



DZIENNIK URZĘDOWY

MINISTRA ZDROWIA

Warszawa, dnia 24 lutego 2014 r.

Poz. 42

OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA¹⁾

z dnia 24 lutego 2014 r.

w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywnościowego oraz wyrobów medycznych²⁾

Na podstawie art. 37 ust. 1 ustawy z dnia 12 maja 2011 r. o refundacji leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywnościowego oraz wyrobów medycznych (Dz. U. Nr 122, poz. 696, z 2012 r. poz. 95 i 742 oraz z 2013 r. poz. 766 i 1290), ustala się na dzień 1 marca 2014 r. wykaz refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywnościowego oraz wyrobów medycznych, stanowiący załącznik do obwieszczenia.

MINISTER ZDROWIA

¹⁾ Minister Zdrowia kieruje działem administracji rządowej – zdrowie, na podstawie § 1 ust. 2 rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 18 listopada 2011 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Ministra Zdrowia (Dz. U. Nr 248, poz. 1495 i Nr 284, poz. 1672).

²⁾ Niniejsze obwieszczenie zawiera także leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywnościowego oraz wyroby medyczne, które są objęte refundacją od dnia 1 maja 2012 r., od dnia 1 lipca 2012 r., od dnia 1 września 2012 r., od dnia 1 listopada 2012 r., od dnia 1 stycznia 2013 r., od dnia 1 marca 2013 r., od dnia 1 maja 2013 r., od dnia 1 lipca 2013 r., od dnia 1 września 2013 r., od 1 listopada 2013 r. oraz od dnia 1 stycznia 2014 r. na okres obowiązywania decyzji o objęciu refundacją tych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywnościowego oraz wyrobów medycznych.

Załącznik do obwieszczenia Ministra Zdrowia z dnia 24 lutego 2014 r.
(poz. 42)

Wykaz refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na dzień 1 marca 2014 r.

A 1. Leki refundowane dostępne w aptece na receptę w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń lub we wskazaniu określonym stanem klinicznym

lp.	Substancja czynna	Nazwa, postać i dawka leku	Zawartość opakowania	Kod EAN lub inny kod odpowiadający kodowi EAN	Termin wejścia w życie decyzji	Okres obowiązywania decyzji	Grupa limitowa	Urzędowa cena zbytu	Cena detaliczna	Wysokość limitu finansowania	Zakres wskazań objętych refundacją	Zakres wskazań pozarejestacyjnych objętych refundacją	Poziom odpłatności	Wysokość dopłaty świadczeniobiorcy
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1	Acarbosum	Adeksa, tabl., 100 mg	30 tabl.	5909990893423	2012-05-01	2 lata	17.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - inhibitory alfa-glukozydazy - akarboza	10,44	14,65	14,65	Cukrzyca		30%	4,40
2	Acarbosum	Glucobay 100, tabl., 100 mg	30 tabl.	5909990285518	2014-01-01	2 lata	17.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - inhibitory alfa-glukozydazy - akarboza	13,50	17,87	14,65	Cukrzyca		30%	7,62
3	Acarbosum	Glucobay 50, tabl., 50 mg	30 tabl.	5909990285419	2014-01-01	2 lata	17.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - inhibitory alfa-glukozydazy - akarboza	10,97	13,66	7,33	Cukrzyca		30%	8,53
4	Acarbosum	Glucobay 50, tabl., 50 mg	90 tabl.	5909990335541	2014-01-01	2 lata	17.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - inhibitory alfa-glukozydazy - akarboza	32,94	39,38	21,98	Cukrzyca		30%	23,99
5	Acebutololum	Sectral 200, tabl. powł., 200 mg	30 tabl.	5909990109920	2014-01-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	9,18	11,72	7,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,57
6	Acebutololum	Sectral 400, tabl. powł., 400 mg	30 tabl.	5909990110018	2014-01-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	16,52	20,95	14,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	9,45
7	Acenocoumarolum	Acenocumarol WZF, tabl., 4 mg	60 tabl.	5909990055715	2014-01-01	2 lata	21.0, Leki przeciwzakrzepowe z grupy antagonistów witaminy K	8,32	11,86	11,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	5,12
8	Aciclovirum	Hascovir, tabl., 800 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990835782	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	115.2, Leki przeciwwirusowe - acyklowir - postaci do stosowania doustnego	32,40	42,60	42,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażenia wirusami Herpes u biorców przeszczepów	50%	21,30

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
9	Aciclovirum	Hascovir, tabl., 200 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991049515	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	115.2, Leki przeciwwirusowe - acyklowir - postaci do stosowania doustnego	9,90	13,94	12,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażenia wirusami Herpes u biorców przeszczepów	50%	7,77
10	Aciclovirum	Hascovir, tabl., 400 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991052218	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	115.2, Leki przeciwwirusowe - acyklowir - postaci do stosowania doustnego	16,76	23,16	23,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażenia wirusami Herpes u biorców przeszczepów	50%	11,58
11	Aciclovirum	Heviran, tabl. powl., 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990840014	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	115.2, Leki przeciwwirusowe - acyklowir - postaci do stosowania doustnego	11,66	15,78	12,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażenia wirusami Herpes u biorców przeszczepów	50%	9,61
12	Aciclovirum	Heviran, tabl. powl., 400 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990840113	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	115.2, Leki przeciwwirusowe - acyklowir - postaci do stosowania doustnego	21,28	27,91	24,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażenia wirusami Herpes u biorców przeszczepów	50%	15,56

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
13	Aciclovirum	Heviran, tabl. powł., 800 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990840229	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	115.2, Leki przeciwwirusowe - acyklowir - postaci do stosowania doustnego	38,88	49,40	49,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażenia wirusami Herpes u biorców przeszczepów	50%	24,70
14	Aciclovirum	Virolex, maść do oczu, 30 mg/g	4,5 g	5909990273317	2014-01-01	2 lata	115.1, Leki przeciwwirusowe do stosowania do oczu - acyklowir	21,60	28,58	28,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,29
15	Aciclovirum	Viru-POS, maść do oczu, 30 mg/g	4,5 g	5909990053049	2014-01-01	2 lata	115.1, Leki przeciwwirusowe do stosowania do oczu - acyklowir	21,60	28,58	28,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,29
16	Acidum alendronicum	Alenato, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990919017	2014-01-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	10,69	14,45	12,39	Osteoporoza		30%	5,78
17	Acidum alendronicum	Alendran 70, tabl., 70 mg	4 tabl.	5909990072156	2014-01-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	8,64	12,12	11,56	Osteoporoza		30%	4,03
18	Acidum alendronicum	Alendrogen, tabl., 70 mg	4 tabl.	5909990623112	2014-01-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	8,10	11,56	11,56	Osteoporoza		30%	3,47
19	Acidum alendronicum	Alendronat - ratiopharm 70, tabl., 70 mg	12 tabl. (3 blist.po 4 szt.)	5909990566303	2014-01-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	42,12	50,56	34,68	Osteoporoza		30%	26,28
20	Acidum alendronicum	Alendronat Bluefish, tabl., 70 mg	4szt.	5909990737673	2012-09-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	6,91	10,31	10,31	Osteoporoza		30%	3,09
21	Acidum alendronicum	Alendronat-ratiopharm 70, tabl., 70 mg	4 szt. (blist.)	5909990566297	2014-01-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	14,04	17,79	11,56	Osteoporoza		30%	9,70
22	Acidum alendronicum	Alendronate Arrow, tabl., 70 mg	4 tabl.	5909990693726	2014-01-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	7,56	10,99	10,99	Osteoporoza		30%	3,30
23	Acidum alendronicum	Alendronatum 123ratio, tabl., 70 mg	4 szt. (blist.)	5909990036653	2014-01-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	8,10	11,56	11,56	Osteoporoza		30%	3,47
24	Acidum alendronicum	Ostemax 70 comfort, tabl., 70 mg	4 tabl. (blist.)	5909991081713	2014-01-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	16,20	20,06	11,56	Osteoporoza		30%	11,97
25	Acidum alendronicum	Ostenil 70, tabl., 70 mg	4 tabl. (1 blist.po 4 szt.)	5909991087418	2014-01-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	14,58	18,36	11,56	Osteoporoza		30%	10,27

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
26	Acidum alendronicum	Ostenil 70, tabl., 70 mg	6 tabl. (1 blist.po 6 szt.)	5909991087425	2014-01-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	21,87	27,01	17,34	Osteoporoza		30%	14,87
27	Acidum alendronicum	Ostolek, tabl. powł., 70 mg	4 tabl. (blist.)	5909991032517	2014-01-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	14,04	17,79	11,56	Osteoporoza		30%	9,70
28	Acidum alendronicum	Sedron 70, tabl. powł., 70 mg	4 tabl. (blist.)	5909990039692	2014-01-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	9,72	13,26	11,56	Osteoporoza		30%	5,17
29	Acidum alendronicum	Sedron 70, tabl. powł., 70 mg	12 tabl. (3 blist.po 4 szt.)	5909990039708	2014-01-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	29,16	36,95	34,68	Osteoporoza		30%	12,67
30	Acidum folicum	Acidum Folicum Richter, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990109210	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	27.0, Kwas foliowy i pochodne - kwas foliowy	1,57	1,93	0,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	U chorych przyjmujących metotreksat w schorzeniach reumatycznych - zgodnie z zaleceniami EULAR i polskimi; Łuszczycza leczona metotreksatem	ryczałt	1,93
31	Acidum folicum	Acidum Folicum Richter, tabl., 15 mg	30 tabl.	5909990109319	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	27.0, Kwas foliowy i pochodne - kwas foliowy	2,00	2,94	2,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	U chorych przyjmujących metotreksat w schorzeniach reumatycznych - zgodnie z zaleceniami EULAR i polskimi; Łuszczycza leczona metotreksatem	ryczałt	2,94
32	Acidum folicum	Folacid , tabl. , 5 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990960811	-- dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	27.0, Kwas foliowy i pochodne - kwas foliowy	1,57	1,93	0,98	x	U chorych przyjmujących metotreksat w schorzeniach reumatycznych - zgodnie z zaleceniami EULAR i polskimi; Łuszczycza leczona metotreksatem	ryczałt	1,93
33	Acidum folicum	Folacid , tabl. , 15 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990960910	-- dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	27.0, Kwas foliowy i pochodne - kwas foliowy	2,01	2,95	2,94	x	U chorych przyjmujących metotreksat w schorzeniach reumatycznych - zgodnie z zaleceniami EULAR i polskimi; Łuszczycza leczona metotreksatem	ryczałt	2,95
34	Acidum mycophenolicum	Myfortic, tabl. dojel., 360 mg	120 tabl.	5909990219209	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	710,73	776,12	741,36	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	ryczałt	37,96
35	Acidum mycophenolicum	Myfortic, tabl. dojel., 180 mg	120 tabl.	5909990219797	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	352,50	391,31	370,68	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	ryczałt	23,83
36	Acidum tranexamicum	Exacyl, tabl. powł., 500 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990035915	2014-01-01	2 lata	24.2, Leki antyfibrynolityczne - kwas traneksamowy do stosowania doustnego - postacie stałe	10,80	15,11	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,56
37	Acidum tranexamicum	Exacyl, roztwór doustny, 1 g/10 ml	5 amp.a 10 ml	5909990036011	2014-01-01	2 lata	24.3, Leki antyfibrynolityczne - kwas traneksamowy do stosowania doustnego - postacie płynne	10,09	14,21	14,21	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,11

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
38	Acidum tranexamicum	Exacyl, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/ml	5 amp.a 5 ml	5909990306916	2014-01-01	2 lata	24.1, Leki antyfibrynolityczne - kwas traneksamowy do stosowania pozajelitowego	7,72	11,04	11,04	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	5,52
39	Acidum tranexamicum	Exacyl, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/ml	5 amp.a 5 ml	5909990309313	2014-01-01	2 lata	24.1, Leki antyfibrynolityczne - kwas traneksamowy do stosowania pozajelitowego	7,72	11,04	11,04	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	5,52
40	Acidum valproicum	Convulex, kaps. miękkie, 500 mg	100 kaps. (10 blist.po 10 szt.)	5909990023813	2014-01-01	2 lata	161.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaci farmaceutyczne o normalnym uwalnianiu	35,10	44,89	44,89	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
41	Acidum valproicum	Convulex, kaps. miękkie, 500 mg	100 kaps. (10 blist.po 10 szt.)	5909990023813	2014-01-01	2 lata	161.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaci farmaceutyczne o normalnym uwalnianiu	35,10	44,89	44,89	Padaczka		ryczałt	3,56
42	Acidum valproicum	Convulex 150, kaps. miękkie, 150 mg	100 kaps.	5909990244317	2014-01-01	2 lata	161.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaci farmaceutyczne o normalnym uwalnianiu	14,52	18,96	13,97	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	4,99
43	Acidum valproicum	Convulex 150, kaps. miękkie, 150 mg	100 kaps.	5909990244317	2014-01-01	2 lata	161.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaci farmaceutyczne o normalnym uwalnianiu	14,52	18,96	13,97	Padaczka		ryczałt	8,19
44	Acidum valproicum	Convulex 300, kaps. miękkie, 300 mg	100 kaps.	5909990244416	2014-01-01	2 lata	161.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaci farmaceutyczne o normalnym uwalnianiu	21,06	27,93	27,93	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
45	Acidum valproicum	Convulex 300, kaps. miękkie, 300 mg	100 kaps.	5909990244416	2014-01-01	2 lata	161.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaci farmaceutyczne o normalnym uwalnianiu	21,06	27,93	27,93	Padaczka		ryczałt	3,20
46	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chrono 300, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 200+87 mg	30 tabl. (blist.)	5909990694327	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaci farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	12,96	17,35	14,37	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	2,98
47	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chrono 300, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 200+87 mg	30 tabl. (blist.)	5909990694327	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaci farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	12,96	17,35	14,37	Padaczka		ryczałt	6,18
48	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chrono 500, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 333+145 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990694426	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaci farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	17,82	23,95	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
49	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chrono 500, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 333+145 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990694426	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaci farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	17,82	23,95	23,95	Padaczka		ryczałt	3,20
50	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chronosphere 100, granulat o przedłużonym uwalnianiu, 66,66+29,03 mg	30 sasz.po 303 mg	5909990425693	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaci farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	5,02	6,76	4,79	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	1,97

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
51	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chronosphere 100, granulatu o przedłużonym uwalnianiu, 66,66+29,03 mg	30 sasz.po 303 mg	5909990425693	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	5,02	6,76	4,79	Padaczka		ryczałt	5,17
52	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chronosphere 1000, granulatu o przedłużonym uwalnianiu, 666,60+290,27 mg	30 sasz.po 3030 mg	5909990425754	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	42,23	52,45	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	4,55
53	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chronosphere 1000, granulatu o przedłużonym uwalnianiu, 666,60+290,27 mg	30 sasz.po 3030 mg	5909990425754	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	42,23	52,45	47,90	Padaczka		ryczałt	7,75
54	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chronosphere 250, granulatu o przedłużonym uwalnianiu, 166,76+72,61 mg	30 sasz.po 758 mg	5909990425709	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	12,56	16,50	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	4,52
55	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chronosphere 250, granulatu o przedłużonym uwalnianiu, 166,76+72,61 mg	30 sasz.po 758 mg	5909990425709	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	12,56	16,50	11,98	Padaczka		ryczałt	7,72
56	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chronosphere 500, granulatu o przedłużonym uwalnianiu, 333,30+145,14 mg	30 sasz.po 1515 mg	5909990425730	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	21,11	27,41	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	3,46
57	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chronosphere 500, granulatu o przedłużonym uwalnianiu, 333,30+145,14 mg	30 sasz.po 1515 mg	5909990425730	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	21,11	27,41	23,95	Padaczka		ryczałt	6,66
58	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chronosphere 750, granulatu o przedłużonym uwalnianiu, 500,06+217,75 mg	30 sasz.po 2273 mg	5909990425747	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	31,67	39,96	35,93	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	4,03
59	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chronosphere 750, granulatu o przedłużonym uwalnianiu, 500,06+217,75 mg	30 sasz.po 2273 mg	5909990425747	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	31,67	39,96	35,93	Padaczka		ryczałt	7,23
60	Acidum valproicum + Natrii valproas	ValproLEK 300, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 0,2+0,087 g	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990619658	2014-03-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	9,72	13,95	13,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
61	Acidum valproicum + Natrii valproas	ValproLEK 300, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 0,2+0,087 g	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990619658	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	9,72	13,95	13,95	Padaczka		ryczałt	3,20
62	Acidum valproicum + Natrii valproas	ValproLEK 500, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 0,333+0,145 g	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990619672	2014-03-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	16,20	22,25	22,25	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
63	Acidum valproicum + Natrii valproas	ValproLEK 500, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 0,333+0,145 g	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990619672	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	16,20	22,25	22,25	Padaczka		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
64	Acidum zoledronicum	Acidum zoledronicum medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.a 5 ml	4037353013506	2014-01-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	259,20	291,75	291,75	Prewencja powikłań kostnych u pacjentów z zaawansowanym hormonoopornym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami do kości		ryczałt	3,20
65	Acidum zoledronicum	Acidum zoledronicum medac, roztwór do infuzji, 4 mg/100 ml	1 but.a 100 ml	4037353014305	2014-01-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	259,20	291,75	291,75	Prewencja powikłań kostnych u pacjentów z zaawansowanym hormonoopornym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami do kości		ryczałt	3,20
66	Acidum zoledronicum	Fayton, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5ml)	5909991016197	2013-11-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	270,00	303,09	303,09	Prewencja powikłań kostnych u pacjentów z zaawansowanym hormonoopornym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami do kości		ryczałt	3,20
67	Acidum zoledronicum	Osporil, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.a 5 ml	5909991028145	2014-01-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	259,20	291,75	291,75	Prewencja powikłań kostnych u pacjentów z zaawansowanym hormonoopornym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami do kości		ryczałt	3,20
68	Acidum zoledronicum	Symdronic, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.	5909991009281	2013-11-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	270,00	303,09	303,09	Prewencja powikłań kostnych u pacjentów z zaawansowanym hormonoopornym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami do kości		ryczałt	3,20
69	Acidum zoledronicum	Zoledronic Acid Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5ml)	5909990975730	2013-11-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	270,00	303,09	303,09	Prewencja powikłań kostnych u pacjentów z zaawansowanym hormonoopornym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami do kości		ryczałt	3,20
70	Acidum zoledronicum	Zoledronic Acid Polpharma, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5ml)	5909991015299	2013-11-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	270,00	303,09	303,09	Prewencja powikłań kostnych u pacjentów z zaawansowanym hormonoopornym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami do kości		ryczałt	3,20
71	Acidum zoledronicum	Zoledronic Acid Teva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.a 5 ml	5909990967506	2014-01-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	259,20	291,75	291,75	Prewencja powikłań kostnych u pacjentów z zaawansowanym hormonoopornym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami do kości		ryczałt	3,20
72	Acidum zoledronicum	Zoledronic acid Fresenius Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.a 5 ml	5909991023652	2014-01-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	270,00	303,09	303,09	Prewencja powikłań kostnych u pacjentów z zaawansowanym hormonoopornym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami do kości		ryczałt	3,20
73	Acidum zoledronicum	Zoledronic acid Zentiva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.a 5 ml	5909991041779	2014-01-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	270,00	303,09	303,09	Prewencja powikłań kostnych u pacjentów z zaawansowanym hormonoopornym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami do kości		ryczałt	3,20
74	Acidum zoledronicum	Zomikos, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.	5909990948994	2013-09-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	270,00	303,09	303,09	Prewencja powikłań kostnych u pacjentów z zaawansowanym hormonoopornym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami do kości		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
75	Acitretinum	Acitren, kaps. twarde, 10 mg	30 kaps.	5909990907731	2012-09-01	2 lata	53.0. Leki przeciwłuszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretryna	46,98	58,76	54,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,65
76	Acitretinum	Acitren, kaps. twarde, 10 mg	100 kaps.	5909990907755	2012-09-01	2 lata	53.0. Leki przeciwłuszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretryna	156,60	181,04	181,04	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
77	Acitretinum	Acitren, kaps. twarde, 25 mg	30 kaps.	5909990907762	2012-09-01	2 lata	53.0. Leki przeciwłuszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretryna	117,45	138,00	135,78	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	5,42
78	Acitretinum	Acitren, kaps. twarde, 25 mg	100 kaps.	5909990907786	2012-09-01	2 lata	53.0. Leki przeciwłuszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretryna	391,50	433,86	433,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,62
79	Acitretinum	Neotigason, kaps., 25 mg	100 kaps.	5909990696925	2014-01-01	2 lata	53.0. Leki przeciwłuszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretryna	391,50	433,86	433,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,62
80	Acitretinum	Neotigason, kaps., 10 mg	100 kaps.	5909990697021	2014-01-01	2 lata	53.0. Leki przeciwłuszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretryna	156,60	181,04	181,04	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
81	Acitretinum	Neotigason, kaps., 10 mg	30 szt.	5909990854462	2013-01-01	2 lata	53.0. Leki przeciwłuszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretryna	46,98	58,76	54,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,65
82	Acitretinum	Neotigason, kaps., 25 mg	30 szt.	5909990854479	2013-01-01	2 lata	53.0. Leki przeciwłuszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretryna	117,45	138,00	135,78	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	5,42
83	Adrenalinum	Adrenalina WZF 0,1%, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml	10 amp.a 1 ml	5909990182510	2014-01-01	2 lata	32.0. Leki pobudzające czynność serca - leki adrenergiczne i dopaminergiczne - epinefryna - do podawania pozajelitowego	12,96	17,83	17,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
84	Alergeny kurzu domowego	Novo-Helisen Depot, zawiesina do wstrzykiwań podskórnych, stężenie: 1 - 50 TU/ml lub 50 PNU/ml; 2 - 500 TU/ml lub 500 PNU/ml; 3 - 5000 TU/ml lub 5000 PNU/ml	3 fioł.a 4,5 ml (stęż.1-3)	5909990001118	2014-01-01	2 lata	214.1. Alergeny kurzu domowego - produkty do leczenia podstawowego	397,12	432,49	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	279,94
85	Alergeny kurzu domowego	Novo-Helisen Depot, zawiesina do wstrzykiwań podskórnych, stężenie 3 - 5000 TU/ml lub 5000 PNU/ml	1 fioł.a 9,5 ml (stęż. 3)	5909990001132	2014-01-01	2 lata	214.2. Alergeny kurzu domowego - produkty do leczenia podtrzymującego	414,10	450,32	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	297,77
86	Alergeny kurzu domowego	Phostal, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie: 0,01 IR/ml; 0,1 IR/ml; 1 IR/ml; 10 IR/ml lub 0,01 IC/ml; 0,1 IC/ml; 1 IC/ml; 10 IC/ml	4 fioł.a 5 ml	5909990820313	2014-01-01	2 lata	214.1. Alergeny kurzu domowego - produkty do leczenia podstawowego	133,56	155,75	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
87	Alergeny kurzu domowego	Phostal, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie 10 IR/ml lub 10 IC/ml	1 fioł.a 5 ml	5909990820320	2014-01-01	2 lata	214.2. Alergeny kurzu domowego - produkty do leczenia podtrzymującego	133,56	155,75	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
88	Alergeny pyłków roślin	Allergovit, zawiesina do wstrzykiwań podskórnych, stężenie: A - 1000 TU/ml; B - 10000 TU/ml	2 fioł. po 3 ml (stężenia A i B)	5909990001316	2014-01-01	2 lata	214.3. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podstawowego	304,82	335,57	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	183,02

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
89	Alergeny pyłków roślin	Allergovit, zawiesina do wstrzykiwań podskórnych, stężenie B - 10000 TU/ml	1 fiol.a 3 ml (stężenie B)	5909990001323	2014-01-01	2 lata	214.4. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podtrzymującego	287,88	320,44	244,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	78,67
90	Alergeny pyłków roślin	Catalet C, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie: 1 - 25 JS/ml; 2 - 250 JS/ml; 3 - 2500 JS/ml	3 fiol.a 2 ml (stężenie 1-3)	5909990011117	2014-01-01	2 lata	214.3. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podstawowego	77,86	97,26	97,26	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
91	Alergeny pyłków roślin	Catalet C, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie 4 - 5000 JS/ml	1 fiol.a 2 ml (stężenie 4)	5909990011124	2014-01-01	2 lata	214.4. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podtrzymującego	70,03	91,70	91,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
92	Alergeny pyłków roślin	Catalet D, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie: 1 - 25 JS/ml; 2 - 250 JS/ml; 3 - 2500 JS/ml	3 fiol.a 2 ml (stężenie 1-3)	5909990011216	2014-01-01	2 lata	214.3. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podstawowego	77,86	97,26	97,26	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
93	Alergeny pyłków roślin	Catalet D, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie 4 - 5000 JS/ml	1 fiol.a 2 ml (stężenie 4)	5909990011223	2014-01-01	2 lata	214.4. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podtrzymującego	70,03	91,70	91,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
94	Alergeny pyłków roślin	Catalet T, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie: 1 - 25 JS/ml; 2 - 250 JS/ml; 3 - 2500 JS/ml	3 fiol.a 2 ml (stężenie 1-3)	5909990011018	2014-01-01	2 lata	214.3. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podstawowego	77,86	97,26	97,26	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
95	Alergeny pyłków roślin	Catalet T, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie 4 - 10000 JS/ml	1 fiol.a 2 ml (stężenie 4)	5909990011025	2014-01-01	2 lata	214.4. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podtrzymującego	70,03	91,70	91,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
96	Alergeny pyłków roślin	Novo-Helisen Depot, zawiesina do wstrzykiwań podskórnych, stężenie: 1 - 50 TU/ml lub 25 PNU/ml; 2 - 500 TU/ml lub 250 PNU/ml; 3 - 5000 TU/ml lub 2500 PNU/ml	3 fiol.a 4,5 ml (stęż.1-3)	5909990000715	2014-01-01	2 lata	214.3. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podstawowego	397,12	432,49	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	279,94
97	Alergeny pyłków roślin	Novo-Helisen Depot, zawiesina do wstrzykiwań podskórnych, stężenie 3 - 5000 TU/ml lub 2500 PNU/ml	1 but.a 9,5 ml (stęż.3)	5909990000739	2014-01-01	2 lata	214.4. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podtrzymującego	414,10	452,98	244,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	211,21
98	Alergeny pyłków roślin	Phostal, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie: 0,01 IR/ml; 0,1 IR/ml; 1 IR/ml; 10 IR/ml lub stężenie 0,01 IC/ml; 0,1 IC/ml; 1 IC/ml; 10 IC/ml	4 fiol.a 5 ml	5909990820115	2014-01-01	2 lata	214.3. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podstawowego	133,56	155,75	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
99	Alergeny pyłków roślin	Phostal, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie 10 IR/ml lub 10 IC/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990820122	2014-01-01	2 lata	214.4. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podtrzymującego	133,56	158,41	158,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
100	Alergeny pyłków roślin	Pollinex Tree, zawiesina do wstrzykiwań, dawki do leczenia podstawowego: 600 SU/ml, 1600 SU/ml, 4000 SU/ml; SU/ml	3 fiołki po 1 ml (fiołka nr 1- 600 SU/ml, fiołka nr 2 - 1600 SU/ml, fiołka nr 3- 4000 SU/ml)+ 5 strzykawek jednorazowego użytku + 5 igieł jednorazowego użytku	5909990687411	2012-07-01	2 lata	214.3. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podstawowego	133,56	155,75	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
101	Alergeny pyłków roślin	Pollinex Tree, zawiesina do wstrzykiwań, dawki do leczenia podtrzymującego: 4000 SU/ml SU/ml	1 fiołka po 1,5 ml (fiołka nr 3- 4000 SU/ml)+ 3 strzykawki jednorazowego użytku + 3 igły jednorazowego użytku	5909990687428	2012-07-01	2 lata	214.4. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podtrzymującego	133,56	158,41	158,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
102	Alergeny pyłków roślin	Pollinex+Rye, zawiesina do wstrzykiwań, dawki do leczenia podstawowego: 600 SU/ml, 1600 SU/ml, 4000 SU/ml; SU/ml	3 fiołki po 1 ml (fiołka nr 1- 600 SU/ml, fiołka nr 2 - 1600 SU/ml, fiołka nr 3- 4000 SU/ml)+ 5 strzykawek jednorazowego użytku + 5 igieł jednorazowego użytku	5909990684816	2012-07-01	2 lata	214.3. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podstawowego	133,56	155,75	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
103	Alergeny pyłków roślin	Pollinex+Rye, zawiesina do wstrzykiwań, dawki do leczenia podtrzymującego: 4000 SU/ml SU/ml	1 fiołka po 1,5 ml (fiołka nr 3- 4000 SU/ml)+ 3 strzykawki jednorazowego użytku + 3 igły jednorazowego użytku	5909990684823	2012-07-01	2 lata	214.4. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podtrzymującego	133,56	158,41	158,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
104	Alergeny pyłków roślin	Purethal, zawiesina do wstrzykiwań, 20000 AUM/ml	1 fiołka 3 ml	5909990975310	2014-01-01	2 lata	214.4. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podtrzymującego	216,00	244,97	244,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
105	Alergeny pyłków roślin	Purethal, zawiesina do wstrzykiwań, 20000 AUM/ml	1 fiołka 3 ml	5909990975419	2014-01-01	2 lata	214.4. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podtrzymującego	216,00	244,97	244,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
106	Alfacalcidolum	Alfadiol, kaps. miękkie, 0,25 µg	100 kaps. (2 blist.po 50 szt.)	5909990296828	2014-01-01	2 lata	18.1. Witamina D i jej analogi - alfakalcydol	8,53	10,44	4,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	8,84
107	Alfacalcidolum	Alfadiol, kaps. miękkie, 1 µg	100 kaps. (2 blist.po 50 szt.)	5909990296927	2014-01-01	2 lata	18.1. Witamina D i jej analogi - alfakalcydol	14,05	19,20	19,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,67
108	Alfuzosinum	Alfabax, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990746576	2012-05-01	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	22,68	30,33	30,33	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	4,27
109	Alfuzosinum	AlfuLEK 10, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990609246	2014-01-01	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	26,46	34,30	34,12	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	4,45
110	Alfuzosinum	Alfuzostad, tabl. dojelitowe o przedłużonym uwalnianiu, 10 mg	30 tabl.	5909990619580	2014-01-01	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	21,38	28,97	28,97	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	4,27
111	Alfuzosinum	Alugen 10, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 10 mg	30 tabl.	5909990037933	2014-01-01	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	20,52	28,07	28,07	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	4,27
112	Alfuzosinum	Dalfaz SR 5, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 5 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990812714	2014-01-01	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	9,50	13,16	11,37	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	4,99
113	Alfuzosinum	Dalfaz Uno, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990837816	2014-01-01	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	30,24	38,27	34,12	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	8,42
114	Allopurinolum	Allupol, tabl., 100 mg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909990109418	2014-01-01	2 lata	145.0. Leki stosowane w leczeniu dny - allopurinol	5,94	8,61	8,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,22
115	Allopurinolum	Milurit, tabl., 100 mg	50 tabl.	5909990163212	2014-01-01	2 lata	145.0. Leki stosowane w leczeniu dny - allopurinol	5,92	8,59	8,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
116	Allopurinolum	Milurit, tabl., 300 mg	30 tabl.	5909990414819	2014-01-01	2 lata	145.0, Leki stosowane w leczeniu dny - allopuryinol	10,78	15,06	15,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
117	Amantadinum	Viregyt-K, kaps., 100 mg	50 kaps.	5909990320912	2014-01-01	2 lata	169.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - amantadyna	14,90	20,28	20,28	Choroba i zespół Parkinsona		30%	6,08
118	Ambenonium	Mytelase, tabl., 10 mg	50 tabl. (but.)	5909990030927	2014-01-01	2 lata	189.0, Leki parasympatykomimetyczne - ambenonium	8,14	11,62	11,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,49
119	Amiloridum + Hydrochlorothiazidum	Tialorid, tabl., 5+50 mg	50 szt.	5909990206025	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	5,59	8,74	8,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; Moczówka nerkopochodna	30%	2,62
120	Amiloridum + Hydrochlorothiazidum	Tialorid mite, tabl., 2,5+25 mg	50 szt.	5909990373819	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	5,19	7,02	5,44	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; Moczówka nerkopochodna	30%	3,21
121	Amiodaronum	Opacorden, tabl. powl., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990086818	2014-01-01	2 lata	31.0, Leki przeciwyarytmiczne klasy III - amiodaron	17,63	23,71	23,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,40
122	Amisulpridum	Amisan , tabl., 50 mg	60 tabl. (5 blist.po 12)	5909990762880	2014-03-01	2 lata	178.11, Leki przeciwpsychotyczne - amisulpiryd	23,76	31,27	30,24	Schizofrenia		ryczałt	4,23
123	Amisulpridum	Amisan, tabl., 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990762965	2014-01-01	2 lata	178.11, Leki przeciwpsychotyczne - amisulpiryd	48,45	60,46	60,46	Schizofrenia		ryczałt	3,20
124	Amisulpridum	Amisan , tabl., 200 mg	60 tabl.	5909990762972	2013-09-01	2 lata	178.11, Leki przeciwpsychotyczne - amisulpiryd	97,20	115,65	115,65	Schizofrenia		ryczałt	3,20
125	Amisulpridum	Amisan, tabl., 400 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990762996	2014-01-01	2 lata	178.11, Leki przeciwpsychotyczne - amisulpiryd	99,36	117,92	117,92	Schizofrenia		ryczałt	3,20
126	Amisulpridum	ApoSuprid, tabl. powl., 200 mg	30 tabl.	5909990936502	2013-01-01	2 lata	178.11, Leki przeciwpsychotyczne - amisulpiryd	54,00	66,29	60,47	Schizofrenia		ryczałt	9,02
127	Amisulpridum	ApoSuprid, tabl. powl., 400 mg	30 tabl.	5909990936557	2013-01-01	2 lata	178.11, Leki przeciwpsychotyczne - amisulpiryd	108,00	126,99	120,94	Schizofrenia		ryczałt	9,25
128	Amisulpridum	Candela, tabl., 100 mg	30 tabl.	5909990798193	2014-01-01	2 lata	178.11, Leki przeciwpsychotyczne - amisulpiryd	27,00	34,67	30,24	Schizofrenia		ryczałt	7,63
129	Amisulpridum	Candela, tabl., 200 mg	30 tabl.	5909990798209	2014-01-01	2 lata	178.11, Leki przeciwpsychotyczne - amisulpiryd	48,60	60,62	60,47	Schizofrenia		ryczałt	3,35
130	Amisulpridum	Candela, tabl. powl., 400 mg	30 tabl.	5909990798230	2014-01-01	2 lata	178.11, Leki przeciwpsychotyczne - amisulpiryd	97,20	115,65	115,65	Schizofrenia		ryczałt	3,20
131	Amisulpridum	Solian, tabl., 100 mg	30 tabl.	5909990840816	2014-03-01	2 lata	178.11, Leki przeciwpsychotyczne - amisulpiryd	25,27	32,84	30,24	Schizofrenia		ryczałt	5,80
132	Amisulpridum	Solian, tabl., 200 mg	30 tabl. (blist.)	5909990840915	2014-01-01	2 lata	178.11, Leki przeciwpsychotyczne - amisulpiryd	48,46	60,47	60,47	Schizofrenia		ryczałt	3,20
133	Amisulpridum	Solian, tabl. powl., 400 mg	30 tabl. (blist.)	5909990841011	2014-01-01	2 lata	178.11, Leki przeciwpsychotyczne - amisulpiryd	97,20	115,65	115,65	Schizofrenia		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
134	Amitriptylinum	Amitriptylinum VP, tabl. powl., 25 mg	60 tabl. (2 blist.po 30 szt.)	5909991048914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	183.0, Leki przeciwdepresyjne - trójpierścieniowe	7,02	8,33	3,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Neuralgie, ból neuropatyczny	30%	6,17
135	Amitriptylinum	Amitriptylinum VP, tabl. powl., 25 mg	60 tabl. (2 blist.po 30 szt.)	5909991048914	2014-01-01	2 lata	183.0, Leki przeciwdepresyjne - trójpierścieniowe	7,02	8,33	3,09	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	5,24
136	Amitriptylinum	Amitriptylinum VP, tabl. powl., 10 mg	60 tabl. (2 blist.po 30 szt.)	5909991049010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	183.0, Leki przeciwdepresyjne - trójpierścieniowe	3,89	4,46	1,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Neuralgie, ból neuropatyczny	30%	3,60
137	Amitriptylinum	Amitriptylinum VP, tabl. powl., 10 mg	60 tabl. (2 blist.po 30 szt.)	5909991049010	2014-01-01	2 lata	183.0, Leki przeciwdepresyjne - trójpierścieniowe	3,89	4,46	1,23	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	3,23
138	Amlodipinum	Adipine, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990642267	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,26	14,45	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	4,34
139	Amlodipinum	Adipine, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990642311	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,40	7,80	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,50
140	Amlodipinum	Agen 10, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991099022	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,88	16,15	15,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	5,55
141	Amlodipinum	Agen 5, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991098926	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,83	8,25	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,95
142	Amlodipinum	Aldan, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991008635	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	4,41	6,76	6,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,03
143	Amlodipinum	Aldan, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991008734	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	8,10	12,19	12,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	3,66
144	Amlodipinum	Alneta, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909991067977	2014-03-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,40	7,80	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,50
145	Amlodipinum	Alneta, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909991068073	2014-03-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,80	15,02	15,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,51

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
146	Amlodipinum	Amlaxopin, tabl., 5 mg	30 szt.	5909990752690	2013-03-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	4,59	6,95	6,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,09
147	Amlodipinum	Amlaxopin, tabl., 10 mg	30 szt.	5909990752720	2013-03-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	8,85	12,97	12,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,89
148	Amlodipinum	Amlodipine Bluefish, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990800469	2012-09-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	3,78	6,10	6,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	1,83
149	Amlodipinum	Amlodipine Bluefish, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990800551	2012-09-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	7,56	11,62	11,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,49
150	Amlodipinum	Amlodipinum 123ratio, Amlodipine Teva, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990721580	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	4,97	7,35	7,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,21
151	Amlodipinum	Amlodipinum 123ratio, Amlodipine Teva, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990721603	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	8,90	13,03	13,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	3,91
152	Amlodipinum	Amlomyl, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990842476	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	4,05	6,39	6,39	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	1,92
153	Amlodipinum	Amlomyl, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990842698	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	8,10	12,19	12,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	3,66
154	Amlodipinum	Amlonor, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990642618	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,18	7,57	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,27
155	Amlodipinum	Amlonor, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990642625	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,37	14,57	14,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	4,37
156	Amlodipinum	Amlopin 10 mg, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990048977	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	14,04	18,42	15,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	7,82

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
157	Amlodipinum	Amlopin 10 mg, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909997213699	2014-03-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	9,72	13,89	13,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,17
158	Amlodipinum	Amlopin 5 mg, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990048939	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	8,04	10,56	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	5,26
159	Amlodipinum	Amlopin 5 mg, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909997213675	2014-03-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,40	7,80	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,50
160	Amlodipinum	Amlozek, tabl., 5 mg	30 szt.	5909990799718	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,77	14,49	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	9,19
161	Amlodipinum	Amlozek, tabl., 10 mg	30 szt.	5909990799817	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	16,09	20,57	15,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	9,97
162	Amlodipinum	Apo-Amlo 10, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990565993	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,34	15,59	15,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	4,99
163	Amlodipinum	Apo-Amlo 5, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990565986	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,66	8,07	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,77
164	Amlodipinum	Cardilopin, tabl., 2,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990907311	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	4,32	5,63	3,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,98
165	Amlodipinum	Cardilopin, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990907410	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,40	7,80	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,50
166	Amlodipinum	Cardilopin, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990907519	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,80	15,02	15,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	4,51

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
167	Amlodipinum	Finamlox, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990794430	2012-07-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	4,86	7,23	7,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,17
168	Amlodipinum	Finamlox, tabl., 10 mg	30 tabl. (blis.)	5909990794461	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,23	15,47	15,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	4,87
169	Amlodipinum	Normodipine, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blis.po 10 szt.)	5909990993017	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,40	7,80	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,50
170	Amlodipinum	Normodipine, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990993116	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,80	15,02	15,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	4,51
171	Amlodipinum	Tenox, tabl., 5 mg	90 tabl.	5909990421824	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	17,50	23,15	22,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	7,25
172	Amlodipinum	Tenox, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blis.po 10 szt.)	5909990963010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,83	8,25	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,95
173	Amlodipinum	Tenox, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blis.po 10 szt.)	5909990963119	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,66	15,92	15,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	5,32
174	Amlodipinum	Vilpin, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blis.po 10 szt.)	5909990621217	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,51	7,92	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,62
175	Amlodipinum	Vilpin, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blis.po 10 szt.)	5909991042912	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,80	15,02	15,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	4,51
176	Amoxicillinum	Amotaks, tabl., 1 g	16 tabl. (2 blis.po 8 szt.)	5909990691319	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	11,79	16,07	14,32	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	4,95

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
177	Amoxicillinum	Amotaks, kaps. twarde, 500 mg	16 kaps. (2 blist.po 8 szt.)	5909990691517	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	7,70	10,23	7,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	6,27
178	Amoxicillinum	Amotaks, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 500 mg/5 ml	60 ml (39,2 g)	5909990794379	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.2, Penicyliny półsyntetyczne doustne - płynne postacie farmaceutyczne	11,88	15,15	10,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	8,28
179	Amoxicillinum	Amotaks DIS, tabl., 500 mg	16 tabl.	5909991043520	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	5,78	8,21	7,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	4,25
180	Amoxicillinum	Amotaks DIS, tabl., 750 mg	16 tabl. (2 blist.po 8 szt.)	5909991043629	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	8,55	11,93	10,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	4,39
181	Amoxicillinum	Amotaks DIS, tabl., 1 g	16 tabl. (2 blist.po 8 szt.)	5909991043728	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	10,52	14,74	14,32	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,62
182	Amoxicillinum	Duomox, tabl., 250 mg	20 tabl. (4 blist.po 5 szt.)	5909990063215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	5,73	7,39	4,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	6,11
183	Amoxicillinum	Duomox, tabl., 500 mg	20 tabl. (4 blist.po 5 szt.)	5909990063314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	8,91	11,91	8,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	6,16
184	Amoxicillinum	Duomox, tabl., 1000 mg	20 tabl.	5909990063413	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	13,02	17,90	17,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,20
185	Amoxicillinum	Duomox, tabl., 375 mg	20 tabl. (4 blist.po 5 szt.)	5909990328314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	7,19	9,59	6,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	6,08
186	Amoxicillinum	Duomox, tabl., 750 mg	20 tabl. (4 blist.po 5 szt.)	5909990328413	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	10,16	14,22	13,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,99
187	Amoxicillinum	Hiconcil, kaps. twarde, 250 mg	16 kaps.	5909990066018	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	2,92	4,16	3,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,78
188	Amoxicillinum	Hiconcil, kaps. twarde, 500 mg	16 kaps.	5909990066117	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	5,79	8,22	7,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	4,26
189	Amoxicillinum	Hiconcil, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	100 ml	5909990083619	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.2, Penicyliny półsyntetyczne doustne - płynne postacie farmaceutyczne	5,78	8,39	8,39	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
190	Amoxicillinum	Ospamox, tabl. powł., 0,5 g	16 tabl.	5909990293124	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	5,40	7,81	7,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,85
191	Amoxicillinum	Ospamox, tabl. powł., 0,75 g	16 tabl.	5909990293223	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	7,99	11,35	10,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,81
192	Amoxicillinum	Ospamox, tabl. powł., 1 g	16 tabl.	5909990293322	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	9,72	13,90	13,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,20
193	Amoxicillinum	Ospamox 1000 mg, tabl., 1000 mg	20 tabl.	5909990778041	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	12,96	17,84	17,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,20
194	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Amoksiklav, tabl. powł., 0,5+0,125 g	14 tabl. (blis.)	5909990081912	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	15,07	20,29	18,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	11,04
195	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Amoksiklav, tabl. powł., 0,875+0,125 g	14 tabl. (2 blis.po 7 szt.)	5909990411115	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	24,73	32,37	32,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,19
196	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Amoksiklav, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,4+0,057 g/5 ml	35 ml (8,75 g)	5909990894819	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	8,91	11,71	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	7,85
197	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Amoksiklav, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,4+0,057 g/5 ml	70 ml (17,5 g)	5909990894826	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	15,66	20,41	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	12,68
198	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Amoksiklav, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,4+0,057 g/5 ml	140 ml (35 g)	5909990894833	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	23,54	30,93	30,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	15,47
199	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Amoksiklav, tabl. powł., 875 + 125 mg	20 szt.	5909991012960	2013-03-01	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	35,36	45,20	45,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	22,60
200	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Amoksiklav QUICKTAB 1000 mg, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej /tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 0,875+0,125 g	14 tabl. (2 blis.po 7 szt.)	5909990649747	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	21,49	29,12	29,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	14,56
201	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Amoksiklav QUICKTAB 625 mg, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej /tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 0,5+0,125 g	14 tabl. (2 blis.po 7 szt.)	5909990646906	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	12,31	17,52	17,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	8,76
202	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powł., 250+125 mg	21 tabl. (3 blis.po 7 szt.)	5909990064120	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	14,04	18,47	13,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	11,54

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
203	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powł., 500+125 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990368235	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	14,04	19,21	18,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	9,96
204	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 400+57 mg/5 ml	35 ml (5,3 g)	5909990419319	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	10,21	13,07	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	9,21
205	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 400+57 mg/ml	70 ml (10,6 g)	5909990419326	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	19,49	24,43	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,70
206	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 400+57 mg/ml	140 ml (21 g)	5909990419333	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	24,30	31,73	30,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,27
207	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powł., 875+125 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990717521	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	25,38	33,05	32,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,87
208	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powł., 875+125 mg	14 tabl.	5909997198385	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	24,25	31,86	31,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	15,93
209	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powł., 500+125 mg	14 tabl.	5909997199702	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	13,99	19,16	18,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	9,91
210	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powł., 500+125 mg	14 tabl.	5909997200576	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	14,15	19,33	18,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	10,08
211	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powł., 0,875 + 0,125 g	14 szt.	5909997217345	2013-11-01	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	23,76	31,35	31,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,68
212	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powł., 0,5 + 0,125 g	14 tabl.	5909997219684	2013-11-01	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	13,29	18,42	18,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,21
213	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin ES, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 600+42,9 mg/5 ml	50 ml (but.)	5909990614288	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	19,90	25,05	16,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,77
214	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin ES, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 600+42,9 mg/5 ml	100 ml (but.)	5909990614318	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	31,30	39,35	33,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	22,78
215	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin SR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1000+62,5 mg	28 tabl. (7 blist.po 4 szt.)	5909990041985	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	45,58	58,29	58,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	29,15

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
216	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Forcid 1000, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 875+125 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990219087	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	24,79	32,43	32,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,25
217	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Forcid 312, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 250+62,5 mg	20 tabl. (5 blist.po 4 szt.)	5909990968015	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	16,34	20,78	13,21	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	14,18
218	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Forcid 625, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 500+125 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990968114	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	14,06	19,23	18,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	9,98
219	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Ramoclav, tabl. powł., 875+125 mg	14 tabl.	5909991042073	2014-01-01	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	21,06	28,51	28,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,26
220	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Taromentin, tabl. powł., 0,5+0,125 g	21 tabl.	5909990430611	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	19,87	26,69	26,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	13,35
221	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Taromentin, tabl. powł., 0,5+0,125 g	14 tabl.	5909990430628	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	14,15	19,33	18,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	10,08
222	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Taromentin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,4+0,057 g/5 ml	140 ml (25,2 g)	5909990793587	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	23,54	30,93	30,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	15,47
223	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Taromentin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,4+0,057 g/5 ml	35 ml (6,3 g)	5909990793594	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	8,96	11,76	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	7,90
224	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Taromentin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,4+0,057 g/5 ml	70 ml (12,6 g)	5909990793600	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	15,71	20,47	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	12,74
225	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Taromentin, tabl. powł., 0,875+0,125 g	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909991087715	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	24,79	32,43	32,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,25
226	Anastrozolum	Anastralan, tabl. powł., 1 mg	28 tabl.	5909990670468	2014-01-01/2012-07-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	58,10	71,75	71,75	Nowotwory złośliwe - Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	0,00
227	Anastrozolum	Anastrozol Bluefish, tabl. powł., 1 mg	28 tabl.	5909990802432	2012-05-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	57,24	70,84	70,84	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	0,00
228	Anastrozolum	Anastrozol medac, tabl. powł., 1 mg	28 tabl.	5909990786497	2014-03-01/2012-09-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	55,08	68,57	68,57	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii, Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
229	Anastrozolum	Anastrozole Accord, tabl. powł., 1 mg	28 szt.	5909990731299	2013-07-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	54,00	67,44	67,44	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	0,00
230	Anastrozolum	Anastrozole Orion, tabl. powł., 1 mg	28 szt.	5909990924493	2013-01-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	70,20	84,45	72,89	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii		bezpłatny	11,56
231	Anastrozolum	Anastrozole Orion, tabl. powł., 1 mg	98 szt.	5909990924509	2013-01-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	253,80	284,45	255,13	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii		bezpłatny	29,32
232	Anastrozolum	Ansyn, tabl. powł., 1 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990635511	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	60,18	73,93	72,89	Nowotwory złośliwe - Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	1,04
233	Anastrozolum	Apo-Nastrol, tabl. powł., 1 mg	28 tabl. (blist.)	5909990802050	2012-05-01/2012-09-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	59,59	73,32	72,89	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	0,43
234	Anastrozolum	Arimidex, tabl. powł., 1 mg	28 tabl. (blist.)	5909990756711	2014-01-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	82,62	97,49	72,89	Nowotwory złośliwe - Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	24,60
235	Anastrozolum	Atrozol, tabl. powł., 1 mg	28 tabl.	5909991090029	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	61,72	75,55	72,89	Nowotwory złośliwe - Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	2,66
236	Anastrozolum	Egistrozol, tabl. powł., 1 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990082148	2014-01-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	61,99	75,83	72,89	Nowotwory złośliwe - Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	2,94
237	Aprepitantum	Emend, kaps. twarde, 125 mg, 80 mg	3 kaps. (1 kaps. 125 mg + 2 kaps. 80 mg)	5909990007387	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	8.0, Leki przeciwwymiotne - inne - aprepitant	199,80	227,53	227,53	Wczesne albo opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem cisplatyny w dawce >70 mg/m ² – profilaktyka	wczesne lub opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem doksorubicyny i cyklofosfamidu - profilaktyka	ryczałt	3,20
238	Aqua pro injectione	Aqua pro injectione Polpharma, rozpuszczalnik do sporządzenia leków parenteralnych, 5 ml	100 amp.a 5 ml	5909990248230	2014-01-01	2 lata	218.3, Płyny i rozcieńczalniki do wstrzykiwań - woda do wstrzykiwań	19,71	24,93	16,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,45
239	Aqua pro injectione	Aqua pro injectione Polpharma, rozpuszczalnik do sporządzenia leków parenteralnych, 10 ml	100 amp.a 10 ml	5909990248247	2014-01-01	2 lata	218.3, Płyny i rozcieńczalniki do wstrzykiwań - woda do wstrzykiwań	26,03	33,93	33,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,97
240	Aripiprazolum	Abilify, tabl., 15 mg	28 tabl. (blist.)	5909990002306	2014-01-01	2 lata	178.7, Leki przeciwpyszotyczne - aripiprazol	352,97	392,39	392,39	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia		ryczałt	3,20
241	Atenololum	Atenolol Sanofi 25, tabl., 25 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990370610	2014-01-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	4,95	7,80	7,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
242	Atenololum	Atenolol Sanofi 50, tabl., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990011414	2014-01-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	4,95	7,80	7,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
243	Atomoxetine	Strattera, kaps. twarde, 10 mg	7 kaps.	5909990568550	2014-01-01	2 lata	185.1, Leki psychoanaleptyczne - atomoksetyna	71,97	80,85	20,15	Nadpobudliwość psychoruchowa z deficytem uwagi oraz ze współistniejącymi chorobami, takimi jak: tiki, zespół Tourette'a, zaburzenia lękowe lub z udokumentowaną nietolerancją bądź niepowodzeniem terapii lekami psychostymulującymi jako element pełnego programu leczenia u dzieci od 6 roku życia oraz u młodzieży.		ryczałt	63,90
244	Atomoxetine	Strattera, kaps. twarde, 10 mg	28 kaps.	5909990568574	2014-01-01	2 lata	185.1, Leki psychoanaleptyczne - atomoksetyna	287,88	314,33	80,58	Nadpobudliwość psychoruchowa z deficytem uwagi oraz ze współistniejącymi chorobami, takimi jak: tiki, zespół Tourette'a, zaburzenia lękowe lub z udokumentowaną nietolerancją bądź niepowodzeniem terapii lekami psychostymulującymi jako element pełnego programu leczenia u dzieci od 6 roku życia oraz u młodzieży.		ryczałt	236,95
245	Atomoxetine	Strattera, kaps. twarde, 18 mg	7 kaps.	5909990568628	2014-01-01	2 lata	185.1, Leki psychoanaleptyczne - atomoksetyna	71,97	83,17	36,26	Nadpobudliwość psychoruchowa z deficytem uwagi oraz ze współistniejącymi chorobami, takimi jak: tiki, zespół Tourette'a, zaburzenia lękowe lub z udokumentowaną nietolerancją bądź niepowodzeniem terapii lekami psychostymulującymi jako element pełnego programu leczenia u dzieci od 6 roku życia oraz u młodzieży.		ryczałt	50,11
246	Atomoxetine	Strattera, kaps. twarde, 18 mg	28 kaps.	5909990568642	2014-01-01	2 lata	185.1, Leki psychoanaleptyczne - atomoksetyna	287,88	317,57	145,05	Nadpobudliwość psychoruchowa z deficytem uwagi oraz ze współistniejącymi chorobami, takimi jak: tiki, zespół Tourette'a, zaburzenia lękowe lub z udokumentowaną nietolerancją bądź niepowodzeniem terapii lekami psychostymulującymi jako element pełnego programu leczenia u dzieci od 6 roku życia oraz u młodzieży.		ryczałt	175,72

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
247	Atomoxetine	Strattera, kaps. twarde, 25 mg	7 kaps.	5909990568666	2014-01-01	2 lata	185.1, Leki psychoanaleptyczne - atomoksetyna	71,97	84,79	50,36	Nadpobudliwość psychoruchowa z deficytem uwagi oraz ze współistniejącymi chorobami, takimi jak: tiki, zespół Tourette'a, zaburzenia lękowe lub z udokumentowaną nietolerancją bądź niepowodzeniem terapii lekami psychostymulującymi jako element pełnego programu leczenia u dzieci od 6 roku życia oraz u młodzieży.		ryczałt	37,63
248	Atomoxetine	Strattera, kaps. twarde, 25 mg	28 kaps.	5909990568680	2014-01-01	2 lata	185.1, Leki psychoanaleptyczne - atomoksetyna	287,88	319,49	201,46	Nadpobudliwość psychoruchowa z deficytem uwagi oraz ze współistniejącymi chorobami, takimi jak: tiki, zespół Tourette'a, zaburzenia lękowe lub z udokumentowaną nietolerancją bądź niepowodzeniem terapii lekami psychostymulującymi jako element pełnego programu leczenia u dzieci od 6 roku życia oraz u młodzieży.		ryczałt	121,23
249	Atomoxetine	Strattera, kaps. twarde, 40 mg	7 kaps.	5909990568703	2014-01-01	2 lata	185.1, Leki psychoanaleptyczne - atomoksetyna	71,97	87,63	80,58	Nadpobudliwość psychoruchowa z deficytem uwagi oraz ze współistniejącymi chorobami, takimi jak: tiki, zespół Tourette'a, zaburzenia lękowe lub z udokumentowaną nietolerancją bądź niepowodzeniem terapii lekami psychostymulującymi jako element pełnego programu leczenia u dzieci od 6 roku życia oraz u młodzieży.		ryczałt	10,25
250	Atomoxetine	Strattera, kaps. twarde, 40 mg	28 kaps.	5909990568727	2014-01-01	2 lata	185.1, Leki psychoanaleptyczne - atomoksetyna	287,88	322,33	322,33	Nadpobudliwość psychoruchowa z deficytem uwagi oraz ze współistniejącymi chorobami, takimi jak: tiki, zespół Tourette'a, zaburzenia lękowe lub z udokumentowaną nietolerancją bądź niepowodzeniem terapii lekami psychostymulującymi jako element pełnego programu leczenia u dzieci od 6 roku życia oraz u młodzieży.		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
251	Atorvastatinum	Apo-Atorva, tabl. powl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990787586	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,10	9,81	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	6,95
252	Atorvastatinum	Apo-Atorva, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990787609	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	15,28	18,50	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	12,77
253	Atorvastatinum	Apo-Atorva, tabl. powl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990787647	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	27,54	33,03	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	21,58

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
254	Atorvastatinum	Atorgamma, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990792290	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,32	5,84	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	2,98
255	Atorvastatinum	Atorgamma, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990792573	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,64	11,53	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,80
256	Atorvastatinum	Atorgamma, tabl. powł., 40 mg	30 tabl.	5909990792887	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	17,28	22,25	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,80

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
257	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 10 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990336647	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	26,24	30,99	12,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	22,40
258	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 20 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990419173	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	33,70	40,81	24,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	23,63
259	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 40 mg	30 tabl.	5909990623464	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	22,46	27,69	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	16,24

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
260	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powł., 40 mg	60 tabl.	5909990623471	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	46,12	54,85	32,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	31,95
261	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powł., 40 mg	90 tabl. (9 blisterów x 10)	5909990623488	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	75,60	87,76	49,08	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	53,40
262	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powł., 30 mg	30 tabl.	5909990885282	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,36	18,52	12,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,93

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
263	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 30 mg	60 szt.	5909990885299	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	29,16	36,04	24,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	18,86
264	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 60 mg	30 tabl.	5909990885336	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	35,55	42,74	24,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	25,56
265	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 80 mg	30 tabl.	5909990885374	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	48,65	57,50	32,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	34,60

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
266	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990991815	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,75	10,49	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,63
267	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990991914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	11,23	14,25	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	8,52
268	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 20 mg	60 tabl.	5909991013806	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	22,68	27,92	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	16,47

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
269	Atorvastatinum	Atorvastatin Arrow, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990961368	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,18	6,74	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	3,88
270	Atorvastatinum	Atorvastatin Arrow, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990961474	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	9,72	12,67	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	6,94
271	Atorvastatinum	Atorvastatin Arrow, tabl. powł., 40 mg	30 tabl.	5909990961573	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	18,90	23,96	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	12,51

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
272	Atorvastatinum	Atorvastatin Bluefish, tabl. powł., 20 mg	30 szt.	5909990887279	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,42	11,31	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,58
273	Atorvastatinum	Atorvastatin Bluefish, tabl. powł., 40 mg	30 szt.	5909990887286	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	16,85	21,80	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,35
274	Atorvastatinum	Atorvastatinum 123ratio (Atorvastatin Teva Pharma), tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990848904	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,94	7,54	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,68

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
275	Atorvastatinum	Atorvastatinum 123ratio (Atorvastatin Teva Pharma), tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990849086	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	9,72	12,67	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	6,94
276	Atorvastatinum	Atorvastatinum 123ratio (Atorvastatin Teva Pharma), tabl. powł., 40 mg	30 tabl.	5909990849246	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	22,14	27,36	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	15,91
277	Atorvastatinum	Atorvasterol, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990077847	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	10,21	12,02	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,16

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
278	Atorvastatinum	Atorvasterol, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990077939	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	16,85	20,15	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	14,42
279	Atorvastatinum	Atorvasterol, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078028	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	34,02	39,83	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	28,38
280	Atorvastatinum	Atorvox, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990573400	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,64	10,37	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,51

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
281	Atorvastatinum	Atorvox, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990573530	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,04	17,20	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	11,47
282	Atorvastatinum	Atorvox, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990573547	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	24,30	29,63	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	18,18
283	Atorvastatinum	Atorvox, tabl. powł., 80 mg	30 tabl.	5909990849390	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	51,30	60,29	32,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	37,39

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
284	Atorvastatinum	Atractin, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078141	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,75	10,49	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,63
285	Atorvastatinum	Atractin, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078264	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	12,91	16,02	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,29
286	Atorvastatinum	Atractin, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (blist.)	5909990078356	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	24,84	30,19	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	18,74

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
287	Atorvastatinum	Atox, tabl. powl., 80 mg	30 szt.	5909991011383	2013-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	34,34	42,48	32,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	19,58
288	Atorvastatinum	Atox 10, tabl. powl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991124618	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,42	10,15	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,29
289	Atorvastatinum	Atox 20, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991124717	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	12,31	15,39	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,66

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
290	Atorvastatinum	Atrox 40, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991124816	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	24,62	29,97	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	18,52
291	Atorvastatinum	Corator, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991150914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,53	10,26	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,40
292	Atorvastatinum	Corator, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991151010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	13,39	16,52	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,79

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
293	Atorvastatinum	Corator, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991151119	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,48	30,86	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	19,41
294	Atorvastatinum	Lambrinex, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990905508	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,86	6,40	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	3,54
295	Atorvastatinum	Lambrinex, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990905638	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,37	11,25	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,52

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
296	Atorvastatinum	Lambrinex, tabl. powł., 40 mg	30 tabl.	5909990905782	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	16,80	21,75	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,30
297	Atorvastatinum	Larus, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078530	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	7,30	8,97	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	6,11
298	Atorvastatinum	Larus, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078707	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	10,93	13,94	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	8,21

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
299	Atorvastatinum	Larus, tabl. powl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078790	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	22,18	27,39	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	15,94
300	Atorvastatinum	Pharmastatin, tabl. powl., 40 mg	30 szt.	5909990745340	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	19,65	24,74	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	13,29
301	Atorvastatinum	Pharmastatin, tabl. powl., 20 mg	30 szt.	5909990745579	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	9,82	12,77	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,04

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
302	Atorvastatinum	Pharmastatin, tabl. powł., 10 mg	30 szt.	5909990745807	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,91	6,46	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	3,60
303	Atorvastatinum	Storvas, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990755547	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,56	7,14	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,28
304	Atorvastatinum	Storvas, tabl. powł., 80 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990755554	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	44,50	53,15	32,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	30,25

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
305	Atorvastatinum	Storvas, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990755561	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	11,12	14,13	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	8,40
306	Atorvastatinum	Storvas, tabl. powl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990755578	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	22,25	27,47	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	16,02
307	Atorvastatinum	Torvacard, tabl. powl., 80 mg	30 tabl.	5909990957071	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	41,44	49,93	32,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	27,03

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
308	Atorvastatinum	Torvacard 10, tabl. powl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990338290	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	10,69	12,52	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,66
309	Atorvastatinum	Torvacard 20, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990338368	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	12,26	15,33	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,60
310	Atorvastatinum	Torvacard 40, tabl. powl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990338436	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,48	30,86	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	19,41

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
311	Atorvastatinum	Torvacard 40, tabl. powł., 40 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990338443	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	66,34	78,04	49,08	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	43,68
312	Atorvastatinum	Torvalipin, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990053179	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,64	10,37	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,51
313	Atorvastatinum	Torvalipin, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990053230	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	12,42	15,50	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,77

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
314	Atorvastatinum	Torvalipin, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990053278	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	24,84	30,19	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	18,74
315	Atorvastatinum	Tulip, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990998814	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,48	10,20	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,34
316	Atorvastatinum	Tulip, tabl. powł., 10 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990998821	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	16,69	19,98	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	14,25

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
317	Atorvastatinum	Tulip, tabl. powl., 10 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990998838	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	24,62	29,30	12,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	20,71
318	Atorvastatinum	Tulip, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990998913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	13,82	16,98	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	11,25
319	Atorvastatinum	Tulip, tabl. powl., 20 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990998920	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,65	31,05	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	19,60

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
320	Atorvastatinum	Tulip, tabl. powl., 20 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990998937	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	38,34	45,68	24,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	28,50
321	Atorvastatinum	Tulip 40 mg, tabl. powl., 40 mg	30 tabl.	5909990810161	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,90	31,32	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	19,87
322	Atorvastatinum	Tulip 80 mg, tabl. powl., 80 mg	30 szt.	5909990810208	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	51,80	60,81	32,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	37,91

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
323	Atropinum	Atropinum sulfuricum WZF 1%, krople do oczu, roztwór, 10 mg/ml	5 ml	5909990243112	2014-01-01	2 lata	226.0, Leki antycholinergiczne do stosowania do oczu	11,40	15,51	13,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,96
324	Azathioprinum	Azathioprine VIS, tabl., 50 mg	50 tabl.	5909990232819	2014-01-01	2 lata	140.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - azatiopryna	22,46	29,62	29,62	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
325	Azathioprinum	Azathioprine VIS, tabl., 50 mg	50 tabl.	5909990232819	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-05-01/2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	140.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - azatiopryna	22,46	29,62	29,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nieswoiste zapalenie jelit inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; nefropatia IgA inna niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; zapalenie naczyń inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; Choroby autoimmunizacyjne inne niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Złazniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	3,20
326	Azathioprinum	Azathioprine VIS, tabl., 50 mg	30 tabl.	5909990232826	2014-01-01	2 lata	140.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - azatiopryna	15,12	20,21	17,77	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	2,44
327	Azathioprinum	Azathioprine VIS, tabl., 50 mg	30 tabl.	5909990232826	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-05-01/2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	140.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - azatiopryna	15,12	20,21	17,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nieswoiste zapalenie jelit inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; nefropatia IgA inna niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; zapalenie naczyń inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; Choroby autoimmunizacyjne inne niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Złazniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	5,64

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
328	Azathioprinum	Imuran, tabl. powl., 25 mg	100 tabl. (4 blist.po 25 szt.)	5909990144211	2014-01-01	2 lata	140.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - azatiopryna	31,10	38,70	29,62	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	9,08
329	Azathioprinum	Imuran, tabl. powl., 25 mg	100 tabl. (4 blist.po 25 szt.)	5909990144211	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-05-01/2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	140.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - azatiopryna	31,10	38,70	29,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nieswoiste zapalenie jelit inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; nefropatia IgA inna niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; zapalenie naczyń inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; Choroby autoimmunizacyjne inne niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Ziaćniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	12,28
330	Azathioprinum	Imuran, tabl. powl., 50 mg	100 tabl. (4 blist.po 25 szt.)	5909990277810	2014-01-01	2 lata	140.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - azatiopryna	50,11	61,84	59,24	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	2,60
331	Azathioprinum	Imuran, tabl. powl., 50 mg	100 tabl. (4 blist.po 25 szt.)	5909990277810	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-05-01/2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	140.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - azatiopryna	50,11	61,84	59,24	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nieswoiste zapalenie jelit inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; nefropatia IgA inna niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; zapalenie naczyń inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; Choroby autoimmunizacyjne inne niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Ziaćniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	6,16
332	Azithromycinum	Azibiot, tabl. powl., 500 mg	3 tabl.	5909991054816	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	15,82	19,25	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	14,70

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
333	Azithromycinum	Azigen, tabl. powł., 250 mg	6 tabl.	5909990859887	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,66	19,08	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	14,53
334	Azithromycinum	Azigen, tabl. powł., 500 mg	3 tabl.	5909990859955	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,66	19,08	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	14,53
335	Azithromycinum	Azimycin, tabl. powł., 125 mg	6 tabl.	5909991034313	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	18,58	20,93	4,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	18,65
336	Azithromycinum	Azimycin, tabl. powł., 250 mg	6 tabl.	5909991034412	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	18,90	22,49	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	17,94
337	Azithromycinum	Azimycin, tabl. powł., 500 mg	3 tabl.	5909991035518	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,43	20,94	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	16,39
338	Azithromycinum	Azithromycin Genoptim, tabl. powł., 500 mg	3 szt.	5909990969876	2013-07-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,99	18,38	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	13,83
339	Azithromycinum	Azithromycinum 123ratio, tabl. powł., 500 mg	3 tabl.	5909990609925	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,99	18,38	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	13,83
340	Azithromycinum	Azitrin, tabl. powł., 250 mg	6 tabl.	5909990635641	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,66	19,08	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	14,53
341	Azithromycinum	Azitrin, tabl. powł., 500 mg	3 tabl.	5909990635702	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,23	18,63	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	14,08
342	Azithromycinum	AzitraLEK, tabl. powł., 0,25 g	6 tabl. (1 blist.po 6 szt.)	5909990573738	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	25,92	29,86	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	25,31
343	Azithromycinum	AzitraLEK, tabl. powł., 0,5 g	3 tabl. (blist.)	5909990573752	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	18,90	22,49	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	17,94
344	Azithromycinum	AzitraLEK, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 100 mg/5 ml	butelka 20 ml (400 mg)	5909990635320	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	14,90	18,24	8,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	13,99
345	Azithromycinum	AzitraLEK, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 200 mg/5 ml	butelka 20 ml (800 mg)	5909990635337	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	21,92	27,30	17,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	18,79

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
346	Azithromycinum	AzitroLEK, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 200 mg/5ml	butelka 30ml (1200mg)	5909990635344	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	27,00	33,98	25,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	21,21
347	Azithromycinum	AzitroLEK 250, tabl. powł., 250 mg	6 tabl.	5909997214023	2014-03-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,98	18,36	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,81
348	Azithromycinum	AzitroLEK 500, tabl. powł., 500 mg	3 tabl.	5909997214030	2014-03-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,98	18,36	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,81
349	Azithromycinum	Azitrox 500, tabl. powł., 500 mg	3 tabl. (blist.)	5909991087319	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	18,90	22,49	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	17,94
350	Azithromycinum	Azycyna, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 200 mg/5 ml	20 ml	5909990073566	2014-03-01	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	17,55	22,71	17,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,20
351	Azithromycinum	Azycyna, tabl. powł., 500 mg	12 tabl.	5909991063665	2014-03-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	52,16	61,56	36,44	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	43,34
352	Azithromycinum	Azycyna, tabl. powł., 250 mg	6 tabl.	5909991098421	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	20,52	24,19	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	19,64
353	Azithromycinum	Azycyna, tabl. powł., 500 mg	3 tabl.	5909991098520	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,66	19,08	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	14,53
354	Azithromycinum	Bactrazol, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 100 mg/5ml	20 ml	5909990073559	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	11,07	14,21	8,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	9,96
355	Azithromycinum	Nobaxin, tabl. powł., 500 mg	2 tabl. (blist.)	5909991108830	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	12,85	15,40	6,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	12,37
356	Azithromycinum	Sumamed, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 100 mg/5 ml	1 but.po 20 ml	5909990742110	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	17,28	20,73	8,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	16,48
357	Azithromycinum	Sumamed, kaps. twarde, 250 mg	6 kaps.	5909990742318	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	24,84	28,72	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	24,17
358	Azithromycinum	Sumamed, tabl. powł., 500 mg	3 tabl.	5909990742417	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	24,84	28,72	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	24,17

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
359	Azithromycinum	Sumamed, tabl. powł., 500 mg	2 tabl.	5909990742424	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	19,44	22,32	6,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	19,29
360	Azithromycinum	Sumamed, tabl. powł., 125 mg	6 tabl.	5909990846214	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	24,84	27,51	4,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	25,23
361	Azithromycinum	Sumamed Forte, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 200 mg/5 ml	1 but.po 20 ml	5909990742219	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	26,41	32,02	17,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	23,51
362	Azithromycinum	Sumamed Forte, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 200 mg/5 ml	1 but.po 30 ml	5909990742226	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	34,56	41,92	25,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	29,15
363	Azithromycinum	Zetamax, granulaty o przedłużonym uwalnianiu do sporządzania zawiesiny doustnej, 2 g	1 but.a 2g	5909990707577	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	33,18	42,57	42,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	21,29
364	Beclometasonum	Cortare, aerozol inhalacyjny, roztwór, 250 µg/dawkę inhalacyjną	1 op. (200 daw.)	5909990061303	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	36,18	49,64	49,64	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	6,67
365	Beclometasonum	Cortare, aerozol inhalacyjny, roztwór, 100 µg/dawkę inhalacyjną	1 op. (200 daw.)	5909990061440	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	29,05	37,29	31,79	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	8,70
366	Beclometasonum	Cortare, aerozol inhalacyjny, roztwór, 100 µg/dawkę inhalacyjną	1 op. (2 poj.po 200 daw.)	5909990908615	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	60,48	73,72	63,57	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	15,48
367	Beclometasonum	Cortare, aerozol inhalacyjny, roztwór, 250 µg/dawkę inhalacyjną	1 op. (2 poj.po 200 daw.)	5909990908714	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	75,06	94,46	94,46	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	13,33
368	Beclometasonum + Formoterolum	Fostex, aerozol inhalacyjny, roztwór, 0,1+6 mg+µg/dawkę inhalacyjną	180 daw. (1 poj.)	5909990054152	2014-01-01	2 lata	199.2, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w średnich dawkach	162,00	186,31	177,23	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	13,88
369	Benazeprilum	Lotensin, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990118816	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,64	17,44	3,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	17,18
370	Benazeprilum	Lotensin, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990118915	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,57	23,62	6,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	20,69
371	Benazeprilum	Lotensin, tabl. powł., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990119011	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	28,08	33,01	13,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	27,14
372	Betamethasoni dipropionas + Betamethasoni natrii phosphas	Diprophos, zawiesina do wstrzykiwań, 6,43+2,63 mg/ml	5 amp.a 1 ml	5909990121625	2014-01-01	2 lata	81.1, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania pozajelitowego	29,62	38,27	38,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	9,33

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
373	Betamethasonum	Celestone, roztwór do wstrzykiwań, 4 mg/ml	1 amp.a 1 ml	5909990121410	2014-01-01	2 lata	81.1. Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania pozajelitowego	4,05	5,68	4,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,51
374	Betaxololum	Betoptic S, krople do oczu, zawiesina, 2,5 mg/ml	5 ml	5909990186518	2014-01-01	2 lata	213.0. Leki przeciwjaskrowe - beta-adrenolityki do stosowania do oczu	10,26	12,15	4,83	Jaskra		30%	8,77
375	Betaxololum	Betoptic S, krople do oczu, zawiesina, 2,5 mg/ml	10 ml	5909990186525	2014-01-01	2 lata	213.0. Leki przeciwjaskrowe - beta-adrenolityki do stosowania do oczu	21,75	25,41	9,66	Jaskra		30%	18,65
376	Betaxololum	Optibetol 0,5%, krople do oczu, roztwór, 5 mg/ml	5 ml (but.)	5909990925513	2014-01-01	2 lata	213.0. Leki przeciwjaskrowe - beta-adrenolityki do stosowania do oczu	6,33	8,03	4,83	Jaskra		30%	4,65
377	Bimatoprostum	Lumigan, krople do oczu, roztwór, 0,3 mg/ml	1 but.a 3 ml	5909990008469	2014-01-01	2 lata	214.0. Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	45,36	55,27	42,24	Jaskra		ryczałt	16,23
378	Bimatoprostum + Timololum	Ganfort, krople do oczu, roztwór, 0,3+5 mg/ml	1 but.a 3 ml	5909990574315	2014-01-01	2 lata	214.0. Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	51,51	61,73	42,24	Jaskra		ryczałt	22,69
379	Biperideni hydrochloridum	Akineton, tabl., 2 mg	50 tabl.	5909990503834	2012-07-01	2 lata	167.0. Leki stosowane w chorobie Parkinsona - biperiden	13,50	18,29	17,15	Choroba i zespół Parkinsona		30%	6,29
380	Biperideni hydrochloridum	Akineton, tabl., 2 mg	50 szt.	5909997076140	2013-05-01	2 lata	167.0. Leki stosowane w chorobie Parkinsona - biperiden	12,96	17,72	17,15	Choroba i zespół Parkinsona		30%	5,72
381	Biperidenum	Akineton, tabl., 2 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990193219	2014-01-01	2 lata	167.0. Leki stosowane w chorobie Parkinsona - biperiden	12,42	17,15	17,15	Choroba i zespół Parkinsona		30%	5,15
382	Biperidenum	Akineton, tabl., 2 mg	50 tabl.	5909990500604	2014-01-01	2 lata	167.0. Leki stosowane w chorobie Parkinsona - biperiden	12,87	17,62	17,15	Choroba i zespół Parkinsona		30%	5,62
383	Bisoprololum	Bisoratio 10, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991015114	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0. Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	7,99	12,00	12,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Tachyarytmie nadkomorowe; Niewydolność serca w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	3,20
384	Bisoprololum	Bisoratio 5, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991015015	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0. Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	5,02	7,35	7,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Tachyarytmie nadkomorowe; Niewydolność serca w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	3,20
385	Bisoprololum	Coronal 10, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990633852	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0. Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	7,42	11,40	11,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Tachyarytmie nadkomorowe; Niewydolność serca w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	3,20
386	Bisoprololum	Coronal 5, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990633791	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0. Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	5,08	7,42	7,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Tachyarytmie nadkomorowe; Niewydolność serca w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	3,27
387	Brimonidinum	Alphagan, krople do oczu, roztwór, 2 mg/ml	5 ml	5909990865024	2014-01-01	2 lata	212.2. Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	27,00	34,59	31,19	Jaskra		ryczałt	6,60
388	Brimonidinum	Biprolast, krople do oczu, roztwór, 2 mg/ml	5 ml (but.)	5909990874194	2012-11-01	2 lata	212.2. Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	22,68	30,05	30,05	Jaskra		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
389	Brimonidinum	Briglau PPH, krople do oczu, roztwór, 2 mg/ml	5 ml (but.)	5909990974641	2013-01-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	22,68	30,05	30,05	Jaskra		ryczałt	3,20
390	Brimonidinum	Brimoteva, krople do oczu, roztwór, 2 mg/ml	1 but. a 5 ml	5909990727063	2012-05-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	22,68	30,05	30,05	Jaskra		ryczałt	3,20
391	Brimonidinum	Luxfen, krople do oczu, roztwór, 2 mg/ml	5 ml (but.)	5909990677733	2014-01-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	23,11	30,51	30,51	Jaskra		ryczałt	3,20
392	Brimonidinum + Timololum	Combigan, krople do oczu, roztwór złożony, 2+5 mg/ml	5 ml	5909990570546	2014-01-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	32,55	40,42	31,19	Jaskra		ryczałt	12,43
393	Brinzolamidum	Azopt, krople do oczu, zawiesina, 10 mg/ml	5 ml (but.)	5909990869114	2014-01-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	32,65	40,52	31,19	Jaskra		ryczałt	12,53
394	Bromocriptinum	Bromergon, tabl., 2,5 mg	30 tabl.	5909990173013	2014-01-01	2 lata	62.0, Leki ginekologiczne - inhibitory wydzielania prolaktyny - bromokryptyna	14,04	19,19	19,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
395	Bromocriptinum	Bromocorn, tabl., 2,5 mg	30 tabl.	5909990211913	2014-01-01	2 lata	62.0, Leki ginekologiczne - inhibitory wydzielania prolaktyny - bromokryptyna	12,30	17,37	17,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
396	Budesonidum	Budelin Novolizer 200 (Tafen Novolizer 200), proszek do inhalacji, 200 µg	1 poj.a 200 daw. (+inhal.Novolizer)	5909991033224	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	62,97	76,34	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	31,84
397	Budesonidum	Budelin Novolizer 200 (Tafen Novolizer 200), proszek do inhalacji, 200 µg	1 poj.a 200 daw. (+inhal.Novolizer)	5909991033224	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	62,97	76,34	63,57	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	18,10
398	Budesonidum	Budelin Novolizer 200 (Tafen Novolizer 200), proszek do inhalacji, 200 µg	1 poj.a 200 daw.	5909991033248	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	56,70	69,76	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	25,26
399	Budesonidum	Budelin Novolizer 200 (Tafen Novolizer 200), proszek do inhalacji, 200 µg	1 poj.a 200 daw.	5909991033248	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	56,70	69,76	63,57	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	11,52

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	
400	Budesonidum	Budıair, aerozol wziewny, roztw6r, 200 µg	1 poj.a 200 daw. (z ustnikiem)	5909990335169	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	54,00	66,92	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracajace obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	22,42	
401	Budesonidum	Budıair, aerozol wziewny, roztw6r, 200 µg	1 poj.a 200 daw. (z ustnikiem)	5909990335169	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	54,00	66,92	63,57		Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	8,68
402	Budesonidum	Budıair, aerozol wziewny, roztw6r, 200 µg	1 poj.a 200 daw. (+kom.inh.)	5909990335176	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	55,08	68,05	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracajace obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	23,55	
403	Budesonidum	Budıair, aerozol wziewny, roztw6r, 200 µg	1 poj.a 200 daw. (+kom.inh.)	5909990335176	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	55,08	68,05	63,57		Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	9,81
404	Budesonidum	Entocort, kaps. o przedluzonym uwalnianiu, twarde, 3 mg	100 kaps.	5909990430314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	11.0, Kortykosteroidy do stosowania doustnego o działaniu miejscowym na przew6d pokarmowy - budesonid	246,24	277,51	277,51		Choroba Leśniowskiego-Crohna	Postać jelitowa choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi; Mikroskopowe zapalenie jelita	ryczałt	3,56
405	Budesonidum	Miflonide, proszek do inhalacji w kaps. twardych, 200 µg	60 kaps. (+ inh.)	5909990926213	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	19,00	24,88	19,07	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracajace obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	11,53	
406	Budesonidum	Miflonide, proszek do inhalacji w kaps. twardych, 200 µg	60 kaps. (+ inh.)	5909990926213	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	19,00	24,88	19,07		Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	9,01
407	Budesonidum	Miflonide, proszek do inhalacji w kaps. twardych, 400 µg	60 kaps. (+ inh.)	5909990926312	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	32,72	42,00	38,14	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracajace obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	15,30	
408	Budesonidum	Miflonide, proszek do inhalacji w kaps. twardych, 400 µg	60 kaps. (+ inh.)	5909990926312	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	32,72	42,00	38,14		Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	7,06
409	Budesonidum	Nebbud, zawiesina do nebulizacji, 0,25 mg/ml	20 amp. po 2 ml	5909990826773	2012-09-01	2 lata	200.3, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacie płynne do nebulizacji w średnich dawkach	46,23	57,89	57,89		We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
410	Budesonidum	Nebbud, zawiesina do nebulizacji, 0,25 mg/ml	20 amp. po 2 ml	5909990826773	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.3, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacie płynne do nebulizacji w średnich dawkach	46,23	57,89	57,89		Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli	Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracajace obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	ryczałt	3,20
411	Budesonidum	Nebbud, zawiesina do nebulizacji, 0,5 mg/ml	20 amp. po 2 ml	5909991005733	2013-03-01	2 lata	200.4, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacie płynne do nebulizacji w wysokich dawkach	70,74	86,21	86,21		We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	25,86

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
412	Budesonidum	Nebbud, zawiesina do nebulizacji, 0,5 mg/ml	20 amp. po 2 ml	5909991005733	2013-03-01	2 lata	200.4, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacię płynne do nebulizacji w wysokich dawkach	70,74	86,21	86,21	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	3,20
413	Budesonidum	Neplit Easyhaler 100, Budesonide Easyhaler, proszek do inhalacji, 100 µg	1 poj.a 200 daw. (zest. startowy)	5909990337354	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	42,12	51,02	31,79	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	28,77
414	Budesonidum	Neplit Easyhaler 100, Budesonide Easyhaler, proszek do inhalacji, 100 µg	1 poj.a 200 daw. (zest. startowy)	5909990337354	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	42,12	51,02	31,79	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	22,43
415	Budesonidum	Neplit Easyhaler 200, Budesonide Easyhaler, proszek do inhalacji, 200 µg	1 poj.a 200 daw. (zest. startowy)	5909990337323	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	63,72	77,13	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	32,63
416	Budesonidum	Neplit Easyhaler 200, Budesonide Easyhaler, proszek do inhalacji, 200 µg	1 poj.a 200 daw. (zest. startowy)	5909990337323	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	63,72	77,13	63,57	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	18,89
417	Budesonidum	Neplit Easyhaler 400, Budesonide Easyhaler, proszek do inhalacji, 400 µg	1 poj.a 100 daw. (zest. startowy)	5909990337286	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	51,84	64,65	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	20,15
418	Budesonidum	Neplit Easyhaler 400, Budesonide Easyhaler, proszek do inhalacji, 400 µg	1 poj.a 100 daw. (zest. startowy)	5909990337286	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	51,84	64,65	63,57	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	6,41
419	Budesonidum	Pulmicort, zawiesina do nebulizacji, 0,125 mg/ml	20 poj.a 2 ml	5909990445615	2014-01-01	2 lata	200.2, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacię płynne do nebulizacji w niskich dawkach	72,34	88,06	88,06	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	3,20
420	Budesonidum	Pulmicort, zawiesina do nebulizacji, 0,125 mg/ml	20 poj.a 2 ml	5909990445615	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.2, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacię płynne do nebulizacji w niskich dawkach	72,34	88,06	88,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	ryczałt	3,20
421	Budesonidum	Pulmicort, zawiesina do nebulizacji, 0,25 mg/ml	20 poj.a 2 ml	5909990445714	2014-01-01	2 lata	200.3, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacię płynne do nebulizacji w średnich dawkach	64,80	77,39	57,89	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	22,70
422	Budesonidum	Pulmicort, zawiesina do nebulizacji, 0,25 mg/ml	20 poj.a 2 ml	5909990445714	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.3, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacię płynne do nebulizacji w średnich dawkach	64,80	77,39	57,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	ryczałt	22,70
423	Budesonidum	Pulmicort, zawiesina do nebulizacji, 0,5 mg/ml	20 poj.a 2 ml	5909990445813	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.4, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacię płynne do nebulizacji w wysokich dawkach	93,94	110,57	86,21	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	50,22

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
424	Budesonidum	Pulmicort, zawiesina do nebulizacji, 0,5 mg/ml	20 poj.a 2 ml	5909990445813	2014-01-01	2 lata	200.4, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postaci pływne do nebulizacji w wysokich dawkach	93,94	110,57	86,21	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	27,56
425	Budesonidum	Pulmicort Turbuhaler, proszek do inhalacji, 100 µg/dawkę inhalacyjną	1 poj.a 200 daw.	5909990677313	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	35,62	44,19	31,79	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	21,94
426	Budesonidum	Pulmicort Turbuhaler, proszek do inhalacji, 100 µg/dawkę inhalacyjną	1 poj.a 200 daw.	5909990677313	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	35,62	44,19	31,79	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	15,60
427	Budesonidum	Pulmicort Turbuhaler, proszek do inhalacji, 200 µg/dawkę inhalacyjną	1 poj.a 100 daw.	5909990677412	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	31,86	40,24	31,79	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	17,99
428	Budesonidum	Pulmicort Turbuhaler, proszek do inhalacji, 200 µg/dawkę inhalacyjną	1 poj.a 100 daw.	5909990677412	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	31,86	40,24	31,79	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	11,65
429	Budesonidum	Ribupir, aerozol wziewny, roztwór, 200 µg	1 poj. (z ustnik.)	5909990335183	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	54,00	66,92	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	22,42
430	Budesonidum	Ribupir, aerozol wziewny, roztwór, 200 µg	1 poj. (z ustnik.)	5909990335183	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	54,00	66,92	63,57	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	8,68
431	Budesonidum	Ribupir, aerozol wziewny, roztwór, 200 µg	1 poj. (z komorą inhal.)	5909990335190	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	55,08	68,05	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	23,55
432	Budesonidum	Ribupir, aerozol wziewny, roztwór, 200 µg	1 poj. (z komorą inhal.)	5909990335190	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	55,08	68,05	63,57	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	9,81
433	Budesonidum	Tafen Nasal, aerozol do nosa, zawiesina, 0,05 mg/dawkę	1 poj.a 200 daw.	5909990849611	2014-01-01	2 lata	196.0, Kortykosteroidy do stosowania do nosa	9,99	17,60	17,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,80
434	Budesonidum + Formoterolum	Symbicort Turbuhaler, proszek do inhalacji, 80+4,5 µg/dawkę inhalacyjną	1 poj.a 60 daw.	5909990882014, 5909990872886	2014-01-01	2 lata	199.1, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w niskich dawkach	62,87	75,57	58,99	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	19,78
435	Budesonidum + Formoterolum	Symbicort Turbuhaler, proszek do inhalacji, 160+4,5 µg/dawkę inhalacyjną	1 poj.a 60 daw.	5909990882113, 5909990873029	2014-01-01	2 lata	199.2, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w średnich dawkach	72,32	85,57	59,08	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	29,69

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
436	Budesonidum + Formoterolum	Symbicort Turbuhaler, proszek do inhalacji, 320+9 µg/dawkę inhalacyjną	1 poj.a 60 daw.	5909991079314, 5909990873241	2014-01-01	2 lata	199.3, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w wysokich dawkach	125,45	145,95	128,82	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	20,33
437	Buprenorphinum	Bunondol, tabl. podjęzykowe, 0,2 mg	60 szt.	5909990351718	2014-01-01	2 lata	152.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - postacie do stosowania podjęzykowego	27,32	35,48	35,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,64
438	Buprenorphinum	Bunondol, tabl. podjęzykowe, 0,2 mg	60 szt.	5909990351718	2014-01-01	2 lata	152.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - postacie do stosowania podjęzykowego	27,32	35,48	35,48	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
439	Buprenorphinum	Bunondol, tabl. podjęzykowe, 0,4 mg	30 szt.	5909990351817	2014-01-01	2 lata	152.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - postacie do stosowania podjęzykowego	27,32	35,48	35,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,64
440	Buprenorphinum	Bunondol, tabl. podjęzykowe, 0,4 mg	30 szt.	5909990351817	2014-01-01	2 lata	152.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - postacie do stosowania podjęzykowego	27,32	35,48	35,48	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
441	Buprenorphinum	Transec 35 µg/h, system transdermalny, 20 mg	5 szt.	5909990966127	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postacie do stosowania przezskórnego	61,56	75,28	69,74	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	5,54
442	Buprenorphinum	Transec 35 µg/h, system transdermalny, 20 mg	5 szt.	5909990966127	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postacie do stosowania przezskórnego	61,56	75,28	69,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	8,74
443	Buprenorphinum	Transec 52,5 µg/h, system transdermalny, 30 mg	5 szt.	5909990966226	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postacie do stosowania przezskórnego	93,71	111,50	104,62	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	6,88
444	Buprenorphinum	Transec 52,5 µg/h, system transdermalny, 30 mg	5 szt.	5909990966226	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postacie do stosowania przezskórnego	93,71	111,50	104,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,08
445	Buprenorphinum	Transec 70 µg/h, system transdermalny, 40 mg	5 szt.	5909990966325	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postacie do stosowania przezskórnego	126,44	147,40	139,49	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	7,91
446	Buprenorphinum	Transec 70 µg/h, system transdermalny, 40 mg	5 szt.	5909990966325	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postacie do stosowania przezskórnego	126,44	147,40	139,49	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,11
447	Buspironum	Spamilan, tabl., 5 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990073597	2014-01-01	2 lata	182.0, Leki przeciwłękowe - buspiron	18,25	23,04	14,94	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	12,58
448	Buspironum	Spamilan, tabl., 10 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990073603	2014-01-01	2 lata	182.0, Leki przeciwłękowe - buspiron	30,24	37,82	29,88	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	16,90
449	Buspironum	Spamilan, tabl., 10 mg	60 tabl.	5909997201450	2014-03-01	2 lata	182.0, Leki przeciwłękowe - buspiron	22,68	29,88	29,88	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	8,96
450	Busulfanum	Myleran, tabl. powł., 2 mg	25 tabl.	5909990277919	2012-11-01	2 lata	236.0, Leki przeciwnowotworowe - leki alkilujące - busulfan	331,33	369,10	369,10	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
451	Calcifediolum	Devisol-25, krople doustne, 150 µg/ml	10 ml	5909990227211	2014-01-01	2 lata	18.2, Witamina D i jej metabolity - kolekalcylferol i kalfedydiol	10,04	12,18	5,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	9,65
452	Calcii folinas	Calciumfolinat-Ebewe, kaps. twarde, 15 mg	20 kaps.	5909990356713	2014-01-01	2 lata	215.1, Kwas folinowy i jego sole - postacie do stosowania doustnego	21,60	28,58	28,58	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
453	Calcii folinas	Leucovorin Ca Teva, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml	1 fiol. po 50 ml	5909991117566	2014-01-01	2 lata	215.2, Kwas folinowy i jego sole - postacie do stosowania pozajelitowego	90,72	108,52	108,52	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
454	Calcitoninum	Calcitonin 100 Jelfa, płyn do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 amp.a 1 ml	5909990808410	2014-01-01	2 lata	86.0, Leki wpływające na gospodarkę wapniową - kalcitonina	20,52	27,28	27,28	Osteoporoza		30%	8,18

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
455	Candesartanum cilexetilum	Atacand, tabl., 8 mg	14 tabl. (blis.)	5909990430017	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,93	20,96	7,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	15,90
456	Candesartanum cilexetilum	Atacand, tabl., 8 mg	28 tabl. (blis.)	5909990430024	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,76	30,71	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	20,60
457	Candesartanum cilexetilum	Atacand, tabl., 16 mg	14 tabl. (blis.)	5909990430116	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,12	24,78	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	14,67
458	Candesartanum cilexetilum	Atacand, tabl., 16 mg	28 tabl. (2 blis. po 14 szt.)	5909990430123	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	34,45	41,91	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	21,68
459	Candesartanum cilexetilum	Candepres, tabl., 8 mg	28 tabl.	5909990739592	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,15	16,41	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	6,30
460	Candesartanum cilexetilum	Candepres, tabl., 16 mg	28 tabl.	5909990739653	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,30	31,26	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	11,03
461	Candesartanum cilexetilum	Carzap, tabl., 8 mg	28 tabl.	5909990937080	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,94	15,15	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	5,04
462	Candesartanum cilexetilum	Carzap, tabl., 8 mg	56 tabl.	5909990937103	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,53
463	Candesartanum cilexetilum	Carzap, tabl., 16 mg	28 tabl.	5909990937172	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,88	28,71	28,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,61
464	Candesartanum cilexetilum	Carzap, tabl., 16 mg	56 tabl.	5909990937196	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,20	54,18	54,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	16,25
465	Candesartanum cilexetilum	Carzap, tabl., 32 mg	28 tabl.	5909990937264	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,76	54,77	54,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	16,43

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
466	Candesartanum cilexetilum	Kandesar, tabl., 8 mg	28 tabl.	5909990962839	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	9,72	13,87	13,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,16
467	Candesartanum cilexetilum	Kandesar, tabl., 16 mg	28 tabl.	5909990962945	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,44	26,15	26,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,85
468	Candesartanum cilexetilum	Karbis, tabl., 8 mg	28 tabl.	5909990772162	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,10	16,37	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	6,26
469	Candesartanum cilexetilum	Karbis, tabl., 8 mg	56 tabl.	5909990772179	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,19	31,14	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	10,91
470	Candesartanum cilexetilum	Karbis, tabl., 16 mg	28 tabl.	5909990772193	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,19	31,14	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	10,91
471	Candesartanum cilexetilum	Karbis, tabl., 16 mg	56 tabl.	5909990772209	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,20	54,18	54,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	16,25
472	Candesartanum cilexetilum	Karbis, tabl., 32 mg	28 tabl.	5909990772230	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,20	54,18	54,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	16,25
473	Candesartanum cilexetilum	Ranacand, tabl., 16 mg	28 tabl.	5909990801350	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,84	31,82	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	11,59
474	Candesartanum cilexetilum	Ranacand, tabl., 8 mg	28 tabl.	5909990801367	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,57	18,96	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,85
475	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Candepres HCT, tabl., 8+12,5 mg	28 tabl.	5909990800360	2012-11-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,94	15,15	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,04
476	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Candepres HCT, tabl., 16+12,5 mg	28 tabl.	5909990800629	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,88	28,71	28,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,61
477	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Carzap HCT, tabl., 8+12,5 mg	28 tabl.	5909990957170	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,94	15,15	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,04

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
478	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Carzap HCT, tabl., 8+12,5 mg	56 tabl.	5909990957194	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,53
479	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Carzap HCT, tabl., 16+12,5 mg	28 tabl.	5909990957255	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,88	28,71	28,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,61
480	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Carzap HCT, tabl., 16+12,5 mg	56 tabl.	5909990957279	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,20	54,18	54,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,25
481	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Karbicombi, tabl. powł., 8 + 12,5 mg	28 szt.	5909990865130	2013-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,89
482	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Karbicombi, tabl. powł., 8 + 12,5 mg	56 tabl.	5909990865147	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,77	28,60	28,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,58
483	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Karbicombi, tabl., 16+12,5 mg	28 tabl.	5909990865178	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,19	31,14	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,91
484	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Karbicombi, tabl. powł., 16 + 12,5 mg	56 tabl.	5909990865185	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,74	54,75	54,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,43
485	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Karbicombi, tabl. powł., 32 + 12,5 mg	28 tabl.	5909990865222	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	48,38	59,62	57,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	19,16
486	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Karbicombi, tabl. powł., 32 + 25 mg	28 tabl.	5909990865260	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	48,38	59,62	57,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	19,16
487	Captoprilum	Captopril Polfarmex, tabl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990495238	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	2,53	3,48	2,78	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,48
488	Captoprilum	Captopril Polfarmex, tabl., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990495337	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	4,97	6,85	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	4,49
489	Captoprilum	Captopril Polfarmex, tabl., 12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990830817	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	1,87	2,36	1,39	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	2,36

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
490	Carbamazepinum	Amizepin, tabl., 200 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990043910	2014-01-01	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	10,80	14,33	10,35	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	3,98
491	Carbamazepinum	Amizepin, tabl., 200 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990043910	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	10,80	14,33	10,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerytach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Neuralgie inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego, ból neuropatyczny w tym ból fantomowy	ryczałt	7,18
492	Carbamazepinum	Finlepsin, tabl., 200 mg	50 szt. (5 blist.po 10 szt.)	5909991014117	2014-01-01	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	10,26	13,76	10,35	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	3,41
493	Carbamazepinum	Finlepsin, tabl., 200 mg	50 szt. (5 blist.po 10 szt.)	5909991014117	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	10,26	13,76	10,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerytach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Neuralgie inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego, ból neuropatyczny w tym ból fantomowy	ryczałt	6,61
494	Carbamazepinum	Finlepsin 200 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909991030315	2014-01-01	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	10,26	13,76	10,35	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	3,41
495	Carbamazepinum	Finlepsin 200 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909991030315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	10,26	13,76	10,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerytach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Neuralgie inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego, ból neuropatyczny w tym ból fantomowy	ryczałt	6,61

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
496	Carbamazepinum	Finlepsin 400 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 400 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991014216	2014-01-01	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	11,77	15,84	12,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	3,42
497	Carbamazepinum	Finlepsin 400 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 400 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991014216	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	11,77	15,84	12,42	Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Neuralgie inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego, ból neuropatyczny w tym ból fantomowy	ryczałt	6,62
498	Carbamazepinum	Finlepsin 400 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 400 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909991014223	2014-01-01	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	19,61	25,39	20,70	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	4,69
499	Carbamazepinum	Finlepsin 400 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 400 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909991014223	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	19,61	25,39	20,70	Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Neuralgie inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego, ból neuropatyczny w tym ból fantomowy	ryczałt	7,89
500	Carbamazepinum	Neurotop retard 300, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 300 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990244515	2014-01-01	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	11,88	16,45	15,53	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,92
501	Carbamazepinum	Neurotop retard 300, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 300 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990244515	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	11,88	16,45	15,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	4,12

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
502	Carbamazepinum	Neurotop retard 600, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 600 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990244614	2014-01-01	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	23,65	31,05	31,05	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
503	Carbamazepinum	Neurotop retard 600, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 600 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990244614	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	23,65	31,05	31,05	Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerytach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	3,20
504	Carbamazepinum	Tegretol, zawiesina doustna, 20 mg/ml	100 ml	5909990341917	2014-01-01	2 lata	159.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - płynne postacie farmaceutyczne	6,48	9,21	8,22	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,99
505	Carbamazepinum	Tegretol, zawiesina doustna, 20 mg/ml	100 ml	5909990341917	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - płynne postacie farmaceutyczne	6,48	9,21	8,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerytach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	4,19
506	Carbamazepinum	Tegretol, zawiesina doustna, 20 mg/ml	250 ml	5909990341924	2014-01-01	2 lata	159.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - płynne postacie farmaceutyczne	15,12	20,56	20,56	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
507	Carbamazepinum	Tegretol, zawiesina doustna, 20 mg/ml	250 ml	5909990341924	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - płynne postacie farmaceutyczne	15,12	20,56	20,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerytach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	3,20
508	Carbamazepinum	Tegretol CR 200, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl.	5909990120215	2014-01-01	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	11,88	15,46	10,35	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	5,11

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
509	Carbamazepinum	Tegretol CR 200, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl.	5909990120215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	11,88	15,46	10,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerywanach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Neuralgie inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego, ból neuropatyczny w tym ból fantomowy	ryczałt	8,31
510	Carbamazepinum	Tegretol CR 400, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 400 mg	30 tabl.	5909990120116	2014-01-01	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	12,10	16,19	12,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	3,77
511	Carbamazepinum	Tegretol CR 400, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 400 mg	30 tabl.	5909990120116	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	12,10	16,19	12,42	Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerywanach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Neuralgie inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego, ból neuropatyczny w tym ból fantomowy	ryczałt	6,97
512	Carbamazepinum	Timonil 150 retard, tabl., 150 mg	50 tabl.	5909990751013	2014-01-01	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	8,64	11,43	7,76	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	3,67
513	Carbamazepinum	Timonil 150 retard, tabl., 150 mg	50 tabl.	5909990751013	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	8,64	11,43	7,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerywanach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	6,87
514	Carbamazepinum	Timonil 300 retard, tabl., 300 mg	50 tabl.	5909990751211	2014-01-01	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	12,96	17,59	15,53	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	2,06

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
515	Carbamazepinum	Timonil 300 retard, tabl., 300 mg	50 tabl.	5909990751211	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	12,96	17,59	15,53	Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerywanach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	5,26
516	Carbocisteinum	Mukolina, syrop, 50 mg/ml	120 ml	5909990032211	2014-01-01	2 lata	205.1, Leki mukolityczne - karbocysteina	4,42	6,50	6,50	Mukowiscydoza, Pierwotna dyskineza rzęsek		30%	1,95
517	Carvedilolum	Atram 12,5, tabl., 12,5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990570430	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,42	10,25	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,82
518	Carvedilolum	Atram 25, tabl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990570409	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	10,80	13,95	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,09
519	Carvedilolum	Atram 6,25, tabl., 6,25 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990570454	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,80	7,84	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,13
520	Carvedilolum	Avedol, tabl. powł., 6,25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990074051	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,70	7,74	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,03
521	Carvedilolum	Avedol, tabl. powł., 12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990074099	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,80	10,64	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,21
522	Carvedilolum	Avedol, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990074129	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	11,45	14,63	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,77
523	Carvedilolum	Carvedigamma 12,5 mg, tabl. powł., 12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990419654	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	7,56	9,34	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,91
524	Carvedilolum	Carvedigamma 25 mg, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990419609	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	9,72	12,82	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,96
525	Carvedilolum	Carvedigamma 6,25 mg, tabl. powł., 6,25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990419685	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	4,32	5,24	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,53

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
526	Carvedilolum	Carvedilol-ratiopharm, tabl. powł., 6,25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990727100	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,37	7,39	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,68
527	Carvedilolum	Carvedilol-ratiopharm, tabl. powł., 12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990727148	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,32	10,14	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,71
528	Carvedilolum	Carvedilol-ratiopharm, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990727193	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	10,80	13,95	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,09
529	Carvedilolum	Carvedilolum 123ratio, Carvedilol Teva, tabl., 6,25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990338788	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,37	7,39	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,68
530	Carvedilolum	Carvedilolum 123ratio, Carvedilol Teva, tabl., 12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990338856	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	7,80	9,59	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,16
531	Carvedilolum	Carvedilolum 123ratio, Carvedilol Teva, tabl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990338931	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,76	11,81	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	4,95
532	Carvedilolum	Carvetrend, tabl., 3,125 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991016814	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,10	8,86	1,23	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,00
533	Carvedilolum	Carvetrend, tabl., 6,25 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991016913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,96	10,11	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,40
534	Carvedilolum	Carvetrend, tabl., 12,5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991017019	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	9,83	11,72	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,29
535	Carvedilolum	Carvetrend, tabl., 25 mg	30 tabl. (blist.)	5909991017118	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	11,88	15,08	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,22
536	Carvedilolum	Coryol, tabl., 6,25 mg	30 tabl. (blist.)	5909990983315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,80	7,84	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,13
537	Carvedilolum	Coryol 12,5, tabl., 12,5 mg	30 tabl.	5909990216505	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,96	10,81	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,38
538	Carvedilolum	Coryol 25, tabl., 25 mg	30 tabl.	5909990216567	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	11,38	14,55	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,69

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
539	Carvedilolum	Coryol 3,125, tabl., 3,125 mg	30 tabl.	5909990216604	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,10	8,86	1,23	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,00
540	Carvedilolum	Dilatrend, tabl., 6,25 mg	30 tabl.	5909990716111	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	15,71	17,20	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	15,49
541	Carvedilolum	Dilatrend, tabl., 25 mg	30 tabl.	5909990717613	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	20,79	24,44	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	17,58
542	Carvedilolum	Hypoten, tabl. powł., 6,25 mg	30 tabl.	5909990048465	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,85	7,89	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,18
543	Carvedilolum	Hypoten, tabl. powł., 6,25 mg	100 tabl.	5909990048472	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	22,81	26,21	8,17	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	20,49
544	Carvedilolum	Hypoten, tabl. powł., 12,5 mg	30 tabl.	5909990048489	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,99	10,84	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,41
545	Carvedilolum	Hypoten, tabl. powł., 12,5 mg	100 tabl.	5909990048496	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	29,96	35,30	16,33	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	23,87
546	Carvedilolum	Hypoten, tabl. powł., 25 mg	30 tabl.	5909990048502	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	11,56	14,75	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,89
547	Carvedilolum	Hypoten, tabl. powł., 25 mg	100 tabl.	5909990048540	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	38,51	46,45	32,67	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	23,58
548	Carvedilolum	Symtrend, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990074662	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,69	11,73	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	4,87
549	Carvedilolum	Symtrend, tabl. powł., 12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990074754	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	7,56	9,34	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,91
550	Carvedilolum	Symtrend, tabl. powł., 6,25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990074792	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,32	7,34	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,63
551	Carvedilolum	Vivacor, tabl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990687862	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	14,89	18,24	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	11,38

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
552	Carvedilolum	Vivacor, tabl., 25 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990687879	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	27,79	33,49	19,60	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	19,77
553	Carvedilolum	Vivacor, tabl., 6,25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990687886	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	10,58	11,81	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	10,10
554	Carvedilolum	Vivacor, tabl., 6,25 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990687893	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	20,89	23,33	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	19,90
555	Carvedilolum	Vivacor, tabl., 12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990687909	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	11,56	13,54	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	10,11
556	Carvedilolum	Vivacor, tabl., 12,5 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990687930	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	22,68	26,42	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	19,56
557	Cefaclorum	Ceclor, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 125 mg/5 ml	75 ml (47,6 g)	5909990137411	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	15,95	20,43	13,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,70
558	Cefaclorum	Ceclor, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 125 mg/5 ml	100 ml (63,47 g)	5909990137428	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	20,30	25,72	17,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,75
559	Cefaclorum	Ceclor, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	75 ml (47,6 g)	5909990137510	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	31,32	38,66	26,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	25,21
560	Cefaclorum	Ceclor, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	100 ml (63,47 g)	5909990137527	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	37,10	45,81	35,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	27,87
561	Cefaclorum	Ceclor, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 375 mg/5 ml	75 ml (47,6 g)	5909990775910	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	38,88	48,22	40,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	28,04
562	Cefaclorum	Ceclor, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 375 mg/5 ml	100 ml (63,47 g)	5909990775927	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	46,66	57,84	53,82	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	30,93
563	Cefaclorum	Ceclor, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 250/5 mg/ml	63,47g granulatu/100ml zawiesiny	5909997207827	2012-07-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	27,00	35,20	35,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,60
564	Cefaclorum	Ceclor MR, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 375 mg	10 tabl. (blist.)	5909990676514	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	23,76	28,66	13,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	21,84
565	Cefaclorum	Ceclor MR, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	10 tabl. (blist.)	5909990676613	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	25,70	31,44	18,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	22,34
566	Cefaclorum	Ceclor MR, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	14 tabl. (blist.)	5909990676620	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	35,86	43,25	25,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	30,51

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
567	Cefaclorum	Ceclor MR, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 750 mg	10 tabl. (blis.)	5909990676712	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,42	51,41	27,30	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	37,76
568	Cefaclorum	Vercef, kaps., 500 mg	15 kaps. (blis.)	5909990453511	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	26,73	33,89	27,30	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	20,24
569	Cefaclorum	Vercef, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	75 ml (37,5 g)	5909990453610	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	29,94	37,21	26,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	23,76
570	Cefaclorum	Vercef, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	100 ml (50 g)	5909990453627	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	29,94	38,29	35,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	20,35
571	Cefaclorum	Vercef, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 125 mg/5 ml	75 ml (37,5 g)	5909990732111	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	14,44	18,84	13,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,11
572	Cefaclorum	Vercef, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 125 mg/5 ml	100 ml (50 g)	5909990732128	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	14,44	19,56	17,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,59
573	Cefadroxilum	Biodroxil, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,25 g/5 ml	60 ml (45 g)	5909990780211	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	7,72	11,22	10,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	5,84
574	Cefadroxilum	Biodroxil, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,5 g/5 ml	60 ml (45 g)	5909990780310	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	12,42	18,02	18,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,01
575	Cefadroxilum	Biodroxil, kaps., 0,5 g	12 kaps.	5909990780419	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	11,88	15,62	10,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,16
576	Cefadroxilum	Biodroxil, tabl. powł., 1 g	12 tabl.	5909990780518	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	19,31	25,32	21,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,40
577	Cefadroxilum	Duracef, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	60 ml	5909990050819	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	9,66	13,25	10,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,87
578	Cefadroxilum	Duracef, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	100 ml	5909990050826	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	18,85	24,19	17,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,22
579	Cefadroxilum	Duracef, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 500 mg/5 ml	60 ml	5909990050918	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	16,58	22,39	21,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,63
580	Cefadroxilum	Duracef, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 500 mg/5 ml	100 ml	5909990050925	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	29,16	37,47	35,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	19,53
581	Cefadroxilum	Duracef, kaps., 500 mg	12 kaps.	5909990051113	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,85	18,75	10,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,29
582	Cefadroxilum	Duracef, kaps., 500 mg	20 kaps.	5909990051120	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	24,75	30,43	18,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	21,33

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
583	Cefadroxilum	Duracef, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 1 g	10 tabl.	5909990764617	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	23,58	29,21	18,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	20,11
584	Cefalexinum	Cefaleksyna TZF, kaps. twarde, 500 mg	16 kaps. (1 blist.po 16 szt.)	5909990657216	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	18,85	23,65	14,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,37
585	Cefalexinum	Keflex, kaps., 250 mg	12 kaps.	5909990070213	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,02	9,14	5,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,41
586	Cefalexinum	Keflex, kaps., 500 mg	12 kaps.	5909990070312	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,58	18,46	10,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,00
587	Cefalexinum	Keflex, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	60 ml (38,1g granulatu)	5909990070411	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	13,50	17,29	10,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,91
588	Cefuroximium	Biofuroksym, proszek do sporządzania roztworu lub zawiesiny do wstrzykiwań, 750 mg	1 fiol.a 17 ml	5909990059416	2014-01-01	2 lata	90.1, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania pozajelitowego	5,71	7,93	5,49	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	5,19
589	Cefuroximium	Biofuroksym, proszek do sporządzania roztworu lub wstrzykiwań, 1500 mg	1 fiol.a 26 ml	5909990059515	2014-01-01	2 lata	90.1, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania pozajelitowego	10,50	14,42	10,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,94
590	Cefuroximium	Biofuroksym, proszek do sporządzania roztworu lub zawiesiny do wstrzykiwań, 250 mg	1 fiol.a 10 ml	5909990806812	2014-01-01	2 lata	90.1, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania pozajelitowego	3,38	4,19	1,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	3,28
591	Cefuroximium	Biofuroksym, proszek do sporządzania roztworu lub zawiesiny do wstrzykiwań, 500 mg	1 fiol.a 17 ml	5909990806911	2014-01-01	2 lata	90.1, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania pozajelitowego	5,00	6,53	3,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	4,70
592	Cefuroximium	Bioracef, tabl. powl., 500 mg	10 tabl. (2 blist.po 5 szt.)	5909990063697	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	32,94	41,51	36,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	23,31
593	Cefuroximium	Bioracef, tabl. powl., 500 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990063703	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,44	57,39	50,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	31,91
594	Cefuroximium	Bioracef, tabl. powl., 125 mg	10 tabl. (2 blist.po 5 szt.)	5909990063727	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,04	17,45	9,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,90
595	Cefuroximium	Bioracef, tabl. powl., 125 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990063734	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,01	21,42	12,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,05
596	Cefuroximium	Bioracef, tabl. powl., 250 mg	10 tabl. (2 blist.po 5 szt.)	5909990063840	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	25,38	31,10	18,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	22,00
597	Cefuroximium	Bioracef, tabl. powl., 250 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990063857	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	31,16	38,32	25,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	25,58
598	Cefuroximium	Ceroxim, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	50 ml (46,2 g) (prosz.)	5909991009113	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	27,08	35,28	35,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,64

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
599	Cefuroxim	Ceroxim, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	100 ml (88,2 g) (prosz.)	5909991009120	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	54,69	67,73	67,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	33,87
600	Cefuroxim	Ceroxim, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 125 mg/5 ml	50 ml (46,2 g) (prosz.)	5909991009212	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	15,03	20,18	17,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,21
601	Cefuroxim	Ceroxim, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 125 mg/5 ml	100 ml (88,2 g) (prosz.)	5909991009229	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	27,08	35,28	35,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,64
602	Cefuroxim	Ceroxim, tabl., 250 mg	10 tabl. (blis.)	5909991010614	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	13,86	19,00	18,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,90
603	Cefuroxim	Ceroxim, tabl., 250 mg	20 tabl. (2 blis.po 10 szt.)	5909991010621	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,71	36,02	36,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	18,01
604	Cefuroxim	Ceroxim, tabl., 500 mg	10 tabl. (blis.)	5909991012519	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,71	36,02	36,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	18,01
605	Cefuroxim	Ceroxim, tabl., 500 mg	20 tabl. (2 blis.po 10 szt.)	5909991012526	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	55,43	68,60	68,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	34,30
606	Cefuroxim	Novocef, tabl. powł., 250 mg	10 tabl.	5909991033811	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,55	22,87	18,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,77
607	Cefuroxim	Novocef, tabl. powł., 500 mg	10 tabl.	5909991034016	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	29,59	37,99	36,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	19,79
608	Cefuroxim	Tarsime, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji, 1500 mg	1 fiol.a 20 ml	5909990442812	2014-01-01	2 lata	90.1, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania pozajelitowego	6,67	10,39	10,39	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	5,20
609	Cefuroxim	Tarsime, proszek do sporządzania roztworu / zawiesiny do wstrzykiwań, 750 mg	1 fiol.a 20 ml	5909990442911	2014-01-01	2 lata	90.1, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania pozajelitowego	3,41	5,50	5,49	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	2,76
610	Cefuroxim	Xorimax 250, tabl. drażowane, 250 mg	14 tabl.	5907626701753	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	19,65	26,23	25,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,49
611	Cefuroxim	Xorimax 250, tabl. drażowane, 250 mg	10 tabl. (blis.)	5909990224951	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,28	22,59	18,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,49
612	Cefuroxim	Xorimax 500, tabl. drażowane, 500 mg	14 tabl.	5907626701760	2013-09-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	39,29	49,88	49,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	24,94
613	Cefuroxim	Xorimax 500, tabl. drażowane, 500 mg	10 tabl. (blis.)	5909990224456	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	31,21	39,69	36,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	21,49
614	Cefuroxim	Zamur 250, tabl. powł., 250 mg	10 tabl. (blis.)	5909990216383	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,82	23,16	18,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,06

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
615	Cefuroximium	Zamur 250, tabl. powl., 250 mg	14 tabl.	5909991067946	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	21,06	27,71	25,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,97
616	Cefuroximium	Zamur 500, tabl. powl., 500 mg	10 tabl.	5909990216390	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	29,70	38,11	36,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	19,91
617	Cefuroximium	Zamur 500, tabl. powl., 500 mg	14 tabl.	5909991067953	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	42,12	52,86	50,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	27,38
618	Cefuroximium	Zinacef, proszek do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań lub roztworu do wstrzykiwań i infuzji, 750 mg	10 fiol.	5909990069828	2014-01-01	2 lata	90.1, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania pozajelitowego	47,52	59,22	54,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	31,79
619	Cefuroximium	Zinacef, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji, 1500 mg	10 fiol.	5909990069927	2014-01-01	2 lata	90.1, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania pozajelitowego	91,80	109,71	109,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	54,86
620	Cefuroximium	Zinnat, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 125 mg/5 ml	50 ml (42,20 g granulatu)	5909990051335	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	14,67	19,80	17,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,83
621	Cefuroximium	Zinnat, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 125 mg/5 ml	100 ml (84,40 g granulatu)	5909990051342	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	27,65	35,88	35,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,94
622	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powl., 125 mg	10 tabl. (2 blist. po 5 szt.)	5909990083213	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	13,61	17,00	9,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,45
623	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powl., 250 mg	10 tabl.	5909990083312	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	21,59	27,12	18,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	18,02
624	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powl., 500 mg	10 tabl.	5909990083411	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	36,07	44,78	36,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	26,58
625	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powl., 500 mg	14 tabl.	5909990083435	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	53,99	50,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	28,51
626	Cefuroximium	Zinnat, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	50 ml (39,98 g granulatu)	5909990468812	2014-01-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	27,65	35,88	35,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,94
627	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powl., 500 mg	10 tabl.	5909997196077	2014-03-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	29,05	37,42	36,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	19,22
628	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powl., 250 mg	10 tabl.	5909997196350	2014-03-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,07	20,27	18,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,17
629	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powl., 500 mg	10 tabl.	5909997198378	2012-07-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	31,10	39,58	36,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	21,38

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
630	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powł., 250 mg	10 tabl.	5909997198606	2012-07-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,61	20,84	18,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,74
631	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powł., 0,5 g	10 szt.	5909997200118	2013-11-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,22	35,50	35,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,75
632	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powł., 0,25 g	10 szt.	5909997201559	2013-11-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,12	20,33	18,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,23
633	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powł., 500 mg	10 szt.	5909997210605	2013-07-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	29,59	37,99	36,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	19,79
634	Cefuroximium	Zinnox, tabl. powł., 250 mg	10 tabl.	5909990652907	2012-11-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,66	20,89	18,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,79
635	Cefuroximium	Zinnox, tabl. powł., 500 mg	10 tabl.	5909990652969	2012-11-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	28,08	36,40	36,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	18,20
636	Cefuroximium	Zinnox, tabl. powł., 250 mg	10 tabl.	5909991082932	2014-03-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,04	19,19	18,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,09
637	Cefuroximium	Zinnox, tabl. powł., 500 mg	10 tabl.	5909991082949	2014-03-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,54	35,84	35,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,92
638	Cetirizinum	Alermed, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990910793	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,80	15,11	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckiego) - od 6 miesiąca życia	30%	4,53
639	Cetirizinum	Allertec, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990569441	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,80	15,11	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckiego) - od 6 miesiąca życia	30%	4,53
640	Cetirizinum	Allertec, syrop, 5 mg/5 ml	1 but.a 100 ml	5909990851119	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	9,99	13,04	8,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckiego) - od 6 miesiąca życia	30%	6,75
641	Cetirizinum	Allertec, krople doustne, roztwór, 10 mg/ml	10 ml w but. z kroplomierzem	5909991103811	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	6,84	9,73	8,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckiego) - od 6 miesiąca życia	30%	3,44

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
642	Cetirizinum	Allertec, krople doustne, roztwór, 10 mg/ml	20 ml w but. z kroplomierzem	5909991103835	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	12,10	16,95	16,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	5,09
643	Cetirizinum	Amertil, roztwór doustny, 1 mg/ml	200 ml (but.)	5909990215393	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	16,20	21,25	17,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	8,69
644	Cetirizinum	Amertil, tabl. powł., 10 mg	20 tabl.	5909990410729	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,48	9,57	9,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	2,87
645	Cetirizinum	Amertil, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990410736	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,26	14,54	14,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	4,36
646	Cetirizinum	CetAlergin, syrop, 1 mg/ml	75 ml	5909990857012	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	7,88	10,31	6,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	5,60
647	Cetirizinum	CetAlergin, syrop, 1 mg/ml	150 ml	5909990857029	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	14,90	19,21	13,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	9,79
648	Cetirizinum	CetAlergin, krople, 10 mg/ml	10 ml	5909990857111	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	6,53	9,41	8,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	3,12
649	Cetirizinum	CetAlergin, tabl. powł., 10 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990872626	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,56	10,71	10,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	3,66

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
650	Cetirizinum	Cetigran, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990044559	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	9,72	13,83	13,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	4,15
651	Cetirizinum	Letizen, tabl. powł., 10 mg	20 tabl.	5909990869725	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,34	10,48	10,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	3,43
652	Cetirizinum	Zyrtec, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990184637	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,09	20,66	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	10,08
653	Cetirizinum	Zyrtec, krople doustne, 10 mg/ml	20 ml	5909990184736	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	13,06	17,95	17,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	5,39
654	Cetirizinum	Zyrtec, roztwór do stosowania doustnego, 1 mg/ml	75 ml	5909990781515	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	9,16	11,66	6,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	6,95
655	Chlorambucilum	Leukeran, tabl. powł., 2 mg	25 tabl.	5909990345618	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	233.0, Leki przeciwnowotworowe - leki alkilujące - chlorambucyl	241,48	272,39	272,39	Nowotwory złośliwe	Amyloidoza	bezpłatny	0,00
656	Chloroquinum	Arechin, tabl., 250 mg	30 tabl.	5909990061914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	192.0, Leki przeciwmalaryczne - chlorochina	14,47	19,72	19,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; Porfiria skórna późna	30%	5,92
657	Chlorpromazinum	Fenactil, krople doustne, roztwór, 40 mg/g	10 g	5909990274314	2014-01-01	2 lata	172.2, Leki przeciwpsychotyczne - chlorpromazyne do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	2,95	4,34	4,34	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
658	Chlorprothixenum	Chlorprothixen Zentiva, tabl. powł., 15 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990203017	2014-01-01	2 lata	179.3, Leki przeciwpsychotyczne - chlorprotyksen do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,45	9,57	5,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,57
659	Chlorprothixenum	Chlorprothixen Zentiva, tabl. powł., 15 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990203017	2014-01-01	2 lata	179.3, Leki przeciwpsychotyczne - chlorprotyksen do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,45	9,57	5,72	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		ryczałt	7,05

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
660	Chlorprothixenum	Chlorprothixen Zentiva, tabl. powł., 50 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990203116	2014-01-01	2 lata	179.3, Leki przeciwpsychotyczne - chlorprotyksen do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	13,93	19,06	19,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,72
661	Chlorprothixenum	Chlorprothixen Zentiva, tabl. powł., 50 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990203116	2014-01-01	2 lata	179.3, Leki przeciwpsychotyczne - chlorprotyksen do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	13,93	19,06	19,06	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		ryczałt	3,20
662	Chlorquinaldolum	Chlorchinaldin, maść, 30 mg/g	20 g	5909990297610	2014-01-01	2 lata	57.0, Leki antyseptyczne i dezynfekcyjne - pochodne chinoliny - chlorchinaldol	6,26	9,04	9,04	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	4,52
663	Ciclesonidum	Alvesco 160, aerozol inhalacyjny, roztwór, 160 µg	1 poj.a 120 daw.	5909990212064	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	130,68	152,57	152,57	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	12,80
664	Ciclesonidum	Alvesco 160, aerozol inhalacyjny, roztwór, 160 µg	1 poj.a 60 daw.	5909990218530	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	65,34	79,97	76,29	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	10,08
665	Ciclesonidum	Alvesco 80, aerozol inhalacyjny, roztwór, 80 µg	1 poj.a 120 daw.	5909990212057	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	98,28	114,55	76,29	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	44,66
666	Ciclesonidum	Alvesco 80, aerozol inhalacyjny, roztwór, 80 µg	1 poj.a 60 daw.	5909990218523	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	49,14	59,25	38,14	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	24,31
667	Ciclosporinum	Cyclaid, kaps. miękkie, 25 mg	50 kaps.	5909990787289	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	59,08	72,89	70,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości odporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kośćczyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy lite u pacjentów do 18 r.ż.	ryczałt	5,16

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
668	Ciclosporinum	Cyclaid, kaps. miękkie, 50 mg	50 kaps.	5909990787357	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	120,96	141,86	141,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granularnych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości odporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
669	Ciclosporinum	Cyclaid, kaps. miękkie, 100 mg	50 kaps.	5909990787463	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	254,34	285,91	283,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości odporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	5,39

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
670	Ciclosporinum	Equoral, kaps. elastyczne, 25 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990946426	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	57,22	70,93	70,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granularnych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości oporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
671	Ciclosporinum	Equoral, kaps. elastyczne, 50 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990946525	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	120,96	141,86	141,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości oporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
672	Ciclosporinum	Equoral, kaps. elastyczne, 100 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990946624	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	252,26	283,72	283,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości oporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
673	Ciclosporinum	Equoral, roztwór doustny, 100 mg/ml	50 ml	5909990946716	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	138.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - płynne postaci farmaceutyczne	277,61	311,28	311,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości oporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
674	Ciclosporinum	Sandimmun Neoral, kaps. elastyczne, 25 mg	50 kaps.	5909990336616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	101,12	117,02	70,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości odporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	49,29

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
675	Ciclosporinum	Sandimmun Neoral, kaps. elastyczne, 50 mg	50 kaps.	5909990336715	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	171,43	194,85	141,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości oporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.ż.	ryczałt	56,19

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
676	Ciclosporinum	Sandimmun Neoral, kaps. elastyczne, 100 mg	50 kaps.	5909990336814	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	343,44	379,46	283,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwono krwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości odporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kośćczyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łgbe u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	98,94

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
677	Ciclosporinum	Sandimmun Neoral, roztwór doustny, 100 mg/ml	50 ml	5909990336913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	138.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - płynne postaci farmaceutyczne	362,66	400,58	311,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości oporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	92,50

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
678	Ciclosporinum	Sandimmun Neoral, kaps. elastyczne, 10 mg	60 kaps.	5909990406111	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,72	56,13	34,05	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonych krwinek); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowość oporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kośćczyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy lite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	25,28
679	Cilazaprilum	Cazaprol, tabl. powł., 1 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990678648	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,78	8,81	2,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	8,81
680	Cilazaprilum	Cazaprol, tabl. powł., 2,5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990678655	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,10	14,23	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,25
681	Cilazaprilum	Cazaprol, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990678679	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,44	23,20	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	18,80
682	Cilazaprilum	Cilan, tabl. powł., 0,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990066636	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	6,48	7,13	1,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,13
683	Cilazaprilum	Cilan, tabl. powł., 1 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990066667	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	9,99	11,14	2,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,14
684	Cilazaprilum	Cilan, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990066780	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,58	16,94	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	14,58
685	Cilazaprilum	Cilan, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990066803	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	22,68	26,76	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	22,05

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
686	Cilazaprilum + Hydrochlorothiazidum	Cazacombi, tabl. powl., 5+12,5 mg	28 tabl. (blist.)	5909990781676	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,44	23,20	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	18,80
687	Ciprofibratum	Liponor, kaps., 100 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990376612	2014-01-01	2 lata	47.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - fibraty	21,60	28,43	26,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,68
688	Ciprofloxacinum	Ciphin 500, tabl. powl., 500 mg	10 tabl. (blist.)	5909990499113	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	7,95	10,52	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Zapobieganie zakażeniom u pacjentów z neutropenią	50%	6,82
689	Ciprofloxacinum	Ciprinol, tabl. powl., 500 mg	10 tabl.	5909990066216	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	8,64	11,24	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Zapobieganie zakażeniom u pacjentów z neutropenią	50%	7,54
690	Ciprofloxacinum	Ciprinol, tabl. powl., 250 mg	10 tabl.	5909990066414	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	6,75	8,19	3,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Zapobieganie zakażeniom u pacjentów z neutropenią	50%	6,34
691	Ciprofloxacinum	Cipronex, tabl. powl., 250 mg	10 tabl. (blist.)	5909990308514	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	7,45	8,93	3,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Zapobieganie zakażeniom u pacjentów z neutropenią	50%	7,08
692	Ciprofloxacinum	Cipronex, tabl. powl., 500 mg	10 tabl. (blist.)	5909990334964	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	7,95	10,52	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Zapobieganie zakażeniom u pacjentów z neutropenią	50%	6,82
693	Ciprofloxacinum	Cipropol, tabl. powl., 250 mg	10 tabl. (blist.)	5909990308712	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	5,29	6,66	3,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Zapobieganie zakażeniom u pacjentów z neutropenią	50%	4,81
694	Ciprofloxacinum	Cipropol, tabl. powl., 500 mg	10 tabl. (2 blist.po 5 szt.)	5909990729012	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	9,18	11,81	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Zapobieganie zakażeniom u pacjentów z neutropenią	50%	8,11
695	Ciprofloxacinum	Proxacin 250, tabl. powl., 250 mg	10 tabl. (blist.)	5909991033514	2014-01-01	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	5,29	6,66	3,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	4,81
696	Ciprofloxacinum	Proxacin 500, tabl. powl., 500 mg	10 tabl. (blist.)	5909991033613	2014-01-01	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	7,95	10,52	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,82
697	Clarithromycinum	Fromilid, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	60 ml (25 g)	5909990059522	2014-01-01	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	22,10	30,41	30,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,21
698	Clarithromycinum	Fromilid, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 125 mg/5 ml	60 ml (25 g)	5909990818013	2014-01-01	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	12,53	17,81	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,91
699	Clarithromycinum	Fromilid 250, tabl. powl., 250 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990773626	2014-01-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,89	19,13	12,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,75

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
700	Clarithromycinum	Fromilid 500, tabl. powł., 500 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990781010	2014-01-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	21,32	27,89	25,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,14
701	Clarithromycinum	Fromilid 500, tabl. powł., 500 mg	28 szt.	5909991036546	2013-05-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	38,34	48,76	48,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	24,38
702	Clarithromycinum	Klabax, tabl. powł., 500 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990045532	2014-01-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	19,06	25,51	25,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,76
703	Clarithromycinum	Klabax, tabl. powł., 500 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990045549	2014-01-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,24	35,39	35,39	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,70
704	Clarithromycinum	Klabax, tabl. powł., 250 mg	14 tabl. (1 blist.a 14 szt.)	5909990081165	2014-01-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,97	19,22	12,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,84
705	Clarithromycinum	Klabax, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 125 mg/5 ml	60 ml (but.)	5909990620647	2014-01-01	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	12,37	17,63	17,63	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,82
706	Clarithromycinum	Klabax, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 125 mg/5 ml	100 ml	5909990620654	2014-01-01	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	20,61	28,06	28,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,03
707	Clarithromycinum	Klabax, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	60 ml (but.)	5909990620661	2014-01-01	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	27,26	35,82	35,82	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,91
708	Clarithromycinum	Klabax, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	100 ml	5909990620678	2014-01-01	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	45,42	57,42	57,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	28,71
709	Clarithromycinum	Klabion, tabl. powł., 250 mg	10 tabl. (2 blist.po 5 szt.)	5909990890934	2014-01-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,36	17,72	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,17
710	Clarithromycinum	Klabion, tabl. powł., 250 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990890965	2014-01-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	20,41	24,93	12,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	18,55
711	Clarithromycinum	Klabion, tabl. powł., 500 mg	10 tabl. (2 blist.po 5 szt.)	5909990891030	2014-01-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	21,49	26,92	18,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,81
712	Clarithromycinum	Klabion, tabl. powł., 500 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990891061	2014-01-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	33,26	40,42	25,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	27,67
713	Clarithromycinum	Klacid, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 125 mg/5 ml	60 ml	5909990331710	2014-01-01	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	19,31	24,92	19,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,34
714	Clarithromycinum	Klacid, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 125 mg/5 ml	100 ml	5909990331727	2014-01-01	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	32,18	40,21	31,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	24,25
715	Clarithromycinum	Klacid, tabl. powł., 250 mg	10 tabl. (blist.)	5909990331819	2014-01-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	18,05	21,59	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,04

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
716	Clarithromycinum	Klacid, tabl. powl., 250 mg	14 tabl. (1 blist.a 14 szt.)	5909990331826	2014-01-01	2 lata	101.2, Antibiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	25,33	30,10	12,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	23,72
717	Clarithromycinum	Klacid, tabl. powl., 500 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990719419	2014-01-01	2 lata	101.2, Antibiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	50,22	58,23	25,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	45,48
718	Clarithromycinum	Klacid, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	60 ml	5909990780624	2014-01-01	2 lata	101.1, Antibiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	31,37	40,14	38,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	20,99
719	Clarithromycinum	Klacid, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	100 ml	5909990780631	2014-01-01	2 lata	101.1, Antibiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	51,85	64,17	63,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	32,25
720	Clarithromycinum	Klarmin, tabl. powl., 500 mg	14 tabl.	5909991030117	2014-01-01	2 lata	101.2, Antibiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	19,17	25,63	25,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,88
721	Clarithromycinum	Klarmin, tabl. powl., 250 mg	14 tabl.	5909991030223	2014-01-01	2 lata	101.2, Antibiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,80	19,04	12,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,66
722	Clarithromycinum	Lekoklar, tabl. powl., 250 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990913428	2014-01-01	2 lata	101.2, Antibiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	11,88	15,97	12,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,59
723	Clarithromycinum	Lekoklar, tabl. powl., 500 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990913510	2014-01-01	2 lata	101.2, Antibiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	23,76	30,45	25,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,70
724	Clarithromycinum	Taclar, tabl. powl., 250 mg	14 tabl. (blist.)	5909990898114	2014-01-01	2 lata	101.2, Antibiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,90	19,15	12,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,77
725	Clarithromycinum	Taclar, tabl. powl., 500 mg	14 tabl. (blist.)	5909991023416	2014-01-01	2 lata	101.2, Antibiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	21,38	27,95	25,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,20
726	Clindamycinum	Clindamycin-MIP 150, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 600 mg/4 ml	5 amp.a 4 ml	5909991003043	2014-01-01	2 lata	102.1, Antibiotyki linkozamidowe do stosowania pozajelitowego	46,44	58,14	58,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
727	Clindamycinum	Clindamycin-MIP 300, tabl. powl., 300 mg	12 tabl. (2 blist. po 6 szt.)	5909991001421	2014-01-01	2 lata	102.2, Antibiotyki linkozamidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,80	15,24	15,24	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,62
728	Clindamycinum	Clindamycin-MIP 300, tabl. powl., 300 mg	16 tabl. (2 blist.po 8 szt.)	5909991001438	2014-01-01	2 lata	102.2, Antibiotyki linkozamidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,43	19,84	19,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,92
729	Clindamycinum	Clindamycin-MIP 600, tabl. powl., 600 mg	12 tabl. (2 blist. po 6 szt.)	5909991001520	2014-01-01	2 lata	102.2, Antibiotyki linkozamidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	23,84	31,12	30,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,63
730	Clindamycinum	Clindamycin-MIP 600, tabl. powl., 600 mg mg	16 tabl.	5909991001537	2012-05-01	2 lata	102.2, Antibiotyki linkozamidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	29,24	37,99	37,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	19,00
731	Clindamycinum	Clindamycin-MIP 600, tabl. powl., 600 mg	30 tabl. (5 blist.po 6 szt.)	5909991001544	2014-01-01	2 lata	102.2, Antibiotyki linkozamidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	59,61	73,08	73,08	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	36,54

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
732	Clindamycinum	Dalacin C, kaps., 75 mg	16 kaps.	5909990071111	2014-01-01	2 lata	102.2, Antibiotyki linkozamidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,91	8,85	5,17	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,27
733	Clindamycinum	Dalacin C, kaps., 150 mg	16 kaps.	5909990071210	2014-01-01	2 lata	102.2, Antibiotyki linkozamidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	8,86	12,20	10,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,04
734	Clindamycinum	Dalacin C, kaps., 300 mg	16 kaps. (2 blist.po 8 szt.)	5909990306435	2014-01-01	2 lata	102.2, Antibiotyki linkozamidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,21	20,66	20,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,33
735	Clindamycinum	Klimicin, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 300 mg/2 ml	5 amp.a 2 ml	5909990067510	2014-01-01	2 lata	102.1, Antibiotyki linkozamidowe do stosowania pozajelitowego	28,62	36,21	29,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,34
736	Clindamycinum	Klimicin, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 600 mg/4 ml	5 fioł.a 4 ml	5909990405817	2014-01-01	2 lata	102.1, Antibiotyki linkozamidowe do stosowania pozajelitowego	49,57	61,43	58,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,49
737	Clindamycinum	Klimicin, kaps. twarde, 300 mg	16 kaps.	5909990745814	2014-01-01	2 lata	102.2, Antibiotyki linkozamidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	13,39	18,75	18,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,38
738	Clobetasolum	Dermovate, krem, 0,5 mg/g	25 g (tuba)	5909990004713	2014-01-01	2 lata	56.0, Kortykosteroidy do stosowania na skórę - o dużej sile działania	8,32	11,86	11,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,25
739	Clobetasolum	Dermovate, maść, 0,5 mg/g	25 g (tuba)	5909990004812	2014-01-01	2 lata	56.0, Kortykosteroidy do stosowania na skórę - o dużej sile działania	8,32	11,86	11,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,25
740	Clobetasolum	Dermovate, roztwór na skórę, 0,5 mg/ml	25 ml (but.)	5909990369911	2014-01-01	2 lata	56.0, Kortykosteroidy do stosowania na skórę - o dużej sile działania	8,32	11,86	11,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,25
741	Clobetasolum	Dermovate, roztwór na skórę, 0,5 mg/ml	50 ml (but.)	5909990369928	2014-01-01	2 lata	56.0, Kortykosteroidy do stosowania na skórę - o dużej sile działania	16,63	22,45	22,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,23
742	Clobetasolum	Dermovate, roztwór na skórę, 0,5 mg/ml	50 ml	5909997013800	2012-11-01	2 lata	56.0, Kortykosteroidy do stosowania na skórę - o dużej sile działania	15,12	20,87	20,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,44
743	Clomipraminum	Anafranil, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990294916	2014-01-01	2 lata	183.0, Leki przeciwdepresyjne - trójpierścieniowe	6,99	8,78	4,63	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	4,15
744	Clomipraminum	Anafranil, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990295012	2014-01-01	2 lata	183.0, Leki przeciwdepresyjne - trójpierścieniowe	11,01	14,76	11,57	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	3,19
745	Clomipraminum	Anafranil SR 75, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 75 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990295111	2014-01-01	2 lata	183.0, Leki przeciwdepresyjne - trójpierścieniowe	17,17	23,14	23,14	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
746	Clonazepamum	Clonazepamum TZF, tabl., 2 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990135516	2014-01-01	2 lata	158.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - benzodiazepiny	8,10	11,56	11,56	Padaczka		ryczałt	3,20
747	Clonazepamum	Clonazepamum TZF, tabl., 0,5 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990135615	2014-01-01	2 lata	158.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - benzodiazepiny	4,10	5,16	2,89	Padaczka		ryczałt	5,16
748	Clonidinum	Iporel, tabl., 75 µg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909990282814	2014-01-01	2 lata	35.0, Leki adrenergiczne działające ośrodkowo - klonidyna	4,86	7,13	7,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,14

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
749	Clopidamidum	Clopamid VP, tabl. powl., 20 mg	20 tabl. (blist.)	5909990141012	2014-01-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	3,74	7,94	7,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,38
750	Clopidogrelum	Agregex, tabl. powl., 75 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990754748	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	19,44	25,97	25,97	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	7,79
751	Clopidogrelum	Areplex, tabl. powl., 75 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991167011	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	30,19	37,26	25,97	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	19,08
752	Clopidogrelum	Carder, tabl. powl., 75 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990760244	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	17,23	23,65	23,65	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	7,10

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
753	Clopidogrelum	Clopidix, tabl. powl., 75 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990625826	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	19,44	25,97	25,97	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	7,79
754	Clopidogrelum	Clopidogrel Apotex, tabl. powl., 75 mg	28 tabl.	5909990774401	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	19,87	26,41	25,97	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	8,23
755	Clopidogrelum	Clopidogrel GSK, tabl. powl., 75 mg	28 tabl.	5909990768776	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	17,66	24,10	24,10	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	7,23

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
756	Clopidogrelum	Clopidogrel KRKA, tabl. powl., 75 mg	28 szt.	5909991029388	2013-05-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	18,36	24,84	24,84	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	7,45
757	Clopidogrelum	Clopidogrel Teva, tabl. powl., 75 mg	28 szt.	5909990718245	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	20,31	26,89	25,97	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	8,71
758	Clopidogrelum	Clopigamma, tabl. powl., 75 mg	28 tabl.	5909990775750	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	17,28	23,70	23,70	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	7,11

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
759	Clopidogrelum	Cloropid, tabl. powl., 75 mg	28 tabl.	5909990851300	2012-09-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	16,39	22,78	22,78	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	6,83
760	Clopidogrelum	Grepid, tabl. powl., 75 mg	28 tabl.	5909990727667	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	16,20	22,57	22,57	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	6,77
761	Clopidogrelum	Pegorel, tabl. powl., 75 mg	28 tabl.	5909990793730	2014-03-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	16,36	22,74	22,74	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	6,82

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
762	Clopidogrelum	Plavocorin, tabl. powl., 75 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990762729	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	22,14	28,81	25,97	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	10,63
763	Clopidogrelum	Trombex, tabl. powl., 75 mg	28 tabl. (but.)	5909990712793	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	24,84	31,64	25,97	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	13,46
764	Clopidogrelum	Trombex, tabl. powl., 75 mg	30 tabl. (but.)	5909990712809	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	26,61	33,72	27,83	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	14,24

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
765	Clopidogrelum	Trombex, tabl. powł., 75 mg	90 tabl. (but.)	5909990712830	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	79,83	94,88	83,48	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	36,44
766	Clopidogrelum	Vixam, tabl. , 75 mg	30 tabl.	5909990866533	2012-05-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	23,76	30,73	27,83	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	11,25
767	Clopidogrelum	Zyllt, tabl. powł., 75 mg	28 tabl.	5909991109219	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	19,87	26,41	25,97	Miażdżycza objawowa naczyń wieńcowych leczona stentami metalowymi (do 6 tygodni od implantacji stentu) lub stentami antyrestenotycznymi uwalniającymi leki (do 12 miesięcy od implantacji stentu) w celu zapobiegania zakrzepom, Stan po zawale mięśnia sercowego bez uniesienia odcinka ST do 12 miesięcy stosowania, Stan po zawale mięśnia sercowego z uniesieniem odcinka ST do 30 dni stosowania		30%	8,23
768	Clotrimazolum	Clotrimazolum GSK, tabl. dopochwowe, 100 mg	6 tabl. (1 blist.po 6 szt.)	5909990363711	2014-01-01	2 lata	59.0, Leki antyseptyczne i dezynfekcyjne do stosowania dopochwowego - pochodne imidazolu o działaniu przeciwgrzybiczym	7,70	10,50	8,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,39
769	Cloxacillinum	Syntarpen, tabl. powł., 500 mg	16 tabl. (blist.)	5909990295715	2014-01-01	2 lata	89.6, Penicyliny półsyntetyczne doustne - kloksacylina	26,78	34,84	34,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,42

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
770	Clozapinum	Klozapol, tabl., 25 mg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909990139422	2014-01-01	2 lata	178.1, Leki przeciwpsychotyczne - klozapina i sulpiryd do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	9,72	12,67	9,14	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	3,53
771	Clozapinum	Klozapol, tabl., 100 mg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909990139521	2014-01-01	2 lata	178.1, Leki przeciwpsychotyczne - klozapina i sulpiryd do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	25,81	33,52	33,52	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
772	Colecalciferolum (vit. D3)	Devikap, płyn doustny, 15000 j.m./ml	10 ml	5909990260218	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	18.2, Witamina D i jej metabolity - colekalcyferol i kalcyfediol	2,92	4,30	4,30	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek; Profilaktyka osteoporozy posterydowej - zgodnie z zaleceniami EULAR i polskimi	ryczałt	3,20
773	Colecalciferolum (vit. D3)	Juvit D3, krople doustne, roztwór, 20000 j.m./ml	10 ml	5909991047818	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	18.2, Witamina D i jej metabolity - colekalcyferol i kalcyfediol	4,00	5,84	5,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek; Osteoporoza, profilaktyka osteoporozy posterydowej - zgodnie z zaleceniami EULAR i polskimi	ryczałt	3,31
774	Colecalciferolum (vit. D3)	Vigantol, krople doustne, 20000 j.m./ml	1 but.po 10 ml	5909990178513	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	18.2, Witamina D i jej metabolity - colekalcyferol i kalcyfediol	4,01	5,85	5,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek; Profilaktyka osteoporozy posterydowej - zgodnie z zaleceniami EULAR i polskimi	ryczałt	3,32
775	Colistinum	Colistin TZF, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, infuzji lub inhalacji, 1000000 U	20 fioł.s.subs.	5909990366514	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	106.0, Antybiotyki peptydowe - kolistyna	135,11	157,46	157,46	Mukowiscydoza	Pierwotna dyskineza rzęsek	ryczałt	3,20
776	Collagenasum	Iruxol Mono, maść, 1,2 j.m./g	20 g	5909990015412	2014-01-01	2 lata	51.0, Enzymy stosowane w oczyszczaniu ran	31,59	40,65	40,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	20,33
777	Cyanocobalaminum (vit. B12)	Vitaminum B12 WZF, roztwór do wstrzykiwań, 500 µg/ml	5 amp.a 2 ml	5909990244010	2014-01-01	2 lata	26.0, Witamina B12 - cyjanokobalamina	5,67	8,24	8,24	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,47
778	Cyclophosphamidum	Endoxan, drażetki, 50 mg	50 draż.	5909990240814	2014-03-01	2 lata	117.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki alkilujące - cyklofosfamid	72,36	88,08	88,08	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
779	Cyclophosphamidum	Endoxan, drażetki, 50 mg	50 draż.	5909990240814	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	117.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki alkilujące - cyklofosfamid	72,36	88,08	88,08	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Choroby autoimmunizacyjne i amyloidoza; Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości i anemie hemolityczne oporne na leczenie sterydami; Zespół POEMS; Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Złotyżacz - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	3,20
780	Cyproteronum	Androcur, tabl., 50 mg	20 szt.	5909990657476	2014-01-01	2 lata	71.0, Hormony płciowe - antyandrogeny o budowie steroidowej	40,88	51,27	44,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	20,22

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
781	Cyproteronum	Androcur, tabl., 50 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990657483	2014-01-01	2 lata	71.0, Hormony płciowe - antyandrogeny o budowie steroidowej	92,88	110,90	110,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	33,27
782	Cyproteronum + Ethinylestradiolum	Cyprest, tabl. drażowane, 2+0,035 mg	21 tabl.	5909990613311	2014-01-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	10,26	12,64	5,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,45
783	Cyproteronum + Ethinylestradiolum	Cyprest, tabl. drażowane, 2+0,035 mg	63 tabl.	5909990613328	2014-01-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	30,78	36,62	17,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	24,07
784	Cyproteronum + Ethinylestradiolum	Cyprodiol, tabl. drażowane, 2+0,035 mg	21 tabl.	5909990080885	2014-01-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	9,50	11,85	5,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,66
785	Cyproteronum + Ethinylestradiolum	Diane-35, tabl. powł., 2+0,035 mg	21 tabl.	5909990222216	2014-01-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	12,20	14,68	5,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,49
786	Cyproteronum + Ethinylestradiolum	Diane-35, tabl. powł., 2+0,035 mg	63 tabl.	5909990222230	2014-01-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	29,16	34,92	17,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	22,37
787	Cyproteronum + Ethinylestradiolum	OC-35, tabl. powł., 2+0,035 mg	21 tabl. (blist.)	5909990046171	2014-01-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	9,59	11,94	5,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,75
788	Cyproteronum + Ethinylestradiolum	OC-35, tabl. powł., 2+0,035 mg	63 tabl. (3 blist.po 21 szt.)	5909990046188	2014-01-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	28,66	34,39	17,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	21,84
789	Cyproteronum + Ethinylestradiolum	Syndi-35, tabl. drażowane, 2+0,035 mg	21 tabl. (blist.)	5909990037773	2014-01-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	9,72	12,08	5,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,89
790	Cyproteronum + Ethinylestradiolum	Syndi-35, tabl. drażowane, 2+0,035 mg	63 tabl. (3 blist.po 21 szt.)	5909990086788	2014-01-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	29,16	34,92	17,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	22,37
791	Dabigatranum etexilatam	Pradaxa, kaps. twarde, 75 mg	10 kaps. (blist.)	5909990641215	2014-01-01	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	56,16	63,70	17,95	Żylne 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		ryczałt	48,95

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
792	Dabigatranum etexilatum	Pradaxa, kaps. twarde, 75 mg	30 kaps. (blist.)	5909990641222	2014-01-01	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	168,48	186,25	53,84	Żylna powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej alloplastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alloplastyce) - prewencja pierwotna		ryczałt	135,61
793	Dabigatranum etexilatum	Pradaxa, kaps. twarde, 110 mg	10 kaps. (blist.)	5909990641253	2014-01-01	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	58,32	67,30	26,32	Żylna powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej alloplastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alloplastyce) - prewencja pierwotna		ryczałt	44,18
794	Dabigatranum etexilatum	Pradaxa, kaps. twarde, 110 mg	30 kaps. (blist.)	5909990641260	2014-01-01	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	174,96	195,33	78,97	Żylna powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej alloplastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alloplastyce) - prewencja pierwotna		ryczałt	119,56

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
795	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 2500 j.m. (anty-Xa)/0,2 ml	10 amp.-strz.a 0,2 ml	5909990776412	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	44,38	55,84	52,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	6,40

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
796	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 5000 j.m. (anty-Xa)/0,2 ml	10 amp.-strz.a 0,2 ml	5909990776511	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	92,01	109,85	105,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	7,76

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
797	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 10000 j.m. (anty-Xa)/ml	10 amp.a 1 ml	5909990776610	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	175,13	201,13	201,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	4,27

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
798	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 10000 j.m. (anty-Xa)/4 ml	10 amp.a 4 ml	5909990776719	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	175,13	201,13	201,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	4,27

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
799	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 7500 j.m. (anty-Xa)/0,3 ml	10 amp.-strz.a 0,3 ml	5909990949410	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	137,89	160,40	157,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	5,67

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
800	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 12500 j.m. (anty-Xa)/0,5 ml	5 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990949519	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	113,38	133,48	131,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowozatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	5,07

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
801	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 15000 j.m. (anty-Xa)/0,6 ml	5 amp.-strz.a 0,6 ml	5909990949618	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	137,89	160,40	157,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowozatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	5,67

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
802	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 18000 j.m. (anty-Xa)/0,72 ml	5 amp.-strz z igłą po 0,72 ml	5909990949717	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	156,11	180,69	180,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	3,84

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
803	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 10000 j.m. (anty-Xa)/0,4 ml	5 amp.-strz.a 0,4 ml	5909990958818	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	82,95	100,34	100,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowozatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	3,20

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
804	Danazolium	Danazol Jelfa, tabl., 200 mg	100 tabl.	5909990282517	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	73.0, Hormony płciowe - antygonadotropiny - danazol	102,06	120,76	115,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Małopłytkowość autoimmunizacyjna oporna na leczenie; Zespół mielodysplastyczny (MDS)	ryczałt	8,66
805	Danazolium	Danazol Polfarmex, tabl., 200 mg	100 tabl. (fiol.)	5909990925339	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	73.0, Hormony płciowe - antygonadotropiny - danazol	97,20	115,66	115,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Małopłytkowość autoimmunizacyjna oporna na leczenie; Zespół mielodysplastyczny (MDS)	ryczałt	3,56
806	Degarelixum	Firmagon, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 80 mg	1 fiol. z prosz. i 1 fiol. z rozp.	5909990774852	2012-11-01	2 lata	237.0, Leki przeciwnowotworowe - antagoniści hormonów i leki zbliżone - degareliks	517,58	569,55	569,55	Zaawansowany hormonozależny rak gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
807	Degarelixum	Firmagon, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 120 mg	2 fiol. z prosz. i 2 fiol. z rozp.	5909990774869	2012-11-01	2 lata	237.0, Leki przeciwnowotworowe - antagoniści hormonów i leki zbliżone - degareliks	1 580,99	1 708,92	1 708,65	Zaawansowany hormonozależny rak gruczołu krokowego		ryczałt	9,75
808	Denosumabum	Prolia, roztwór do wstrzykiwań, 60 mg/1ml	1 amp.-strz.a 1 ml	5909990761647	2012-05-01	2 lata	231.0, Leki stosowane w chorobach kości - przeciwciała monoklonalne - denosumab	788,40	861,02	861,02	Osteoporoza u pacjentek w wieku powyżej 65 lat ze stwierdzoną pierwotną osteoporozą pomenopauzalną (T-score mniejsze lub równe - 2,5 mierzone metodą DXA), ze złamaniem kręgowym lub złamaniem szyjki kości udowej, po niepowodzeniu leczenia bisfosfonianami lub przeciwwskazaniami (nietolerancją) do stosowania doustnych bisfosfonianów		30%	258,31
809	Desloratadinum	Hitaxa, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 2,5 mg	30 tabl.	5909990981359	2014-03-01	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	8,64	11,27	7,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,98
810	Desloratadinum	Hitaxa, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	30 tabl.	5909990981373	2014-03-01	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,20	20,78	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,20
811	Desloratadinum	Hitaxa, roztwór doustny, 0,5 mg/ml	150 ml	5909990981458	2014-03-01	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	18,31	22,79	13,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,37
812	Desmopressinum	Minirin Melt, liofilizat doustny, 60 µg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990068494	2012-09-01	2 lata	78.2, Hormony przysadki i podwzgórzka – doustne postacie farmaceutyczne desmopresyny	76,87	93,23	88,73	Pierwotne izolowane moczenie nocne u pacjentów powyżej 6 rż z prawidłową zdolnością zageszczenia moczu po udokumentowaniu nieskuteczności 3-miesięcznego postępowania wspomagającego i motywującego		30%	31,12
813	Desmopressinum	Minirin Melt, liofilizat doustny, 60 µg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990068494	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	78.2, Hormony przysadki i podwzgórzka – doustne postacie farmaceutyczne desmopresyny	76,87	93,23	88,73	Moczwówka prosta przysadkowa	Choroba von Willebrandta	ryczałt	7,70

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
814	Desmopressinum	Minirin Melt, liofilizat doustny, 120 µg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990068548	2012-09-01	2 lata	78.2, Hormony przysadki i podwzgórza – doustne postacie farmaceutyczne desmopresyny	153,27	177,45	177,45	Pierwotne izolowane moczenie nocne u pacjentów powyżej 6 rż z prawidłową zdolnością zagęszczania moczu po udokumentowaniu nieskuteczności 3-miesięcznego postępowania wspomagającego i motywującego		30%	53,24
815	Desmopressinum	Minirin Melt, liofilizat doustny, 120 µg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990068548	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	78.2, Hormony przysadki i podwzgórza – doustne postacie farmaceutyczne desmopresyny	153,27	177,45	177,45	Moczówka prosta przysadkowa	Choroba von Willebrandta	ryczałt	3,20
816	Dexamethasonum	Dexapolcort, aerozol na skórę, 0,28 mg/ml	30 ml (16,25 g)	5909990303519	2014-01-01	2 lata	55.0, Kortykosteroidy do stosowania na skórę - o słabej i średniej sile działania	7,81	9,69	5,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,09
817	Dexamethasonum	Dexapolcort, aerozol na skórę, 0,28 mg/ml	55 ml (32,5 g)	5909990303526	2014-01-01	2 lata	55.0, Kortykosteroidy do stosowania na skórę - o słabej i średniej sile działania	9,68	12,70	9,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,94
818	Dexamethasonum	Pabi-Dexamethason, tabl., 0,5 mg	20 tabl.	5909990170418	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	81.2, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego	3,73	4,94	3,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nowotwory złośliwe - leczenie wspomagające; nowotwory złośliwe - premedykacja	ryczałt	4,57
819	Dexamethasonum	Pabi-Dexamethason, tabl., 1 mg	20 tabl. (fiol.)	5909990170517	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	81.2, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego	4,86	7,13	7,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nowotwory złośliwe - leczenie wspomagające; nowotwory złośliwe - premedykacja	ryczałt	3,20
820	Diazepamum	Diazepam Desitin, roztwór doodbytniczy, 10 mg	5 wlew.a 2,5 ml	5909990709212	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	181.1, Leki przeciwlękowe - diazepam do podawania doodbytniczego (wlewki)	17,28	23,27	23,27	Padaczka	drgawki inne niż określone w ChPL	ryczałt	3,20
821	Diazepamum	Diazepam Desitin, roztwór doodbytniczy, 5 mg	5 wlew.a 2,5 ml	5909990709311	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	181.1, Leki przeciwlękowe - diazepam do podawania doodbytniczego (wlewki)	15,12	19,10	11,64	Padaczka	drgawki inne niż określone w ChPL	ryczałt	10,66
822	Diazepamum	Relanium, zawiesina doustna, 2 mg/5 ml	100 g	5909990264018	2014-01-01	2 lata	181.2, Leki przeciwlękowe - diazepam do podawania doustnego	5,40	7,87	7,87	Padaczka		ryczałt	3,20
823	Diazepamum	Relsed, mikrowlewka doodbytnicza, roztwór, 2 mg/ml	5 wlew.a 2,5 ml	5909990751518	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	181.1, Leki przeciwlękowe - diazepam do podawania doodbytniczego (wlewki)	16,09	20,11	11,64	Padaczka	drgawki inne niż określone w ChPL	ryczałt	11,67
824	Diazepamum	Relsed, mikrowlewka doodbytnicza, roztwór, 4 mg/ml	5 wlew.a 2,5 ml	5909990751617	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	181.1, Leki przeciwlękowe - diazepam do podawania doodbytniczego (wlewki)	18,58	24,63	23,27	Padaczka	drgawki inne niż określone w ChPL	ryczałt	4,56
825	Diclofenacum	DICLAC 150 DUO, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	20 tabl.	5909997199627	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	12,96	17,37	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	9,64

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
826	Diclofenacum	Diclac, roztwór do wstrzykiwań domięśniowych, 75 mg/3 ml	5 amp.a 3 ml	5909990753017	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.3, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania pozajelitowego	5,81	7,63	5,25	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	5,01
827	Diclofenacum	Diclac, roztwór do wstrzykiwań domięśniowych, 75 mg/3 ml	10 amp.a 3 ml	5909990753024	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.3, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania pozajelitowego	11,61	14,98	10,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	9,73
828	Diclofenacum	Diclac 100, czopki doodbytnicze, 100 mg	10 czop.	5909990420018	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.2, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doodbytniczego	3,67	5,38	5,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	2,69
829	Diclofenacum	Diclac 150 Duo, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990957811	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	12,96	17,37	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	9,64
830	Diclofenacum	Diclac 150 Duo, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blist.)	5909990957828	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	6,48	9,00	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	5,14
831	Diclofenacum	Diclac 50, czopki doodbytnicze, 50 mg	10 czop. (blist.)	5909990419913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.2, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doodbytniczego	2,70	3,61	2,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	2,27
832	Diclofenacum	Diclac 50, tabl. dojel., 50 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990716623	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	5,29	8,88	8,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	4,44
833	Diclofenacum	Diclac 75 Duo, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 75 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990957712	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	8,08	10,68	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	6,82
834	Diclofenacum	Diclac 75 Duo, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 75 mg	10 tabl. (blist.)	5909990957729	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	3,94	5,27	3,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	3,34
835	Diclofenacum	Dicloabak, krople do oczu, roztwór, 1 mg/ml	10 ml (but.)	5909990074044	2014-01-01	2 lata	210.0, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania do oczu - diklofenak	16,63	22,45	22,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
836	Diclofenacum	Dicloduo, kaps., 75 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990752010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	11,39	15,01	11,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	9,21
837	Diclofenacum	Difadol 0,1%, krople do oczu, roztwór, 1 mg/ml	5 ml (but.)	5909991026516	2014-01-01	2 lata	210.0, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania do oczu - diklofenak	8,64	12,19	11,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,16

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
838	Diclofenacum	Majamil prolongatum, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990033614	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	5,13	8,15	8,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	4,08
839	Diclofenacum	Naclof, krople do oczu, 1 mg/ml	5 ml (but.)	5909990145317	2014-01-01	2 lata	210.0, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania do oczu - diklofenak	7,99	11,51	11,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,48
840	Diclofenacum	Naklofen, roztwór do wstrzykiwań, 25 mg/ml	5 amp.a 3 ml	5909990241910	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.3, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania pozajelitowego	5,83	7,65	5,25	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	5,03
841	Diclofenacum	Naklofen Duo, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 75 mg	20 kaps.	5909990487714	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	6,74	9,28	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	5,42
842	Diclofenacum	Olfen 75 SR, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 75 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990974122	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	11,45	15,07	11,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	9,27
843	Diclofenacum	Olfen Uno, Dicloratio Uno, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blist.)	5909990457113	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	6,37	8,89	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	5,03
844	Diclofenacum	Olfen Uno, Dicloratio Uno, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990457120	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	17,17	22,93	22,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	11,47
845	Diclofenacum + Lidocainum	Dicloratio, roztwór do wstrzykiwań domięśniowych, (75+20) mg/2 ml	3 amp.po 2 ml	5909990413829	2014-01-01	2 lata	141.3, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania pozajelitowego	3,65	4,75	3,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	3,18
846	Diclofenacum + Lidocainum	Olfen 75, roztwór do wstrzykiwań, (37,5+10) mg/ml	5 amp.a 2 ml	5909990161119	2014-01-01	2 lata	141.3, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania pozajelitowego	10,80	12,87	5,25	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,25
847	Dienogestum	Visanne, tabl., 2 mg	28 tabl.	5909990776962	2014-01-01	2 lata	66.0, Hormony płciowe - progestageny - dienogest	148,50	172,23	172,23	Endometrioza		ryczałt	3,20
848	Digoxinum	Digoxin Teva, tabl., 100 µg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990012114	2014-01-01	2 lata	28.0, Glikozydy naporstnicy	1,02	1,46	1,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	1,46
849	Digoxinum	Digoxin Teva, tabl., 250 µg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990221516	2014-01-01	2 lata	28.0, Glikozydy naporstnicy	1,27	2,30	2,30	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	2,30
850	Digoxinum	Digoxin WZF, tabl., 250 µg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990037711	2014-01-01	2 lata	28.0, Glikozydy naporstnicy	2,30	3,39	3,39	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
851	Dihydrocodeinum	DHC Continus, tabl. powł. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 60 mg	60 tabl.	5909990217045	2014-01-01	2 lata	150.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - dihydrokodeina	35,10	44,89	44,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,47

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
852	Dihydrocodeinum	DHC Continus, tabl. powl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 60 mg	60 tabl.	5909990217045	2014-01-01	2 lata	150.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - dihydrokodeina	35,10	44,89	44,89	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
853	Dihydrocodeinum	DHC Continus, tabl. powl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 90 mg	60 tabl.	5909990217069	2014-01-01	2 lata	150.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - dihydrokodeina	63,72	76,94	67,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	29,80
854	Dihydrocodeinum	DHC Continus, tabl. powl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 90 mg	60 tabl.	5909990217069	2014-01-01	2 lata	150.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - dihydrokodeina	63,72	76,94	67,34	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	9,60
855	Diltiazemum	Dilzem 120 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 120 mg	30 tabl.	5909990482917	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	7,99	11,23	10,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	3,78
856	Diltiazemum	Dilzem 180 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 180 mg	30 tabl.	5909990483310	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	11,88	16,31	15,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	3,53
857	Diltiazemum	Dilzem Retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 90 mg	30 tabl.	5909990213214	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	7,02	9,63	7,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	4,84
858	Diltiazemum	Oxycardil 120, tabl. powl. o przedłużonym uwalnianiu, 120 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990112616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	7,87	11,10	10,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	3,65
859	Diltiazemum	Oxycardil 180, tabl. powl. o przedłużonym uwalnianiu, 180 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990416318	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	11,82	16,25	15,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	3,47
860	Diltiazemum	Oxycardil 240, tabl. powl. o przedłużonym uwalnianiu, 240 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990416417	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	16,49	21,93	21,30	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	3,83
861	Diltiazemum	Oxycardil 60, tabl. powl., 60 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990121120	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	7,44	10,65	10,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	3,20
862	Dinatrii clodronas	Bonefos, kaps., 400 mg	100 kaps. (1 poj. 100 szt)	5909990029815	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	146.1, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany doustne - kwas klodronowy	270,00	303,09	301,01	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych	Postępujące kostniejące zapalenie mięśni	ryczałt	5,28

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
863	Dinatrii clodronas	Bonefos, kaps., 400 mg	100 kaps. (10 blist.po 10 szt.)	5909990029822	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	146.1, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany doustne - kwas klodronowy	270,00	303,09	301,01	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych	Postępujące kostniejące zapalenie mięśni	ryczałt	5,28
864	Dinatrii clodronas	Sindronat, kaps. twarde, 400 mg	100 kaps.	5909990421879	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	146.1, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany doustne - kwas klodronowy	269,98	303,07	301,01	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych	Postępujące kostniejące zapalenie mięśni	ryczałt	5,26
865	Dinatrii clodronas	Sindronat, kaps. twarde, 400 mg	120 kaps.	5909990953530	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	146.1, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany doustne - kwas klodronowy	324,00	361,21	361,21	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych	Postępujące kostniejące zapalenie mięśni	ryczałt	3,20
866	Dinatrii pamidronas	Pamidronat medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 3 mg/ml	1 fioł.a 10 ml	5909990587841	2014-01-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	128,20	150,24	150,24	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
867	Dinatrii pamidronas	Pamidronat medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 3 mg/ml	1 fioł.a 20 ml	5909990587872	2014-01-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	267,47	300,47	300,47	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
868	Dinatrii pamidronas	Pamidronat medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 3 mg/ml	1 fioł.a 30 ml	5909990587902	2014-01-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	407,16	450,71	450,71	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
869	Dinatrii pamidronas	Pamifos-30, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji, 30 mg	2 fioł.s.subs. (+2 rozp.szko)	5909990661671	2014-01-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	271,08	304,26	300,47	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	6,99
870	Dinatrii pamidronas	Pamifos-60, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji, 60 mg	1 fioł.s.subs.a 10 ml (+ rozp.szko)	5909990661688	2014-01-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	271,08	304,26	300,47	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	6,99
871	Dinatrii pamidronas	Pamifos-90, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji, 90 mg	1 fioł.s.subs.a 10 ml (+ rozp.szko)	5909990661695	2014-01-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	407,16	450,71	450,71	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
872	Dinatrii pamidronas	Pamisol 3mg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 3 mg/ml	1 fioł. (10 ml)	5909990224395	2013-11-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	120,96	142,64	142,64	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
873	Dinatrii pamidronas	Pamisol 6 mg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fioł. (10 ml)	5909990224371	2013-11-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	241,92	273,65	273,65	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
874	Dinatrii pamidronas	Pamisol 9 mg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 9 mg/ml	1 fioł. (10 ml)	5909990224364	2013-11-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	362,88	404,21	404,21	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
875	Dinatrii pamidronas	Pamitor, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 15 mg/ml	1 amp.a 6 ml (PE)	5909991012687	2014-01-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	406,08	449,57	449,57	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
876	Donepezilum	Apo-Doperil, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990770038	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	22,03	27,86	19,84	Choroba Alzheimer	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	13,97
877	Donepezilum	Apo-Doperil, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990770045	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	30,51	39,39	39,39	Choroba Alzheimer	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	11,82

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
878	Donepezilum	Cogiton 10, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909991024413	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	39,96	49,31	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	21,54
879	Donepezilum	Cogiton 5, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909991024314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	27,00	33,08	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	19,19
880	Donepezilum	Cogezil, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990657339	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	25,92	31,95	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	18,06
881	Donepezilum	Cogezil, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990657346	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	33,48	42,50	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	14,73
882	Donepezilum	Cogezil ODT, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990798964	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	25,92	31,95	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	18,06
883	Donepezilum	Cogezil ODT, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990799053	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	33,48	42,50	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	14,73
884	Donepezilum	DONECTIL, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990683581	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	32,40	38,75	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	24,86
885	Donepezilum	Donecept, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990689781	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	26,89	32,96	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	19,07
886	Donepezilum	Donecept, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990689873	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	30,78	39,67	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	11,90
887	Donepezilum	Donecil, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990683666	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	30,00	38,85	38,85	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	11,66
888	Donepezilum	Donecil, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	30 tabl.	5909990851478	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	31,86	38,41	21,25	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	23,54
889	Donepezilum	Donecil, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	30 tabl.	5909990851492	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	31,17	40,42	40,42	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	12,13
890	Donepezilum	Donepex, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909991055912	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	32,40	38,75	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	24,86

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
891	Donepezilum	Donepex, tabl. powl., 10 mg	28 tabl.	5909991056018	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	43,20	52,71	39,67	Choroba Alzheimer	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	24,94
892	Donepezilum	Donepezil Bluefish, tabl. powl., 5 mg	28 tabl.	5909990814077	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	23,22	29,11	19,84	Choroba Alzheimer	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	15,22
893	Donepezilum	Donepezil Bluefish, tabl. powl., 10 mg	28 tabl.	5909990814138	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	34,56	43,64	39,67	Choroba Alzheimer	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	15,87
894	Donepezilum	Donepezil Polfarmex, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990877553	2012-09-01	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	16,04	21,57	19,84	Choroba Alzheimer		30%	7,68
895	Donepezilum	Donepezil Polfarmex, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990877669	2012-09-01	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	32,08	41,04	39,67	Choroba Alzheimer		30%	13,27
896	Donepezilum	Doneprion, tabl. powl., 5 mg	28 tabl.	5909990776870	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	28,08	34,21	19,84	Choroba Alzheimer	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	20,32
897	Donepezilum	Doneprion, tabl. powl., 10 mg	28 tabl.	5909990776900	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	33,48	42,50	39,67	Choroba Alzheimer	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	14,73
898	Donepezilum	Donestad, tabl. powl., 5 mg	28 tabl.	5909990800308	2013-11-01	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	15,66	21,17	19,84	Choroba Alzheimer		30%	7,28
899	Donepezilum	Donestad, tabl. powl., 10 mg	28 tabl.	5909990800353	2013-11-01	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	31,32	40,24	39,67	Choroba Alzheimer		30%	12,47
900	Donepezilum	Donesyn, tabl. powl., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990657353	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	32,18	38,52	19,84	Choroba Alzheimer	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	24,63
901	Donepezilum	Donesyn, tabl. powl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990657360	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	37,80	47,04	39,67	Choroba Alzheimer	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	19,27
902	Donepezilum	Pamigen, tabl. powl., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990726929	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	15,66	21,17	19,84	Choroba Alzheimer	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	7,28
903	Donepezilum	Pamigen, tabl. powl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990726936	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	31,32	40,24	39,67	Choroba Alzheimer	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	12,47

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
904	Donepezilum	Ricordo, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990798933	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylcholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	28,45	34,60	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	20,71
905	Donepezilum	Ricordo, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990798940	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylcholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	33,66	42,69	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	14,92
906	Donepezilum	Symepezil, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990662104	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylcholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	24,73	30,70	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	16,81
907	Donepezilum	Symepezil, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990662203	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylcholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	29,70	38,54	38,54	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	11,56
908	Donepezilum	Yasnal, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990993215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylcholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	21,60	27,41	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	13,52
909	Donepezilum	Yasnal, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990993314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylcholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	32,02	40,97	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	13,20
910	Donepezilum	Yasnal Q-Tab, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990850075	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylcholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	27,00	33,08	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	19,19
911	Donepezilum	Yasnal Q-Tab, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990850204	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylcholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	33,66	42,69	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	14,92
912	Dornasum alfa	Pulmozyme, roztwór do nebulizacji, 1 mg/ml	30 amp.a 2,5 ml	5909990375813	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	205.2, Leki mukolityczne - dornaza alfa	2 381,40	2 560,23	2 560,23	Mukowiscydoza	Pierwotna dyskiineza rzęsek	ryczałt	3,20
913	Dorzolamidum	Dorzolamid STADA, krople do oczu, 20 mg/ml	1 but. (5ml)	5909990880591	2013-11-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	16,49	22,14	20,79	Jaskra		ryczałt	4,55
914	Dorzolamidum	Dorzolamid Teva, krople do oczu, roztwór, 20 mg/ml	5 ml (but.)	5909990695744	2014-01-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	16,49	22,14	20,79	Jaskra		ryczałt	4,55
915	Dorzolamidum	Dorzostill, krople do oczu, 20 mg/ml	5 ml	5909990795284	2012-11-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	16,74	22,41	20,79	Jaskra		ryczałt	4,82

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
916	Dorzolamidum	Dropzol, krople do oczu, roztwór, 20 mg/ml	5 ml (but.)	5909990838325	2014-03-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	16,44	22,09	20,79	Jaskra		ryczałt	4,50
917	Dorzolamidum	Nodom, krople do oczu, roztwór, 20 mg/ml	1 but. a 5ml	5909990942855	2012-09-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	17,17	22,86	20,79	Jaskra		ryczałt	5,27
918	Dorzolamidum	Oftidor, krople do oczu, roztwór, 20 mg/ml	5 ml (but.)	5909990849741	2014-03-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	20,52	26,38	20,79	Jaskra		ryczałt	8,79
919	Dorzolamidum	Rozalin, krople do oczu, 20 mg/ml	5 ml (but.)	5909990643929	2014-01-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	23,76	29,78	20,79	Jaskra		ryczałt	12,19
920	Dorzolamidum	Trusopt, krople do oczu, roztwór, 20 mg/ml	5 ml (but.)	5909990661329	2014-01-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	23,88	29,90	20,79	Jaskra		ryczałt	12,31
921	Dorzolamidum + Timololum	Cosopt, krople do oczu, roztwór, 20+5 mg/ml	5 ml (but.)	5909990442423	2014-01-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	28,08	35,72	31,19	Jaskra		ryczałt	7,73
922	Dorzolamidum + Timololum	Dotiteva, krople do oczu, roztwór, 20+5 mg/ml	1 but. a 5 ml	5909990799343	2012-07-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	20,52	27,79	27,79	Jaskra		ryczałt	3,20
923	Dorzolamidum + Timololum	Dropzol Tim, krople do oczu, roztwór, (20+5) (mg + mg)/ml	1 but. (5ml)	5909990898305	2013-11-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	19,22	26,43	26,43	Jaskra		ryczałt	3,20
924	Dorzolamidum + Timololum	Nodom Combi, krople do oczu, roztwór, 20+5 mg/ml	5 ml (but.)	5909991067267	2014-03-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	23,76	31,19	31,19	Jaskra		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
925	Dorzolamidum + Timololum	Oftidorix, krople do oczu, roztwór, 20+5 mg+ml	5 ml	5909990866144	2012-09-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	19,44	26,65	26,65	Jaskra		ryczałt	3,20
926	Dorzolamidum + Timololum	Rozacom, krople do oczu, 20+5 mg/ml	5 ml (but.)	5909990746705	2014-01-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	23,76	31,19	31,19	Jaskra		ryczałt	3,20
927	Dorzolamidum + Timololum	Tymolamid, krople do oczu, roztwór, 20+5 mg/ml	5 ml (but.)	5909990864225	2014-03-01	2 lata	212.2, Leki przeciwjaskrowe - inhibitory anhidrazy węglanowej do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-adrenolitycznymi, leki alfaadrenergiczne do stosowania do oczu	20,52	27,79	27,79	Jaskra		ryczałt	3,20
928	Doxazosinum	Apo-Doxan 1, tabl., 1 mg	30 tabl.	5909990969517	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	10,80	13,35	6,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	8,87
929	Doxazosinum	Apo-Doxan 1, tabl., 1 mg	30 tabl.	5909990969517	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	10,80	13,35	6,40	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	10,15
930	Doxazosinum	Apo-Doxan 2, tabl., 2 mg	30 tabl.	5909990969616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	17,28	21,65	12,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	12,69
931	Doxazosinum	Apo-Doxan 2, tabl., 2 mg	30 tabl.	5909990969616	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	17,28	21,65	12,80	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	12,05
932	Doxazosinum	Apo-Doxan 4, tabl., 4 mg	30 tabl.	5909990969715	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	22,23	28,85	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	10,94
933	Doxazosinum	Apo-Doxan 4, tabl., 4 mg	30 tabl.	5909990969715	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	22,23	28,85	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	6,46
934	Doxazosinum	Cardura XL, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 4 mg	30 tabl.	5909990431410	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,70	26,20	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	8,29
935	Doxazosinum	Cardura XL, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 4 mg	30 tabl.	5909990431410	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,70	26,20	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,81

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
936	Doxazosinum	Cardura XL, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 8 mg	30 tabl.	5909990431519	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	51,84	62,95	51,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	27,12
937	Doxazosinum	Cardura XL, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 8 mg	30 tabl.	5909990431519	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	51,84	62,95	51,18	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	18,17
938	Doxazosinum	Doxagen, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	30 tabl.	5909990037957	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,98	26,49	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	8,58
939	Doxazosinum	Doxagen, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	30 tabl.	5909990037957	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,98	26,49	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	4,10
940	Doxazosinum	Doxalong, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	30 tabl.	5909990790951	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	20,09	26,60	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	8,69
941	Doxazosinum	Doxalong, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	30 tabl.	5909990790951	2014-03-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	20,09	26,60	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	4,21
942	Doxazosinum	Doxalong, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	90 tabl.	5909990884582	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	60,26	73,79	73,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	22,14
943	Doxazosinum	Doxalong, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	90 tabl.	5909990884582	2012-09-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	60,26	73,79	73,79	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	9,60
944	Doxazosinum	Doxanorm, tabl., 1 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990854318	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	18,90	21,86	6,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	17,38
945	Doxazosinum	Doxanorm, tabl., 1 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990854318	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	18,90	21,86	6,40	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	18,66
946	Doxazosinum	Doxanorm, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990854417	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	21,49	26,07	12,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	17,11
947	Doxazosinum	Doxanorm, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990854417	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	21,49	26,07	12,80	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	16,47
948	Doxazosinum	Doxanorm, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990854516	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	24,84	31,59	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	13,68

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
949	Doxazosinum	Doxanorm, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990854516	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	24,84	31,59	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	9,20
950	Doxazosinum	Doxar, tabl., 1 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990484911	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	18,68	21,62	6,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	17,14
951	Doxazosinum	Doxar, tabl., 1 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990484911	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	18,68	21,62	6,40	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	18,42
952	Doxazosinum	Doxar, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990485017	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	21,38	25,96	12,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	17,00
953	Doxazosinum	Doxar, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990485017	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	21,38	25,96	12,80	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	16,36
954	Doxazosinum	Doxar, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990485116	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	23,54	30,23	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	12,32
955	Doxazosinum	Doxar, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990485116	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	23,54	30,23	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	7,84
956	Doxazosinum	Doxonex, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991149611	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	13,93	18,14	12,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	9,18
957	Doxazosinum	Doxonex, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991149611	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	13,93	18,14	12,80	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	8,54
958	Doxazosinum	Doxonex, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991149710	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	27,54	34,43	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	16,52
959	Doxazosinum	Doxonex, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991149710	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	27,54	34,43	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	12,04
960	Doxazosinum	Dozox, tabl., 4 mg	30 tabl.	5901720140005	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,12	25,59	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	7,68

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
961	Doxazosinum	Dozox, tabl., 4 mg	30 tabl.	5901720140005	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,12	25,59	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
962	Doxazosinum	Dozox, tabl., 4 mg	90 tabl.	5901720140012	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	57,35	70,74	70,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	21,22
963	Doxazosinum	Dozox, tabl., 4 mg	90 tabl.	5901720140012	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	57,35	70,74	70,74	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	9,60
964	Doxazosinum	Kamiren, tabl., 2 mg	30 tabl.	5909990491315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,93	24,44	12,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	15,48
965	Doxazosinum	Kamiren, tabl., 2 mg	30 tabl.	5909990491315	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,93	24,44	12,80	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	14,84
966	Doxazosinum	Kamiren, tabl., 4 mg	30 tabl.	5909990491414	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	21,06	27,62	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	9,71
967	Doxazosinum	Kamiren, tabl., 4 mg	30 tabl.	5909990491414	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	21,06	27,62	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	5,23
968	Doxazosinum	Kamiren XL, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990022571	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	21,06	27,62	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	9,71
969	Doxazosinum	Kamiren XL, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990022571	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	21,06	27,62	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	5,23
970	Doxazosinum	Kamiren XL, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 4 mg	60 szt.	5909991013820	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	38,88	49,34	49,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	14,80
971	Doxazosinum	Kamiren XL, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 4 mg	60 szt.	5909991013820	2013-05-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	38,88	49,34	49,34	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	6,40
972	Doxazosinum	Prostatic 2, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990905515	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	15,11	19,38	12,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	10,42
973	Doxazosinum	Prostatic 2, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990905515	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	15,11	19,38	12,80	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	9,78

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
974	Doxazosinum	Prostatic 4, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990905614	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	26,14	32,96	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	15,05
975	Doxazosinum	Prostatic 4, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990905614	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	26,14	32,96	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	10,57
976	Doxazosinum	Zoxon 1, tabl., 1 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990903320	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	18,68	21,62	6,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	17,14
977	Doxazosinum	Zoxon 1, tabl., 1 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990903320	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	18,68	21,62	6,40	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	18,42
978	Doxazosinum	Zoxon 2, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990903429	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	18,68	23,12	12,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	14,16
979	Doxazosinum	Zoxon 2, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990903429	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	18,68	23,12	12,80	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	13,52
980	Doxazosinum	Zoxon 4, tabl., 4 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990080267	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	62,64	76,29	76,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	22,89
981	Doxazosinum	Zoxon 4, tabl., 4 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990080267	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	62,64	76,29	76,29	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	9,60
982	Doxazosinum	Zoxon 4, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990903511	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,12	25,59	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	7,68
983	Doxazosinum	Zoxon 4, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990903511	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,12	25,59	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
984	Doxycyclinum	Doxycyclinum Farma-Projekt, kaps. twarde, 100 mg	10 kaps.	5909990958719	2014-01-01	2 lata	87.0, Antybiotyki tetracyklinowe - doksycyklina	4,91	7,21	7,21	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	3,61
985	Doxycyclinum	Doxycyclinum TZF, kaps. twarde, 100 mg	10 kaps. (2 blist.po 5 szt.)	5909990072316	2014-01-01	2 lata	87.0, Antybiotyki tetracyklinowe - doksycyklina	4,95	7,24	7,21	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	3,64
986	Enalaprilum	Enarenal, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990014934	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	2,91	3,88	2,78	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,88

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
987	Enalaprilum	Enarenal, tabl., 5 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990014958	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	5,31	7,21	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	4,85
988	Enalaprilum	Enarenal, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990015030	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	4,26	6,10	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,74
989	Enalaprilum	Enarenal, tabl., 10 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990015054	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,37	11,74	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	7,03
990	Enalaprilum	Enarenal, tabl., 20 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990020829	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,58	20,08	20,08	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	12,80
991	Enalaprilum	Enarenal, tabl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990020836	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,88	11,22	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,51

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
992	Enoxaparinum natricum	Clexane, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/ml	10 amp.-strz.a 0,2 ml	5909990048328	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	47,97	59,61	52,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	10,17

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo - zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
993	Enoxaparinum natricum	Clexane, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/ml	10 amp.-strz.a 0,4 ml	5909990048427	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	96,41	114,47	105,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	12,38

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
994	Enoxaparinum natricum	Clexane, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/ml	10 amp.-strz.a 0,6 ml	5909990774821	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	135,53	157,93	157,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	3,20

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo - zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
995	Enoxaparinum natricum	Clexane, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/ml	10 amp.-strz.a 1 ml	5909990774920	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	265,39	297,09	263,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	39,20

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo - zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
996	Enoxaparinum natricum	Clexane, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/ml	10 amp.-strz.a 0,8 ml	5909990775026	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	175,12	201,12	201,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	4,27

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
997	Enoxaparinum natricum	Clexane forte, roztwór do wstrzykiwań, 120 mg/0,8 ml	10 amp.-strz.a 0,8 ml	5909990891429	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	292,08	326,30	315,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowozatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	16,84

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
998	Enoxaparinum natricum	Clexane forte, roztwór do wstrzykiwań, 150 mg/ml	10 amp.-strz.a 1 ml	5909990891528	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	345,84	384,52	384,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	8,00

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo - zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
999	Enzyrna pancreatis	Kreon 25000, kaps. dojel., 25000 J.Ph.Eur.Lipazy	50 kaps. (but.)	5909990042579	2014-01-01	2 lata	13.0, Enzymy trzustkowe	44,28	55,64	55,64	Mukowiscydoza; Stan po resekcji trzustki		bezpłatny	0,00
1000	Enzyrna pancreatis	Lipancrea 16 000, kaps., 16000 j. Ph. Eur. lipazy	60 kaps. (poj.)	5909990723164	2014-01-01	2 lata	13.0, Enzymy trzustkowe	28,08	37,34	37,34	Mukowiscydoza; Stan po resekcji trzustki		bezpłatny	0,00
1001	Eprosartanum	Teveten, tabl. powł., 600 mg	14 tabl.	5909990868414	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	31,75	35,46	7,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	30,40
1002	Ergotaminum	Ergotaminum Filofarm, tabl. drażowane, 1 mg	20 tabl.	5909990211517	2014-01-01	2 lata	154.0, Leki przeciwmigrenowe - ergotamina	3,48	5,11	5,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	2,56
1003	Estradiolum	Climara-50, system transdermalny, 50 µg/24h	4 szt.	5909990458318	2014-01-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	21,42	25,81	11,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	17,75
1004	Estradiolum	Divigel 0,1%, żel, 0,5 mg/0,5 g	28 szt.	5909990447619	2014-01-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	26,70	32,83	20,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	18,73
1005	Estradiolum	Divigel 0,1%, żel, 1 mg/g	28 szt.	5909990447718	2014-01-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	33,49	42,59	40,30	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,38
1006	Estradiolum	Estraderm MX 100, system transdermalny, 100 µg/24h	6 szt.	5909990703012	2014-01-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	20,79	26,15	17,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,06
1007	Estradiolum	Estraderm MX 25, system transdermalny, 25 µg/24h	6 szt.	5909990702817	2014-01-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	13,18	15,24	4,32	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,22
1008	Estradiolum	Estraderm MX 50, system transdermalny, 50 µg/24h	6 szt.	5909990702916	2014-01-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	15,12	18,49	8,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,44
1009	Estradiolum	Estradot 100, system transdermalny, 100 µg/24h	8 szt.	5909990939510	2014-01-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	27,72	34,37	23,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	18,25
1010	Estradiolum	Estrofem, tabl. powł., 2 mg	28 tabl.	5909990330713	2014-01-01	2 lata	68.2, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	11,45	15,55	13,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,97
1011	Estradiolum	Estrofem mite, tabl. powł., 1 mg	28 tabl.	5909990823215	2014-01-01	2 lata	68.2, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	10,75	13,31	6,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,52
1012	Estradiolum	Fem 7, system transdermalny, 50 µg / 24h	4 szt.	5909990774616	2013-07-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	13,86	17,87	11,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,81

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1013	Estradiolum	Oesclim 25, system transdermalny, 25 µg/24h	6 szt.	5909990761517	2014-01-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	18,36	20,69	4,32	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	17,67
1014	Estradiolum	Oesclim 50, system transdermalny, 50 µg/24h	6 szt.	5909990761616	2014-01-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	18,36	21,89	8,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,84
1015	Estradiolum	Progynova 21, tabl. powł., 2 mg	21 tabl.	5909990304110	2014-01-01	2 lata	68.2, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	8,48	11,69	10,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,50
1016	Estradiolum	System 50, system transdermalny, plaster, 50 µg/24h	6 szt.	5909990169214	2014-01-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	17,33	20,81	8,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,76
1017	Estradiolum + Drospirenonum	Angeliq, tabl. powł., 1+2 mg	28 tabl.	5909990221073	2014-01-01	2 lata	68.2, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	41,90	47,53	13,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	37,95
1018	Estradiolum + Dydrogesteronum	Femoston conti, tabl. powł., 1+5 mg	28 tabl. (blis.)	5909990973316	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	68.2, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	20,84	25,41	13,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Hipogonadyzm hipogonadotropowy i hipogonadotropowy u dziewcząt do 18 r.ż. - terapia substytucyjna	30%	15,83
1019	Estradiolum + Levonorgestrelum	Fem 7 Combi, system transdermalny, faza I: 50 µg, faza II: 50+10 µg / 24h	4 plast. (2szt.I fazy+2szt.II fazy)	5909991054410	2013-07-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	27,00	35,78	35,78	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,73
1020	Estradiolum + Levonorgestrelum	Klimonorm, tabl. drażowane, 2+0,15 mg	21 tabl.	5909990059713	2014-01-01	2 lata	68.2, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	10,80	14,87	13,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,29
1021	Estradiolum + Medroxyprogesteronum	Divina, tabl., 2 mg, 2+10 mg	21 tabl. (1 blis.po 21 szt.)	5909990661411	2014-01-01	2 lata	68.2, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	9,68	13,69	13,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,11
1022	Estradiolum + Medroxyprogesteronum	Indivina, tabl., 1+2,5 mg	28 tabl. (1 blis.po 28 tabl.)	5909991070915	2014-01-01	2 lata	68.2, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	28,25	33,19	13,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	23,61
1023	Estradiolum + Medroxyprogesteronum	Indivina, tabl., 1+5 mg	28 tabl. (1 blis.po 28 tabl.)	5909991071011	2014-01-01	2 lata	68.2, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	28,25	33,19	13,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	23,61
1024	Estradiolum + Medroxyprogesteronum	Indivina, tabl., 2+5 mg	28 tabl. (1 blis.po 28 tabl.)	5909991071110	2014-01-01	2 lata	68.2, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	28,25	33,19	13,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	23,61
1025	Estradiolum + Norethisteronum	Activelle, tabl. powł., 1+0,5 mg	28 tabl.	5909990451210	2014-01-01	2 lata	68.2, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	21,96	26,59	13,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	17,01

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1026	Estradiolum + Norethisteronum	Cliovelle, tabl., 1+0,5 mg	28 tabl. (blis.)	5909990067794	2014-01-01	2 lata	68.2, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	18,25	22,69	13,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,11
1027	Estradiolum + Norethisteronum	Estalis, system transdermalny, 50 µg/24h + 250 µg/24h	8 szt.	5909990816514	2014-01-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	30,24	39,18	39,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,75
1028	Estradiolum + Norethisteronum	Estalis, system transdermalny, 50 µg/24h + 140 µg/24h	8 szt.	5909990816613	2014-01-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	30,24	39,18	39,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,75
1029	Estradiolum + Norethisteronum	Kliogest, tabl. powł., 2+1 mg	28 tabl.	5909990329717	2014-01-01	2 lata	68.2, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	21,21	25,80	13,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,22
1030	Estradiolum + Norethisteronum	System Conti, system transdermalny, 3,2 mg (50 µg estradiolu/24 h)+11,2 mg (170 µg noretysteronu octanu/24h)	8 szt. (4 + 4)	5909990444717	2014-01-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	32,94	42,02	40,32	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,80
1031	Estradiolum + Norethisteronum	System Sequi, system transdermalny, 3,2 mg (50 µg estradiolu/24h); 3,2 mg + 11,2 mg (50 µg estradiolu/24h + 170 µg noretysteronu octanu/24h)	8 szt. (4 + 4)	5909990444816	2014-01-01	2 lata	68.1, Leki hormonalne do podawania przezskórnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	31,32	40,32	40,32	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,10
1032	Estradiolum + Norgestrelum	Cyclo Progynova, tabl. powł., 2:2+0,5 mg	21 tabl.	5909990304219	2014-01-01	2 lata	68.2, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	5,40	9,20	9,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,76
1033	Ethambutoli hydrochloridum	Ethambutol Teva, kaps., 250 mg	250 kaps.	5909990227310	2013-03-01	2 lata	240.0, Leki przeciwprątkowe - inne - etambutol	45,86	57,46	57,46	Gruźlica, w tym również gruźlica lekooporna i inne mykobakteriozy		bezpłatny	0,00
1034	Ethinylestradiolum + Levonorgestrelum	Levomine, tabl. powł., 0,03+0,15 mg	63 tabl.	5909990879465	2014-03-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	17,01	23,10	23,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,93
1035	Ethinylestradiolum + Levonorgestrelum	Microgynon 21, tabl. powł., 0,03+0,15 mg	21 tabl.	5909990060016	2014-01-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	7,56	10,31	7,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,72
1036	Ethinylestradiolum + Levonorgestrelum	Microgynon 21, tabl. powł., 0,03+0,15 mg	63 tabl.	5909990060023	2014-01-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	17,82	23,95	23,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,19
1037	Ethinylestradiolum + Levonorgestrelum	Microgynon 21, tabl. powł., 0,03+0,15 mg	21 tabl.	5909990502035	2014-03-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	5,94	8,61	7,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,02
1038	Ethinylestradiolum + Levonorgestrelum	Microgynon 21, tabl. powł., 0,03+0,15 mg	63 tabl.	5909990502042	2014-03-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	14,15	20,10	20,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,03

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	
1039	Ethinylestradiolum + Levonorgestrelum	Microgynon 21, tabl. drażowane, 0,03+0,15 mg	63 tabl.	5909997011875	2012-09-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	17,01	23,10	23,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,93	
1040	Ethinylestradiolum + Levonorgestrelum	Rigevidon, tabl. powł., 0,03+0,15 mg	21 tabl.	5909990873319	2014-01-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	7,56	10,31	7,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,72	
1041	Ethinylestradiolum + Levonorgestrelum	Stediril 30, tabl. drażowane, 0,03+0,15 mg	21 tabl.	5909990072514	2014-01-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	5,72	8,37	7,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,78	
1042	Ethosuximidum	Petinimid, kaps., 250 mg	100 kaps.	5909990244911	2014-01-01	2 lata	157.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - etosuksymid	31,72	40,81	40,81	Padaczka			ryczałt	3,20
1043	Everolimusum	Certican, tabl., 0,5 mg	60 tabl.	5909990211357	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	135.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - ewerolimus	853,20	930,76	930,76	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku - u dzieci do 18 roku życia; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek		ryczałt	3,20
1044	Everolimusum	Certican, tabl., 0,25 mg	60 tabl.	5909990211654	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	135.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - ewerolimus	409,51	453,69	453,69	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek		ryczałt	3,20
1045	Everolimusum	Certican, tabl., 0,75 mg	60 tabl.	5909990211845	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	135.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - ewerolimus	1 280,02	1 389,32	1 389,32	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek		ryczałt	3,20
1046	Exemestanum	Etadron, tabl. powł., 25 mg	30 tabl.	5909990798094	2013-03-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	64,80	79,23	78,10	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii			bezpłatny	1,13
1047	Exemestanum	Glandex, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990812202	2012-05-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	90,30	106,01	78,10	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii			bezpłatny	27,91
1048	Exemestanum	Symex, tabl. powł., 25 mg	30 tabl.	5909990853090	2012-07-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	63,72	78,10	78,10	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii			bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1049	Ezetimibum	Ezetrol, tabl., 10 mg	28 szt. (4 blist.po 7 szt.)	5909990221066	2014-01-01	2 lata	48.0, Leki hamujące wchłanianie cholesterolu z przewodu pokarmowego	122,67	143,74	143,74	Hipercholesterolemia LDL-C powyżej 130 mg/dl utrzymująca się pomimo terapii statynami w przypadku: stanu po zawale serca lub rewaskularyzacji wieńcowej (przezskórnej lub kardiochirurgicznej), stanu po rewaskularyzacji obwodowej lub amputacji obwodowej z powodu choroby miażdżycowej, hipercholesterolemii rodzinnej		30%	43,12
1050	Famotidinum	Famogast, tabl. powł., 20 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990014729	2014-01-01	2 lata	1.0, Leki blokujące receptory histaminowe H2 - stosowane doustnie	8,64	12,14	11,63	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,71
1051	Famotidinum	Famogast, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990014736	2014-01-01	2 lata	1.0, Leki blokujące receptory histaminowe H2 - stosowane doustnie	4,32	6,25	5,82	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,63
1052	Famotidinum	Famogast, tabl. powł., 40 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990014828	2014-01-01	2 lata	1.0, Leki blokujące receptory histaminowe H2 - stosowane doustnie	15,82	21,54	21,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,40
1053	Famotidinum	Famogast, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990014835	2014-01-01	2 lata	1.0, Leki blokujące receptory histaminowe H2 - stosowane doustnie	8,42	11,92	11,63	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,49
1054	Famotidinum	Ulfamid, tabl. powł., 20 mg	20 tabl.	5909990273225	2014-01-01	2 lata	1.0, Leki blokujące receptory histaminowe H2 - stosowane doustnie	2,40	3,66	3,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1055	Famotidinum	Ulfamid, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990273232	2013-03-01	2 lata	1.0, Leki blokujące receptory histaminowe H2 - stosowane doustnie	2,92	4,78	4,78	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1056	Famotidinum	Ulfamid, tabl. powł., 40 mg	20 tabl.	5909990286225	2014-01-01	2 lata	1.0, Leki blokujące receptory histaminowe H2 - stosowane doustnie	3,89	6,29	6,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1057	Famotidinum	Ulfamid, tabl. powł., 40 mg	30 tabl.	5909990286232	2013-03-01	2 lata	1.0, Leki blokujące receptory histaminowe H2 - stosowane doustnie	5,83	9,19	9,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1058	Felodipinum	Plendil, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 5 mg	28 tabl.	5909990344819	2014-01-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	20,52	23,57	7,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	18,62
1059	Felodipinum	Plendil, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 10 mg	28 tabl.	5909990344918	2014-01-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	25,92	30,75	14,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	20,86
1060	Fenofibratum	Apo-Feno 200 M, kaps., 200 mg	30 kaps.	5909990909414	2014-01-01	2 lata	47.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - fibraty	15,77	22,31	22,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,69
1061	Fenofibratum	Biofibrat, kaps. twarde, 200 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990754496	2014-03-01	2 lata	47.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - fibraty	16,20	22,76	22,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,83

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1062	Fenofibratum	Biofibrat, kaps. twarde, 267 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990754526	2012-05-01	2 lata	47.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - fibraty	21,60	29,52	29,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,86
1063	Fenofibratum	Fenardin, kaps. twarde, 267 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990611065	2014-01-01	2 lata	47.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - fibraty	21,60	29,52	29,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,86
1064	Fenofibratum	Fenardin, kapsułki twarde, 160 mg	30 sztuk (3 blistry po 10)	5909990713974	2013-01-01	2 lata	47.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - fibraty	17,50	23,35	21,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,35
1065	Fenofibratum	Grofibrat, kaps., 100 mg	50 kaps.	5909990109814	2014-01-01	2 lata	47.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - fibraty	8,10	13,62	13,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,09
1066	Fenofibratum	Grofibrat 200, kaps., 200 mg	30 szt	5909990492114	2014-01-01	2 lata	47.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - fibraty	16,20	22,76	22,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,83
1067	Fenofibratum	Lipanthyl 200M, kaps., 200 mg	30 kaps. (2 blist.po 15szt.)	5909990687947	2014-01-01	2 lata	47.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - fibraty	22,96	29,86	26,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,11
1068	Fenofibratum	Lipanthyl 267M, kaps., 267 mg	30 kaps. (2 blist.po 15 szt.)	5909990492817	2014-01-01	2 lata	47.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - fibraty	27,54	35,76	35,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,73
1069	Fenofibratum	Lipanthyl 267M, kaps., 267 mg	30 kaps.	5909997069852	2012-07-01	2 lata	47.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - fibraty	28,29	36,54	35,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,51
1070	Fenofibratum	Lipanthyl 267M, kapsułki twarde, 267 mg	30 szt.	5909997204659	2013-01-01	2 lata	47.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - fibraty	27,00	35,19	35,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,56
1071	Fenofibratum	Lipanthyl Supra 160, tabl. powł., 160 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990903917	2014-01-01	2 lata	47.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - fibraty	23,14	30,05	26,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,30
1072	Fenofibratum	Lipanthyl Supra 215, tabl. powł., 215 mg	30 tabl.	5909990431342	2014-01-01	2 lata	47.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - fibraty	28,34	36,60	35,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,57
1073	Fenoterolum	Berotec N 100, aerozol inhalacyjny, roztwór, 100 µg/dawkę	200 daw. (10 ml)	5909990376414	2014-01-01	2 lata	197.1. Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o krótkim działaniu	20,39	25,69	18,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,54
1074	Fenoterolum + Ipratropii bromidum	Berodual, roztwór do nebulizacji, 0,5+0,25 mg/ml	20 ml (but.)	5909990101917	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	201.1. Wziewne leki antycholinergiczne o krótkim działaniu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-2-adrenergicznymi o krótkim działaniu	18,36	22,94	13,66	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli	Mukowiscydoza, dysplazja oskrzelowo-płucna, dyskineza rzęsek, ostre stany zapalne oskrzeli - w przypadku obturacji dróg oddechowych	ryczałt	12,48
1075	Fentanylum	Durogesic, system transdermalny, 12,5 µg/h	5 szt.	5909990053605	2014-01-01	2 lata	152.4. Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	21,60	27,47	18,68	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wielobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kaulgalgia		ryczałt	11,99

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1076	Fentanylum	Durogesic, system transdermalny, 25 µg/h	5 szt.	5909990765416	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	36,54	45,80	37,36	Neuralgia popółpaścowa przewlekła; Nowotwory złośliwe; Wielooobojawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kausalgia		ryczałt	11,64
1077	Fentanylum	Durogesic, system transdermalny, 50 µg/h	5 szt.	5909990765515	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	73,07	87,80	74,73	Neuralgia popółpaścowa przewlekła; Nowotwory złośliwe; Wielooobojawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kausalgia		ryczałt	16,27
1078	Fentanylum	Durogesic, system transdermalny, 75 µg/h	5 szt.	5909990765614	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	102,03	120,56	112,09	Neuralgia popółpaścowa przewlekła; Nowotwory złośliwe; Wielooobojawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kausalgia		ryczałt	11,67
1079	Fentanylum	Durogesic, system transdermalny, 100 µg/h	5 szt.	5909990765713	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	126,37	147,77	147,77	Neuralgia popółpaścowa przewlekła; Nowotwory złośliwe; Wielooobojawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kausalgia		ryczałt	3,20
1080	Fentanylum	Effentora, tabl. podpoliczkowe, 100 µg	4 szt.	5909990643004	2014-01-01	2 lata	152.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podpoliczkowego	102,60	121,62	121,62	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 krótkotrwałe działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1081	Fentanylum	Effentora, tabl. podpoliczkowe, 200 µg	4 szt.	5909990643028	2014-01-01	2 lata	152.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podpoliczkowego	102,60	121,62	121,62	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 krótkotrwanie działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,20
1082	Fentanylum	Effentora, tabl. podpoliczkowe, 200 µg	28 tabl.	5909990643035	2014-01-01	2 lata	152.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podpoliczkowego	718,20	785,46	785,46	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 krótkotrwanie działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,20
1083	Fentanylum	Effentora, tabl. podpoliczkowe, 400 µg	4 szt.	5909990643042	2014-01-01	2 lata	152.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podpoliczkowego	102,60	121,62	121,62	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 krótkotrwanie działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,20
1084	Fentanylum	Effentora, tabl. podpoliczkowe, 400 µg	28 tabl.	5909990643059	2014-01-01	2 lata	152.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podpoliczkowego	718,20	785,46	785,46	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 krótkotrwanie działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1085	Fentanylum	Effentora, tabl. podpoliczkowe, 600 µg	4 szt.	5909990643066	2014-01-01	2 lata	152.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podpoliczkowego	102,60	121,62	121,62	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 krótkotrwanie działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,20
1086	Fentanylum	Effentora, tabl. podpoliczkowe, 600 µg	28 tabl.	5909990643073	2014-01-01	2 lata	152.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podpoliczkowego	718,20	785,46	785,46	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 krótkotrwanie działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,20
1087	Fentanylum	Effentora, tabl. podpoliczkowe, 800 µg	4 szt.	5909990643080	2014-01-01	2 lata	152.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podpoliczkowego	102,60	121,62	121,62	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 krótkotrwanie działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,20
1088	Fentanylum	Effentora, tabl. podpoliczkowe, 800 µg	28 tabl.	5909990643097	2014-01-01	2 lata	152.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podpoliczkowego	718,20	785,46	785,46	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 krótkotrwanie działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1089	Fentanylum	Fenta MX 100, system transdermalny, 100 µg/h	5 szt.	5909990054695	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	135,00	156,83	149,45	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kausalgia		ryczałt	10,58
1090	Fentanylum	Fenta MX 25, system transdermalny, 25 µg/h	5 szt.	5909990054589	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	34,56	43,72	37,36	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kausalgia		ryczałt	9,56
1091	Fentanylum	Fenta MX 50, system transdermalny, 50 µg/h	5 szt.	5909990054626	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	70,20	84,79	74,73	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kausalgia		ryczałt	13,26
1092	Fentanylum	Fenta MX 75, system transdermalny, 75 µg/h	5 szt.	5909990054664	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	97,20	115,49	112,09	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kausalgia		ryczałt	6,60
1093	Fentanylum	Fentanyl Actavis 100 µg/h, system transdermalny, 100 µg/h	5 szt.	5909990000098	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	118,28	139,27	139,27	Neuralgia popółpaścowa przewlekła; Nowotwory złośliwe; Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kausalgia		ryczałt	3,20
1094	Fentanylum	Fentanyl Actavis 25 µg/h, system transdermalny, 25 µg/h	5 szt.	5909990000036	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	34,56	43,72	37,36	Neuralgia popółpaścowa przewlekła; Nowotwory złośliwe; Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kausalgia		ryczałt	9,56
1095	Fentanylum	Fentanyl Actavis 50 µg/h, system transdermalny, 50 µg/h	5 szt.	5909990000050	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	63,34	77,59	74,73	Neuralgia popółpaścowa przewlekła; Nowotwory złośliwe; Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kausalgia		ryczałt	6,06

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1096	Fentanylum	Fentanyl Actavis 75 µg/h, system transdermalny, 75 µg/h	5 szt.	5909990000081	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	92,88	110,95	110,95	Neuralgia popółpaścowa przewlekła; Nowotwory złośliwe; Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kaulgalgia		ryczałt	3,20
1097	Fentanylum	Instanyl, aerozol do nosa, roztwór, 0,05 mg/dawkę	1,8 ml (10 daw.)	5909990699643	2014-01-01	2 lata	152.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania donosowego	203,04	230,93	230,66	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 krótkotrwałe działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,47
1098	Fentanylum	Instanyl, aerozol do nosa, roztwór, 0,1 mg/dawkę	2,9 ml (20 daw.)	5909990699735	2014-01-01	2 lata	152.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania donosowego	410,40	453,91	453,91	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 krótkotrwałe działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,20
1099	Fentanylum	Instanyl, aerozol do nosa, roztwór, 0,2 mg/dawkę	5 ml (40 daw.)	5909990699889	2014-01-01	2 lata	152.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania donosowego	822,96	897,59	897,59	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 krótkotrwałe działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,20
1100	Fentanylum	Matrifen 100, system transdermalny, 100 µg/h	5 sasz.	5909990043330	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	125,28	146,62	146,62	Neuralgia popółpaścowa przewlekła; Nowotwory złośliwe; Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kaulgalgia		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1101	Fentanylum	Matrifen 12, system transdermalny, 12 µg/h	5 sas.	5909990043163	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	17,28	22,93	18,68	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kausalgia		ryczałt	7,45
1102	Fentanylum	Matrifen 25, system transdermalny, 25 µg/h	5 sas.	5909990043279	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	34,56	43,72	37,36	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kausalgia		ryczałt	9,56
1103	Fentanylum	Matrifen 50, system transdermalny, 50 µg/h	5 sas.	5909990043385	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	62,64	76,85	74,73	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kausalgia		ryczałt	5,32
1104	Fentanylum	Matrifen 75, system transdermalny, 75 µg/h	5 sas.	5909990043224	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	93,96	112,09	112,09	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kausalgia		ryczałt	3,20
1105	Fentanylum	PecFent, aerozol do nosa, roztwór, 100 µg/dawkę	1,55 ml (1 butelka)	5909990955503	2012-11-01	2 lata	152.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania donosowego	159,84	184,53	184,53	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 krótkotrwałe działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1106	Fentanylum	PecFent, aerozol do nosa, roztwór, 400 µg/dawkę	1,55 ml (1 butelka)	5909990955541	2012-11-01	2 lata	152.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - postacie do stosowania donosowego	159,84	184,53	184,53	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 krótkotrwałe działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,20
1107	Filgrastimum	Neupogen, roztwór do wstrzykiwań, 300 µg/ml	5 fioł.a 1 ml	5909990312214	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	637,20	699,15	699,15	We wszystkich wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
1108	Filgrastimum	Neupogen, roztwór do wstrzykiwań, 600 µg/ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990830510	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	130,13	152,17	152,01	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,36
1109	Filgrastimum	Neupogen, roztwór do wstrzykiwań, 960 µg/ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990830619	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	214,38	243,23	243,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
1110	Filgrastimum	Nivestim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 12 mln j./0,2 ml	5 amp.-strz.a 0,2 ml	5909990904747	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	248,40	280,35	280,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1111	Filgrastimum	Nivestim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j./0,5 ml	5 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990904778	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	594,00	653,79	653,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
1112	Filgrastimum	Nivestim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j./0,5 ml	5 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990904808	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	972,00	1 061,24	1 061,24	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
1113	Filgrastimum	Tevagrastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j.m./0,5 ml	1 amp.-strz z osłoną zabezpieczającą igłę	5909990739387	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	129,98	152,01	152,01	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
1114	Filgrastimum	Tevagrastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j.m./0,8 ml	1 amp.-strz z osłoną zabezpieczającą igłę	5909990739448	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	214,38	243,23	243,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
1115	Filgrastimum	Zarzio, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j./0,5 ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990687763	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	127,44	149,34	149,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1116	Filgrastimum	Zarzio, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j./0,5 ml	5 amp-strzyk.a 0,5 ml	5909990687787	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	670,14	733,74	733,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
1117	Filgrastimum	Zarzio, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j./0,5 ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990687800	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	214,38	243,23	243,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
1118	Filgrastimum	Zarzio, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j./0,5 ml	5 amp-strzyk.a 0,5 ml	5909990687848	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	1 071,90	1 166,14	1 166,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
1119	Finasteridum	Androster, tabl. powl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990055470	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	23,33	30,66	30,62	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,24
1120	Finasteridum	Androster, tabletki powlekane, 5 mg	90 tabl.	5909990906154	2012-09-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	70,20	85,50	85,50	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	9,60
1121	Finasteridum	Antiprost, tabl. powl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990067770	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	23,98	31,32	30,62	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,90
1122	Finasteridum	Antiprost, tabl. powl., 5 mg	100 tabl. (10 blist.po 10 szt.)	5909990067787	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	88,19	105,15	102,07	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	13,75
1123	Finasteridum	Apo-Fina, tabl. powl., 5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990048670	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	23,65	30,98	30,62	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,56
1124	Finasteridum	Apo-Fina, tabl. powl., 5 mg	90 tabl.	5909990938797	2013-09-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	71,28	86,63	86,63	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	9,60
1125	Finasteridum	Finagen, tabl. powl., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990692781	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	19,98	26,88	26,88	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1126	Finasteridum	Finamef, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990713127	2014-03-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	23,22	30,53	30,53	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
1127	Finasteridum	Finamef, tabl. powł., 5 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990713141	2014-03-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	69,66	84,93	84,93	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	9,60
1128	Finasteridum	Finanorm, tabl. powł., 5 mg	30 tabl.	5909990670130	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	22,68	29,96	29,96	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
1129	Finasteridum	Finaran, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990082391	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	23,76	31,10	30,62	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,68
1130	Finasteridum	Finaride, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991069315	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	21,60	28,83	28,83	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
1131	Finasteridum	Finaster, tabl. powł., 5 mg	90 tabl. (6 blist.po 15 szt.)	5909990811045	2012-05-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	74,52	90,04	90,04	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	9,60
1132	Finasteridum	Finaster, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991151218	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	24,62	32,01	30,62	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	4,59
1133	Finasteridum	Finasterid Stada, tabl. powł., 5 mg	30 tabl.	5909990055098	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	20,41	27,58	27,58	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
1134	Finasteridum	Finpros, tabl. powł., 5 mg	60 szt.	5909991025595	2013-05-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	46,44	58,12	58,12	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	6,40
1135	Finasteridum	Finpros 5, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990017973	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	21,39	28,61	28,61	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
1136	Finasteridum	Finxta, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990050895	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	25,70	32,89	28,58	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	7,51
1137	Finasteridum	Hyplafin, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990017997	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	23,22	30,53	30,53	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
1138	Finasteridum	Lifin, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990586158	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	28,30	35,62	28,58	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	10,24
1139	Finasteridum	Penester, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990077267	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	22,63	29,91	29,91	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
1140	Finasteridum	Penester, tabl. powł., 5 mg	90 tabl. (6 blist.po 15 szt.)	5909990077274	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	74,52	90,04	90,04	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	9,60
1141	Finasteridum	Proscar, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990362110	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	26,09	33,29	28,58	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	7,91

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1142	Finasteridum	Symasteride, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990074105	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	21,38	28,60	28,60	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
1143	Finasteridum	Ulgafen, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990057870	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	25,81	33,25	30,62	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	5,83
1144	Finasteridum	Zasterid, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991053710	2014-01-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	21,60	28,58	28,58	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
1145	Fluconazolom	Flucofast, kaps., 50 mg	7 kaps.	5909990490516	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	10,37	14,28	11,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	8,43
1146	Fluconazolom	Flucofast, kaps., 50 mg	14 kaps. (2 blist.po 7 szt.)	5909990490523	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	20,68	27,07	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	15,36
1147	Fluconazolom	Flucofast, kaps., 150 mg	1 kaps.	5909990490615	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	4,21	6,07	5,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	3,56
1148	Fluconazolom	Flucofast, kaps. twarde, 100 mg	7 kaps. (blist.)	5909990662371	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	21,60	28,04	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	16,33
1149	Fluconazolom	Flucofast, kaps. twarde, 100 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990662388	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	90,18	106,90	93,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	60,06
1150	Fluconazolom	Fluconazin, syrop, 5 mg/ml	150 ml (but.)	5909991097219	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.2, Leki przeciwwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - płynne postacie farmaceutyczne	24,79	32,43	32,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	16,22
1151	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 150 mg	1 tabl. (blist.)	5909990017874	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	3,87	5,71	5,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	3,20
1152	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 150 mg	3 tabl. (blist.)	5909990017881	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	11,60	16,16	15,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	8,63
1153	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 100 mg	28 tabl.	5909990780181	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	72,18	88,00	88,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	44,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1154	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, syrop, 5 mg/ml	150 ml (but.)	5909990859511	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.2, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - płynne postacie farmaceutyczne	24,79	32,43	32,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	16,22
1155	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 50 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990859610	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	19,09	25,40	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	13,69
1156	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 50 mg	7 tabl. (blist.)	5909990859672	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	9,02	12,86	11,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	7,01
1157	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 100 mg	7 tabl. (blist.)	5909990859719	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	19,09	25,40	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	13,69
1158	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 200 mg	7 szt. (1 blist.po 7)	5909991022549	2013-03-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	36,50	46,61	46,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	23,31
1159	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 200 mg	14 szt. (2 blist.po 7)	5909991022556	2013-03-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	72,36	88,19	88,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	44,10
1160	Fluconazolom	Flukonazol Actavis, kaps. twarde, 50 mg	7 kaps.	5909990869688	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	8,10	11,90	11,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,05
1161	Fluconazolom	Flukonazol Actavis, kaps. twarde, 50 mg	14 kaps.	5909990869695	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	17,82	24,07	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,36
1162	Fluconazolom	Flukonazol Actavis, kaps. twarde, 100 mg	7 kaps.	5909990869732	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	17,28	23,50	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,79
1163	Fluconazolom	Flukonazol Actavis, kaps. twarde, 100 mg	28 kaps.	5909990869756	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	64,86	80,31	80,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	40,16
1164	Fluconazolom	Flukonazol Actavis, kaps. twarde, 200 mg	7 kaps.	5909990869770	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	34,05	44,03	44,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	22,02
1165	Fluconazolom	Flumycon, kaps., 50 mg	14 szt. (2 blist.po 7 szt.)	5909990356010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	18,36	24,64	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	12,93
1166	Fluconazolom	Flumycon, kaps., 100 mg	7 kaps.	5909990356119	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	24,84	31,44	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	19,73

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1167	Fluconazolum	Flumycon, kaps., 100 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990356126	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	73,44	89,32	89,32	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	44,66
1168	Fluconazolum	Flumycon, kaps., 50 mg	7 kaps. (blist.)	5909990652273	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	9,18	13,03	11,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	7,18
1169	Fluconazolum	Flumycon, syrop, 5 mg/ml	150 ml	5909990841707	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.2, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - płynne postacie farmaceutyczne	24,84	32,48	32,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	16,27
1170	Fluconazolum	Flumycon, kaps., 150 mg	7 kaps.	5909991029951	2013-11-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	28,08	36,32	35,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	18,76
1171	Fluconazolum	Flumycon, kaps., 150 mg	1 szt.	5909991034115	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	4,21	6,07	5,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	3,56
1172	Fluconazolum	Flumycon, kaps., 200 mg	7 kaps.	5909991034214	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	38,18	48,37	46,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	24,95
1173	Fluconazolum	Mycosyst, kaps., 100 mg	7 kaps. (blist.)	5909990642533	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	20,63	27,02	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	15,31
1174	Fluconazolum	Mycosyst, kaps., 50 mg	7 kaps. (blist.)	5909990980512	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	9,02	12,86	11,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	7,01
1175	Fluconazolum	Mycosyst, kaps., 100 mg	28 kaps. (blist.)	5909990980611	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	82,40	98,73	93,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	51,89
1176	Fluconazolum	Mycosyst, kaps., 200 mg	7 kaps. (blist.)	5909991118914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	36,72	46,84	46,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	23,42
1177	Fludrocortisonum	Cortineff, tabl., 100 µg	20 tabl.	5909990170319	2014-01-01	2 lata	80.0, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - mineralokortykoidy - fludrokortyzon	4,75	6,99	6,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1178	Fludrocortisonum	Cortineff ophtalm. 0,1%, Maść do oczu, 1 mg/g	3 g	5909990104918	2014-01-01	2 lata	209.0, Kortykosteroidy do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	4,38	6,44	6,44	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1179	Fluoxetinum	Andepin, kaps. twarde, 20 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909991065515	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	14,02	18,26	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	8,64
1180	Fluoxetinum	Bioxetin, tabl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990372317	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	18,47	22,93	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	13,31
1181	Fluoxetinum	Deprexetin, kaps., 20 mg	30 kaps.	5909990747610	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	15,66	19,98	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	10,36
1182	Fluoxetinum	Fluoksetyna EGIS, kaps. twarde, 20 mg	28 kaps.	5909990776955	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	11,88	15,83	12,83	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	6,85
1183	Fluoxetinum	Fluoxetin Polpharma, kaps. twarde, 20 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990770311	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	15,12	19,42	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	9,80
1184	Fluoxetinum	Fluxemed, kaps. twarde, 20 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990742509	2012-05-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	10,37	14,43	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	4,81
1185	Fluoxetinum	Seronil, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990374311	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	13,63	16,34	6,88	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	11,52
1186	Fluoxetinum	Seronil, tabl. powł., 10 mg	10 blist. po 10 szt.	5909990374328	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	40,65	47,58	22,92	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	31,54
1187	Fluoxetinum	Seronil, kaps. twarde, 20 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990374410	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	19,49	24,00	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	14,38
1188	Fluoxetinum	Seronil, kaps. twarde, 20 mg	100 kaps. (10 blist.po 10 szt.)	5909990374427	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	56,56	66,99	45,83	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	34,91
1189	Flupentixolum	Fluanxol, tabl. drażowane, 0,5 mg	50 draż. (pojem.)	5909990127016	2014-01-01	2 lata	179.1, Leki przeciwpsychotyczne - flupentyksol do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	11,01	13,62	6,40	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		ryczałt	10,42
1190	Flupentixolum	Fluanxol, tabl. drażowane, 3 mg	50 draż.	5909990127115	2014-01-01	2 lata	179.1, Leki przeciwpsychotyczne - flupentyksol do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	29,70	38,37	38,37	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		ryczałt	3,20
1191	Flupentixolum	Fluanxol Depot, roztwór do wstrzykiwań, 20 mg/ml	1 amp.a 1 ml	5909990127214	2014-01-01	2 lata	179.2, Leki przeciwpsychotyczne - flupentyksol do podawania pozajelitowego	10,26	14,42	14,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		ryczałt	3,20
1192	Flutamidum	Apo-Flutam, tabl. powł., 250 mg	30 tabl.	5909990941612	2014-01-01	2 lata	131.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antyandrogeny o budowie niesteroidowej	17,39	23,16	20,06	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	3,10
1193	Flutamidum	Apo-Flutam, tabl. powł., 250 mg	90 tabl.	5909990941629	2014-01-01	2 lata	131.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antyandrogeny o budowie niesteroidowej	52,16	64,37	60,18	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	4,19
1194	Flutamidum	Flutamid EGIS, tabl., 250 mg	100 tabl. (5 blist.po 20 szt.)	5909990139217	2014-01-01	2 lata	131.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antyandrogeny o budowie niesteroidowej	54,00	66,87	66,87	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
1195	Fluticasoni propionas + Salmeterolum	Asaris, proszek do inhalacji, 100+50 (µg + µg)/dawkę inhalacyjną	1 inhalator (60 dawek)	5909991034870	2013-03-01	2 lata	199.1, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w niskich dawkach	64,20	78,65	78,65	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1196	Fluticasoni propionas + Salmeterolum	Asaris, proszek do inhalacji, 250+50 (µg + µg)/dawkę inhalacyjną	1 inhalator (60 dawek)	5909991034887	2013-03-01	2 lata	199.2, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w średnich dawkach	81,60	98,46	98,46	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	3,20
1197	Fluticasoni propionas + Salmeterolum	Asaris, proszek do inhalacji, 500+50 (µg + µg)/dawkę inhalacyjną	1 inhalator (60 dawek)	5909991034894	2013-03-01	2 lata	199.3, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w wysokich dawkach	109,13	128,82	128,82	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	3,20
1198	Fluticasoni propionas + Salmeterolum	Salmex, proszek do inhalacji, 100+50 (µg + µg)/dawkę inhalacyjną	1 inhalator (60 dawek)	5909991034900	2013-03-01	2 lata	199.1, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w niskich dawkach	64,20	78,65	78,65	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	3,20
1199	Fluticasoni propionas + Salmeterolum	Salmex, proszek do inhalacji, 250+50 (µg + µg)/dawkę inhalacyjną	1 inhalator (60 dawek)	5909991034924	2013-03-01	2 lata	199.2, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w średnich dawkach	81,60	98,46	98,46	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	3,20
1200	Fluticasoni propionas + Salmeterolum	Salmex, proszek do inhalacji, 500+50 (µg + µg)/dawkę inhalacyjną	1 inhalator (60 dawek)	5909991034931	2013-03-01	2 lata	199.3, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w wysokich dawkach	109,13	128,82	128,82	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	3,20
1201	Fluticasoni propionas + Salmeterolum	Seretide 125, aerozol wziewny, zawiesina, 125+25 µg	1 szt. (120 daw.)	5909990907014	2014-01-01	2 lata	199.2, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w średnich dawkach	101,65	119,51	98,46	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc; eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	24,25
1202	Fluticasoni propionas + Salmeterolum	Seretide 250, aerozol wziewny, zawiesina, 250+25 µg	1 szt. (120 daw.)	5909990907113	2014-01-01	2 lata	199.3, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w wysokich dawkach	155,15	177,14	128,82	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc; eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	51,52
1203	Fluticasoni propionas + Salmeterolum	Seretide 50, aerozol wziewny, zawiesina, 50+25 µg	1 poj.a 120 daw.	5909990906918	2014-01-01	2 lata	199.1, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w niskich dawkach	78,00	93,14	78,65	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc; eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	17,69
1204	Fluticasoni propionas + Salmeterolum	Seretide Dysk 100, proszek do inhalacji, 100+50 µg	1 szt. (60 daw.)	5909990832422	2014-01-01	2 lata	199.1, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w niskich dawkach	85,60	101,12	78,65	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	25,67
1205	Fluticasoni propionas + Salmeterolum	Seretide Dysk 250, proszek do inhalacji, 250+50 µg	1 szt. (60 daw.)	5909990832521	2014-01-01	2 lata	199.2, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w średnich dawkach	108,82	127,04	98,46	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	31,78
1206	Fluticasoni propionas + Salmeterolum	Seretide Dysk 500, proszek do inhalacji, 500+50 µg	1 szt. (60 daw.)	5909990832620	2014-01-01	2 lata	199.3, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty złożone z kortykosteroidami w wysokich dawkach	145,52	167,03	128,82	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	41,41
1207	Fluticasonum	Cutivate, krem, 0,5 mg/g	15 g	5909990365012	2014-01-01	2 lata	56.0, Kortykosteroidy do stosowania na skórę - o dużej sile działania	8,64	11,14	6,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,77
1208	Fluticasonum	Cutivate, maść, 0,05 mg/g	15 g	5909990365111	2014-01-01	2 lata	56.0, Kortykosteroidy do stosowania na skórę - o dużej sile działania	8,64	11,14	6,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,77

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1209	Fluticasonum	Fanipos, aerozol do nosa, zawiesina, 50 µg/dawkę	1 poj.a 120 daw.	5909990570720	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	196.0, Kortykosteroidy do stosowania do nosa	17,55	23,60	23,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Nieżyt infekcyjny lub alergiczny nosa; Nieżyt trąbki słuchowej powikłany wysiękowym zapaleniem ucha	50%	11,80
1210	Fluticasonum	Flixonase, aerozol do nosa, zawiesina, 50 µg/dawkę	1 op.a 120 daw. (10 ml)	5909990294817	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	196.0, Kortykosteroidy do stosowania do nosa	20,47	26,67	23,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Nieżyt infekcyjny lub alergiczny nosa; Nieżyt trąbki słuchowej powikłany wysiękowym zapaleniem ucha	50%	14,87
1211	Fluticasonum	Flixonase Nasule, krople do nosa, zawiesina, 400 µg	28 poj.	5909990933822	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	196.0, Kortykosteroidy do stosowania do nosa	44,82	54,72	44,05	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Nieżyt infekcyjny lub alergiczny nosa; Nieżyt trąbki słuchowej powikłany wysiękowym zapaleniem ucha	50%	32,70
1212	Fluticasonum	Flixotide, aerozol inhalacyjny, zawiesina, 50 µg	120 daw. (1 poj.)	5909990851317	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	29,16	34,41	12,71	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	24,90
1213	Fluticasonum	Flixotide, aerozol inhalacyjny, zawiesina, 125 µg	60 daw. (1 poj.)	5909990851416	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	32,40	38,38	15,89	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	25,69
1214	Fluticasonum	Flixotide, aerozol inhalacyjny, zawiesina, 125 µg	120 daw. (1 poj.)	5909990851423	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	64,80	74,83	31,79	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	46,24
1215	Fluticasonum	Flixotide, aerozol inhalacyjny, zawiesina, 250 µg	60 daw. (1 poj.)	5909990851515	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	59,40	69,16	31,79	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	40,57
1216	Fluticasonum	Flixotide, aerozol inhalacyjny, zawiesina, 250 µg	120 daw. (1 poj.)	5909990851522	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	112,78	128,64	63,57	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	70,40
1217	Fluticasonum	Flixotide, zawiesina do nebulizacji, 500 µg/2 ml	10 poj.a 2 ml	5909990956517	2014-01-01	2 lata	200.3, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacie płynne do nebulizacji w średnich dawkach	30,24	37,89	28,94	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	12,15
1218	Fluticasonum	Flixotide, zawiesina do inhalacji z nebulizatorem, 2 mg/2 ml	10 poj.a 2 ml	5909990956616	2014-01-01	2 lata	200.4, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacie płynne do nebulizacji w wysokich dawkach	73,44	89,04	86,21	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	6,03
1219	Fluticasonum	Flixotide Dysk, proszek do inhalacji, 50 µg	1 poj.a 60 daw.	5909990484522	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	19,44	22,63	6,36	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	19,47
1220	Fluticasonum	Flixotide Dysk, proszek do inhalacji, 100 µg	1 poj.a 60 daw.	5909990484621	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	32,40	37,81	12,71	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	28,30
1221	Fluticasonum	Flixotide Dysk, proszek do inhalacji, 250 µg	1 poj.a 60 daw.	5909990484720	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	64,48	74,50	31,79	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	45,91
1222	Fluticasonum	Flixotide Dysk, proszek do inhalacji, 500 µg	1 poj.a 60 daw.	5909990484829	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	108,00	123,62	63,57	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	65,38
1223	Fluticasonum	Flutixon, proszek do inhalacji w kaps., 125 µg	60 kaps. (60 daw.)	5909990785858	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	33,26	41,71	31,79	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	13,12

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1224	Fluticasonum	Flutixon, proszek do inhalacji w kaps., 250 µg	60 kaps. (60 daw.)	5909990785889	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	61,41	74,70	63,57	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	16,46
1225	Fluticasonum	Flutixon, proszek do inhalacji w kapsułce twardej, 125 µg	120 kaps.	5909990938001	2013-03-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	61,41	74,70	63,57	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	16,46
1226	Fluticasonum	Flutixon, proszek do inhalacji w kapsułce twardej, 250 µg	120 kaps.	5909990938025	2013-03-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	122,82	143,18	127,14	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	26,71
1227	Fluvastatinum	Lescol, kaps. twarde, 20 mg	28 szt.	5909990360314	2014-01-01	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	15,27	16,84	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,06
1228	Fluvastatinum	Lescol, kaps. twarde, 40 mg	28 szt.	5909990360413	2014-01-01	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	24,30	27,14	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	23,58
1229	Fluvastatinum	Lescol XL, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 80 mg	28 szt.	5909990887217	2014-01-01	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	43,20	48,30	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	41,17
1230	Fluvoxaminum	Fevarin, tabl. powł., 50 mg	60 tabl.	5909990347728	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	40,78	46,36	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	36,74
1231	Fluvoxaminum	Fevarin, tabl. powł., 100 mg	30 tabl.	5909990347827	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	40,78	46,36	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	36,74
1232	Formoterolum	Atimos, aerozol wziewny, roztwór, 12 µg	1 poj.a 120 daw.	5909990620777	2014-01-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	101,52	120,20	115,61	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	10,99
1233	Formoterolum	Foradil, proszek do inhalacji w kaps. twardych, 12 µg	60 kaps.	5909990792924	2014-01-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	57,67	70,14	57,81	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	15,53
1234	Formoterolum	Foramed, proszek do inhalacji w kaps. twardych, 12 mcg	60 kaps. (+ inh.)	5909991109523	2012-05-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	48,60	60,63	57,81	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	6,02
1235	Formoterolum	Forastmin, proszek do inhalacji w kaps. twardych, 12 µg	60 kaps. (+ inh.)	5909990614400	2014-01-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	48,06	60,06	57,81	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	5,45
1236	Formoterolum	Formoterol Easyhaler, proszek do inhalacji, 12 mcg	1 poj. (120 daw.) (+ op.ochr.)	5909990337446	2013-07-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	97,09	115,54	115,54	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	6,40
1237	Formoterolum	Oxis Turbuhaler, proszek do inhalacji, 4,5 µg/dawkę	1 szt. (60 daw.)	5909990445219	2014-01-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	32,83	40,79	28,90	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	15,09
1238	Formoterolum	Oxis Turbuhaler, proszek do inhalacji, 9 µg/dawkę	1 szt. (60 daw.)	5909990445318	2014-01-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	41,90	53,60	53,60	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	3,20
1239	Formoterolum	Oxidil PPH, proszek do inhalacji w kaps. twardych, 12 mcg	60 kaps. (+ inh.)	5909990849000	2012-05-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	48,59	60,62	57,81	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	6,01

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1240	Formoterolum	Zafiron, proszek do inhalacji w kaps. twardych, 12 mcg	120 kaps.	5909990937981	2012-11-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	97,15	115,61	115,61	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	6,40
1241	Formoterolum	Zafiron, proszek do inhalacji w kaps., 12 µg	60 kaps.	5909990975914	2014-01-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	48,58	60,61	57,81	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	6,00
1242	Furaginum	Furaginum Teva, tabl., 50 mg	30 szt.	5909990988235	2014-01-01	2 lata	108.0, Chemioterapeutyki do stosowania doustnego - pochodne nitrofuranowe	4,86	7,13	7,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	3,57
1243	Furosemidum	Furosemidum Polfarmex, tabl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990223794	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	37.0, Leki moczopędne - pętlowe	2,46	3,61	3,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objawowe przerzuty w ośrodkowym układzie nerwowym - profilaktyka i leczenie wspomagające	ryczałt	3,20
1244	Furosemidum	Furosemidum Polpharma, tabl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990135028	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	37.0, Leki moczopędne - pętlowe	2,46	3,61	3,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objawowe przerzuty w ośrodkowym układzie nerwowym - profilaktyka i leczenie wspomagające	ryczałt	3,20
1245	Gabapentinum	Gabagamma 100, kaps. twarde, 100 mg	100 kaps.	5909990714322	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	12,96	17,85	16,58	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	4,47
1246	Gabapentinum	Gabagamma 300, kaps. twarde, 300 mg	100 kaps.	5909990714452	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	63,50	75,29	49,74	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	28,75
1247	Gabapentinum	Gabagamma 400, kaps. twarde, 400 mg	100 kaps.	5909990714605	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	77,11	90,95	66,32	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	27,83
1248	Gabapentinum	Gabapentin Teva, tabl. powł., 600 mg	100 szt. (10 blist.po 10 szt.)	5909990338542	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	82,08	98,79	98,79	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	3,56
1249	Gabapentinum	Gabapentin Teva, tabl. powł., 800 mg	100 tabl. (10 blist.po 10 szt.)	5909990338658	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	112,86	132,48	132,48	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	4,74
1250	Gabapentinum	Gabapentin Teva, kaps. twarde, 100 mg	100 szt. (10 blist.po 10 szt.)	5909990339495	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	20,52	25,79	16,58	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	12,41
1251	Gabapentinum	Gabapentin Teva, kaps. twarde, 400 mg	100 szt. (10 blist.po 10 szt.)	5909990339600	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	53,57	66,23	66,23	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	3,20
1252	Gabapentinum	Gabapentin Teva, kaps. twarde, 300 mg	100 kaps. (10 blist.po 10 szt.)	5909990339709	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	39,17	49,74	49,74	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1253	Gabapentinum	Neuran 100, kaps. twarde, 100 mg	100 kaps.	5909990651535	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	21,17	26,47	16,58	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	13,09
1254	Gabapentinum	Neuran 300, kaps. twarde, 300 mg	100 kaps.	5909990651566	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	38,88	49,43	49,43	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	3,20
1255	Gabapentinum	Neuran 400, kaps. twarde, 400 mg	100 kaps.	5909990651603	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	51,84	64,41	64,41	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	3,20
1256	Gabapentinum	Neurontin 100, kaps. twarde, 100 mg	100 kaps.	5909990769216	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	24,30	29,76	16,58	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	16,38
1257	Gabapentinum	Neurontin 300, kaps. twarde, 300 mg	100 kaps.	5909990769315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	53,46	64,74	49,74	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	18,20
1258	Gabapentinum	Neurontin 400, kaps. twarde, 400 mg	100 kaps.	5909990769414	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	69,98	83,46	66,32	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	20,34
1259	Gabapentinum	Neurontin 600, tabl. powł., 600 mg	100 tabl.	5909991017422	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	102,60	120,34	99,48	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	24,42
1260	Gabapentinum	Neurontin 800, tabl. powł., 800 mg	100 tabl.	5909991017521	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	125,28	145,52	132,64	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	17,62
1261	Gabapentinum	Symleptic, kaps. twarde, 100 mg	100 kaps. (10 blist.po 10 szt.)	5909990685554	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	21,06	26,35	16,58	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	12,97
1262	Gabapentinum	Symleptic, kaps. twarde, 300 mg	100 kaps. (10 blist.po 10 szt.)	5909990685561	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	38,88	49,43	49,43	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	3,20
1263	Gentamicinum	Gentamicin KRKA, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 40 mg/ml	10 amp.a 1 ml	5909990095711	2014-01-01	2 lata	103.2, Antybiotyki aminoglikozydowe do stosowania pozajelitowego - gentamycyna	5,40	7,87	7,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	4,09
1264	Gentamicinum	Gentamicin KRKA, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 40 mg/ml	10 amp.a 2 ml	5909990095728	2014-01-01	2 lata	103.2, Antybiotyki aminoglikozydowe do stosowania pozajelitowego - gentamycyna	10,80	15,11	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,56
1265	Gentamicinum	Gentamicin WZF 0,3%, krople do oczu, roztwór, 3 mg/ml	5 ml	5909990092413	2014-01-01	2 lata	208.0, Antybiotyki aminoglikozydowe do stosowania do oczu	3,52	5,18	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	2,59
1266	Gliclazidum	Diabrezide, tabl., 80 mg	40 tabl.	5909990359912	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonilomocznika	10,91	13,12	5,49	Cukrzyca		ryczałt	10,83

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1267	Gliclazidum	Diagen, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 30 mg	60 tabl.	5909990795093	2012-11-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	14,53	17,63	8,23	Cukrzyca		ryczałt	12,60
1268	Gliclazidum	Diaprel MR, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 30 mg	60 tabl. (2 blist.po 30 szt.)	5909990443017	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	22,68	26,18	8,23	Cukrzyca		ryczałt	21,15
1269	Gliclazidum	Diaprel MR, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 30 mg	30 tabl.	5909990774746	2012-07-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	21,60	25,05	8,23	Cukrzyca		ryczałt	20,02
1270	Gliclazidum	Diazidan, tabl. powl., 80 mg	60 tabl. (3 blist.po 20 szt.)	5909990911127	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	14,36	17,45	8,23	Cukrzyca		ryczałt	12,42
1271	Gliclazidum	Gliclada, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 30 mg	60 tabl. (4 blist.po 15 szt.)	5909990647224	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	14,53	17,63	8,23	Cukrzyca		ryczałt	12,60
1272	Gliclazidum	Gliclada, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 30 mg	90 tabl. (6 blist.po 15 szt.)	5909990647231	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	21,79	26,20	12,35	Cukrzyca		ryczałt	18,65
1273	Gliclazidum	Gliclada, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 60 mg	30 szt.	5909991056100	2013-07-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	14,53	17,63	8,23	Cukrzyca		ryczałt	12,60
1274	Gliclazidum	Gliclada, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 60 mg	60 szt.	5909991056131	2013-07-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	29,05	34,49	16,46	Cukrzyca		ryczałt	24,43
1275	Gliclazidum	Symazide MR, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 30 mg	60 szt.	5909990828340	2013-07-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	14,36	17,45	8,23	Cukrzyca		ryczałt	12,42
1276	Glimepiridum	Amaryl 1, tabl., 1 mg	30 tabl.	5909990744817	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	4,61	6,09	4,12	Cukrzyca		ryczałt	5,17
1277	Glimepiridum	Amaryl 2, tabl., 2 mg	30 tabl.	5909990744916	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	8,08	10,85	8,23	Cukrzyca		ryczałt	5,82
1278	Glimepiridum	Amaryl 3, tabl., 3 mg	30 tabl.	5909990745012	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	13,74	17,74	12,35	Cukrzyca		ryczałt	10,19
1279	Glimepiridum	Amaryl 4, tabl., 4 mg	30 tabl.	5909990745111	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	11,88	16,46	16,46	Cukrzyca		ryczałt	6,40
1280	Glimepiridum	Amaryl 4, tabl., 4 mg	30 tabl.	5909997070414	2014-03-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	12,96	17,60	16,46	Cukrzyca		ryczałt	7,54
1281	Glimepiridum	Amaryl 4, tabl., 4 mg	30 tabl.	5909997076775	2012-07-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	13,94	18,63	16,46	Cukrzyca		ryczałt	8,57
1282	Glimepiridum	Avaron, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990674893	2014-03-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	13,93	18,62	16,46	Cukrzyca		ryczałt	8,56
1283	Glimepiridum	Avaron, tabl., 3 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990674909	2014-03-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	10,15	13,97	12,35	Cukrzyca		ryczałt	6,42
1284	Glimepiridum	Avaron, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990674947	2014-03-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	6,75	9,45	8,23	Cukrzyca		ryczałt	4,42
1285	Glimepiridum	Avaron, tabl., 1 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990674954	2014-03-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	3,35	4,77	4,12	Cukrzyca		ryczałt	3,85
1286	Glimepiridum	Avaron, tabl., 1 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991090715	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	3,35	4,77	4,12	Cukrzyca		ryczałt	3,85

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1287	Glimepiridum	Avaron, tabl., 2 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991090814	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	6,75	9,45	8,23	Cukrzyca		ryczałt	4,42
1288	Glimepiridum	Avaron, tabl., 3 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991090913	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	10,15	13,97	12,35	Cukrzyca		ryczałt	6,42
1289	Glimepiridum	Avaron, tabl., 4 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991091019	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	13,93	18,62	16,46	Cukrzyca		ryczałt	8,56
1290	Glimepiridum	Diaryl, tabl., 1 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990566082	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	4,32	5,79	4,12	Cukrzyca		ryczałt	4,87
1291	Glimepiridum	Diaryl, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990566105	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	7,56	10,31	8,23	Cukrzyca		ryczałt	5,28
1292	Glimepiridum	Diaryl, tabl., 3 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990566129	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	9,94	13,75	12,35	Cukrzyca		ryczałt	6,20
1293	Glimepiridum	Diaryl, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990566143	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	13,82	18,51	16,46	Cukrzyca		ryczałt	8,45
1294	Glimepiridum	Glibetic 1 mg, tabl., 1 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991097615	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	3,89	5,33	4,12	Cukrzyca		ryczałt	4,41
1295	Glimepiridum	Glibetic 2 mg, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991097516	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	7,86	10,62	8,23	Cukrzyca		ryczałt	5,59
1296	Glimepiridum	Glibetic 3 mg, tabl., 3 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991097417	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	11,56	15,45	12,35	Cukrzyca		ryczałt	7,90
1297	Glimepiridum	Glibetic 4 mg, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991097318	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	13,82	18,51	16,46	Cukrzyca		ryczałt	8,45
1298	Glimepiridum	Glidiamid, tabl. powl., 1 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990430536	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	3,56	4,99	4,12	Cukrzyca		ryczałt	4,07
1299	Glimepiridum	Glidiamid, tabl. powl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990430543	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	6,91	9,63	8,23	Cukrzyca		ryczałt	4,60
1300	Glimepiridum	Glidiamid, tabl. powl., 3 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990430550	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	11,34	15,22	12,35	Cukrzyca		ryczałt	7,67
1301	Glimepiridum	Glidiamid, tabl. powl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990430567	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	13,93	18,62	16,46	Cukrzyca		ryczałt	8,56
1302	Glimepiridum	GlimeHexal 1, tabl., 1 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990337453	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	3,24	4,65	4,12	Cukrzyca		ryczałt	3,73
1303	Glimepiridum	GlimeHexal 2, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990337521	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	6,75	9,45	8,23	Cukrzyca		ryczałt	4,42
1304	Glimepiridum	GlimeHexal 3, tabl., 3 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990338078	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	10,31	14,14	12,35	Cukrzyca		ryczałt	6,59
1305	Glimepiridum	GlimeHexal 4, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990338146	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	13,93	18,62	16,46	Cukrzyca		ryczałt	8,56
1306	Glimepiridum	GlimeHexal 6, tabl., 6 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990338207	2014-01-01	2 lata	16,0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	21,60	27,92	24,69	Cukrzyca		ryczałt	12,83

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1307	Glimepiridum	Glimepiride Accord, tabl., 1 mg	30 szt.	5909990718566	2013-07-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	2,16	3,52	3,52	Cukrzyca		ryczałt	3,20
1308	Glimepiridum	Glimepiride Accord, tabl., 2 mg	30 szt.	5909990719501	2013-07-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	2,97	5,49	5,49	Cukrzyca		ryczałt	3,20
1309	Glimepiridum	Glimepiride Accord, tabl., 3 mg	30 szt.	5909990719570	2013-07-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	4,32	7,85	7,85	Cukrzyca		ryczałt	4,80
1310	Glimepiridum	Glimepiride Accord, tabl., 4 mg	30 szt.	5909990719648	2013-07-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	5,94	10,23	10,23	Cukrzyca		ryczałt	6,40
1311	Glimepiridum	Glipid, tabl., 1 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990420179	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	3,49	4,91	4,12	Cukrzyca		ryczałt	3,99
1312	Glimepiridum	Glipid, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990420186	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	5,70	8,36	8,23	Cukrzyca		ryczałt	3,33
1313	Glimepiridum	Glipid, tabl., 3 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990420193	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	7,68	11,37	11,37	Cukrzyca		ryczałt	4,80
1314	Glimepiridum	Glipid, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990420209	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	12,95	17,59	16,46	Cukrzyca		ryczałt	7,53
1315	Glimepiridum	Glitoprel, tabl., 1 mg	30 tabl.	5909990085903	2014-03-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	3,13	4,54	4,12	Cukrzyca		ryczałt	3,62
1316	Glimepiridum	Glitoprel, tabl., 2 mg	30 tabl.	5909990085927	2014-03-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	6,42	9,11	8,23	Cukrzyca		ryczałt	4,08
1317	Glimepiridum	Glitoprel, tabl., 3 mg	30 tabl.	5909990085934	2014-03-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	9,61	13,40	12,35	Cukrzyca		ryczałt	5,85
1318	Glimepiridum	Glitoprel, tabl., 4 mg	30 tabl.	5909990085941	2014-03-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	12,84	17,47	16,46	Cukrzyca		ryczałt	7,41
1319	Glimepiridum	Pemidal, tabl., 1 mg	30 tabl.	5909990570553	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	3,46	4,88	4,12	Cukrzyca		ryczałt	3,96
1320	Glimepiridum	Pemidal, tabl., 2 mg	30 tabl.	5909990570577	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	6,91	9,63	8,23	Cukrzyca		ryczałt	4,60
1321	Glimepiridum	Pemidal, tabl., 3 mg	30 tabl.	5909990570591	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	10,37	14,20	12,35	Cukrzyca		ryczałt	6,65
1322	Glimepiridum	Pemidal, tabl., 4 mg	30 tabl.	5909990570614	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	13,82	18,51	16,46	Cukrzyca		ryczałt	8,45
1323	Glimepiridum	Symglic, tabl., 1 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990570348	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	3,13	4,54	4,12	Cukrzyca		ryczałt	3,62
1324	Glimepiridum	Symglic, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990570355	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	5,78	8,44	8,23	Cukrzyca		ryczałt	3,41
1325	Glimepiridum	Symglic, tabl., 3 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990570362	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	7,78	11,47	11,47	Cukrzyca		ryczałt	4,80
1326	Glimepiridum	Symglic, tabl., 6 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990570379	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	20,81	27,09	24,69	Cukrzyca		ryczałt	12,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1327	Glimepiridum	Symglic, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990573196	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	10,80	15,33	15,33	Cukrzyca		ryczałt	6,40
1328	Glipizidum	Glipizide BP, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990791712	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	5,40	6,92	4,12	Cukrzyca		ryczałt	6,00
1329	Glucagonum	GlucaGen 1 mg HypoKit, proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 mg	1 fiol. (+1 rozp.)	5909990693313	2014-01-01	2 lata	85.0, Hormony trzustki - glukagon	51,82	64,35	64,35	Cukrzyca		ryczałt	3,20
1330	Glyceryli trinitras	Nitromint, aerozol podjęzykowy, 0,4 mg/dawkę	11 g (200 daw.)	5909990156825	2014-01-01	2 lata	33.2, Leki rozszerzające naczynia krwionośne - organiczne azotany - trójazotan glicerolu - produkty o natychmiastowym działaniu	12,82	17,65	17,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,41
1331	Glyceryli trinitras	Sustonit, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 6,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990183036	2014-01-01	2 lata	33.1, Leki rozszerzające naczynia krwionośne - organiczne azotany - trójazotan glicerolu - do podawania doustnego	3,24	4,76	4,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,16
1332	Gonadotrophinum chorionicum	Pregnyl, proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5000 j.m.	1 amp. (+ 1 rozp. 1 ml)	5909990713530	2014-01-01	2 lata	69.0, Hormony płciowe - gonadotropiny i inne leki stymulujące owulację	18,36	23,67	18,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,48
1333	Gonadotrophinum chorionicum	Pregnyl, proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5000 j.m.	1 amp. (+ 1 rozp. 1 ml)	5909997077086	2014-03-01	2 lata	69.0, Hormony płciowe - gonadotropiny i inne leki stymulujące owulację	13,77	18,85	18,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,66
1334	Goserelinum	Zoladex, implant podskórny, 3,6 mg	1 amp.-strz.	5909990082315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	238,79	269,33	262,69	Nowotwory złośliwe - Rak piersi i rak trzonu macicy, Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	9,84
1335	Goserelinum	Zoladex I.A, implant podskórny, 10,8 mg	1 amp.-strz.	5909990783212	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	773,63	844,42	844,36	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	9,66
1336	Haloperidolum	Haloperidol UNIA, krople doustne, roztwór, 2 mg/ml	10 ml	5909990239412	2014-01-01	2 lata	177.1, Leki przeciwpsychotyczne - haloperydol do podawania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	2,28	3,34	3,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	1,00
1337	Haloperidolum	Haloperidol UNIA, krople doustne, roztwór, 2 mg/ml	10 ml	5909990239412	2014-01-01	2 lata	177.1, Leki przeciwpsychotyczne - haloperydol do podawania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	2,28	3,34	3,34	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
1338	Haloperidolum	Haloperidol WZF, tabl., 1 mg	40 tabl. (2 blist. po 20 szt.)	5909990104017	2014-01-01	2 lata	177.2, Leki przeciwpsychotyczne - haloperydol do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	4,16	4,84	1,63	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,70
1339	Haloperidolum	Haloperidol WZF, tabl., 1 mg	40 tabl. (2 blist. po 20 szt.)	5909990104017	2014-01-01	2 lata	177.2, Leki przeciwpsychotyczne - haloperydol do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	4,16	4,84	1,63	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	3,21
1340	Haloperidolum	Haloperidol WZF, tabl., 5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990722617	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	177.2, Leki przeciwpsychotyczne - haloperydol do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	4,16	6,12	6,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroba Huntingtona	30%	1,84
1341	Haloperidolum	Haloperidol WZF, tabl., 5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990722617	2014-01-01	2 lata	177.2, Leki przeciwpsychotyczne - haloperydol do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	4,16	6,12	6,12	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1342	Haloperidolum	Haloperidol WZF 0,2%, krople doustne, roztwór, 2 mg/ml	10 ml	5909990969319	2014-01-01	2 lata	177.1, Leki przeciwpsychotyczne - haloperydol do podawania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	4,32	5,49	3,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,15
1343	Haloperidolum	Haloperidol WZF 0,2%, krople doustne, roztwór, 2 mg/ml	10 ml	5909990969319	2014-01-01	2 lata	177.1, Leki przeciwpsychotyczne - haloperydol do podawania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	4,32	5,49	3,34	Choroby psychiczne lub uposłedzenia umysłowe		bezpłatny	2,15
1344	Hydrocortisonum	Hydrocortisonum AFP, krem, 10 mg/g	15 g	5909990950317	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	55.0, Kortykosteroidy do stosowania na skórę - o słabej i średniej sile działania	1,77	2,60	2,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	powikłania skórne u chorych na nowotwory w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	1,30
1345	Hydrocortisonum	Laticort 0,1%, płyn na skórę, 1 mg/ml	20 ml	5909990229215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	55.0, Kortykosteroidy do stosowania na skórę - o słabej i średniej sile działania	4,62	5,84	3,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	powikłania skórne u chorych na nowotwory w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	4,11
1346	Hydroxycarbamidum	Hydroxycarbamid Teva, kaps., 500 mg	100 kaps.	5909990836758	2014-03-01	2 lata	126.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne - hydroksymocznik	64,58	79,09	79,09	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
1347	Hydroxycarbamidum	Hydroxyurea medac, kaps. twarde, 500 mg	100 kaps.	5909990944927	2014-01-01	2 lata	126.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne - hydroksymocznik	86,12	101,71	79,09	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	22,62
1348	Ibuprofenum	Ibuprofen AFL, tabl. drażowane, 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990673988	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	4,48	6,21	5,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,25
1349	Ibuprofenum	Ibuprofen Hasco, kaps. miękkie, 200 mg	60 kaps.	5909990853540	2014-03-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	4,48	6,21	5,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,25
1350	Ibuprofenum	Ibuprofen Polfarmex, tabl. powł., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990830732	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	4,48	6,21	5,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,25
1351	Ibuprofenum	Ibuprofen-Pabi, tabl. drażowane, 200 mg	60 tabl. (3 blist.po 20 szt.)	5909990132928	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	5,21	6,97	5,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	5,01
1352	Imidaprilum	Tanatril, tabl., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991069810	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,96	16,47	2,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	16,47
1353	Imidaprilum	Tanatril, tabl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991069919	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,22	21,71	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	19,73
1354	Imidaprilum	Tanatril, tabl., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991070014	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	32,94	37,38	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	32,98

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1355	Indapamidum	Apo-Indap, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl.	5909990988716	2014-01-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	6,48	10,12	10,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,04
1356	Indapamidum	Diuresin SR, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990975815	2014-01-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	6,47	8,98	7,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,49
1357	Indapamidum	Indapamide KRKA, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1,5 mg	30 szt.	5909990957125	2013-07-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	6,03	8,52	7,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,03
1358	Indapamidum	Indapamide SR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl.	5909990644933	2012-09-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	5,89	8,37	7,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,88
1359	Indapamidum	Indapamidum 123ratio (Indapamidum Farmacom), tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990586806	2012-05-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	5,40	7,86	7,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,37
1360	Indapamidum	Indapen, tabl. powł., 2,5 mg	20 szt.	5909990863013	2014-01-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	6,48	9,18	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,08
1361	Indapamidum	Indapen SR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990665907	2014-01-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	6,05	8,54	7,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,05
1362	Indapamidum	Indapres, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990223121	2014-01-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	6,48	10,12	10,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,04
1363	Indapamidum	Indipam SR, tabl. o przedl. uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl.	5909990702534	2012-07-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	5,38	7,84	7,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,35
1364	Indapamidum	Indix SR, tabl. o przedl. uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl.	5909991025014	2013-09-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	5,94	8,43	7,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,94
1365	Indapamidum	Ipres long 1,5, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl.	5909990012688	2014-01-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	6,47	8,98	7,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,49
1366	Indapamidum	Opamid, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990770182	2014-01-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	6,43	8,94	7,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,45
1367	Indapamidum	Rawel SR, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl.	5909990424801	2014-01-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	5,29	7,74	7,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,32
1368	Indapamidum	Rawel SR, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 1,5 mg	60 tabl.	5909990424849	2014-01-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	10,15	14,42	14,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,33
1369	Indapamidum	Symapamid SR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990734993	2014-01-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	5,08	7,53	7,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,26
1370	Indapamidum	Tertensif SR, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990738212	2014-01-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	10,78	13,51	7,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,02

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1371	Inhibitor C1-esterazy, ludzki	Beriner, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 500 j.m.	1 fiol. z prosz. + 1 fiol. z rozp. + 1 zestaw do podawania	5909990713639	2014-03-01	2 lata	241.1, Leki stosowane w dziedzicznym obrzęku naczynioruchowym – ludzki inhibitor C1-esterazy	2 257,20	2 428,19	2 428,19	Przerwywanie ostrego, zagrażającego życiu ataku wrodzonego obrzęku naczynioruchowego, obejmującego gardło, krtań lub jamę brzuszną; Przedzabiegowe zapobieganie stanom ostrym wrodzonego obrzęku naczynioruchowego (zabiegi stomatologiczne, zabiegi na twarzoczaszce, zabiegi chirurgiczne, zabiegi diagnostyczne z użyciem instrumentów, poród)		ryczałt	3,20
1372	Insulini injectio neutralis + Insulinum isophanum	Insuman Comb 25, zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990915613	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	85,68	102,71	97,68	Cukrzyca		ryczałt	9,03
1373	Insulini injectio neutralis + Insulinum isophanum	Mixtard 30 Penfill, zawiesina do wstrzykiwań we wkładzie, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990238323	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	89,68	106,92	97,68	Cukrzyca		ryczałt	13,24
1374	Insulini injectio neutralis + Insulinum isophanum	Mixtard 40 Penfill, zawiesina do wstrzykiwań we wkładzie, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990347124	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	90,94	108,24	97,68	Cukrzyca		ryczałt	14,56
1375	Insulini injectio neutralis + Insulinum isophanum	Mixtard 50 Penfill, zawiesina do wstrzykiwań we wkładzie, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990348121	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	90,94	108,24	97,68	Cukrzyca		ryczałt	14,56
1376	Insulini injectio neutralis + Insulinum isophanum	Polhumin Mix - 2, zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909991022921	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	80,46	97,23	97,23	Cukrzyca		ryczałt	4,00
1377	Insulini injectio neutralis + Insulinum isophanum	Polhumin Mix - 3, zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909991023027	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	80,46	97,23	97,23	Cukrzyca		ryczałt	4,00
1378	Insulini injectio neutralis + Insulinum isophanum	Polhumin Mix - 4, zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909991023126	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	80,46	97,23	97,23	Cukrzyca		ryczałt	4,00
1379	Insulini injectio neutralis + Insulinum isophanum	Polhumin Mix - 5, zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909991023324	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	80,46	97,23	97,23	Cukrzyca		ryczałt	4,00
1380	Insulini injectio neutralis	Actrapid Penfill, roztwór do wstrzykiwań we wkładzie, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990237920	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	84,55	101,53	97,68	Cukrzyca		ryczałt	7,85
1381	Insulini injectio neutralis	Insuman Rapid, roztwór do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990914715	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	85,68	102,71	97,68	Cukrzyca		ryczałt	9,03
1382	Insulinum aspartum	NovoMix 30 Penfill, zawiesina do wstrzykiwań we wkładzie, 100 j/ml	5 wkł.a 3 ml	5909990879915	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	117,77	136,41	97,68	Cukrzyca		ryczałt	42,73
1383	Insulinum aspartum	NovoMix 50 Penfill, zawiesina do wstrzykiwań we wkładzie, 100 j/ml	5 wkł.po 3ml	5909990614981	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	117,77	136,41	97,68	Cukrzyca		ryczałt	42,73
1384	Insulinum aspartum	NovoRapid Penfill, roztwór do wstrzykiwań we wkładzie, 100 j/ml	5 wkł.a 3 ml	5909990451814	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	117,77	136,41	97,68	Cukrzyca		ryczałt	42,73

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1385	Insulinum detemirum	Levemir, roztwór do wstrzykiwań we wkładzie, 100 j/ml	5 wkł.a 3ml (Penfil)	5909990005741	2012-07-01/2013-11-01	2 lata	14.3, Hormony trzustki - długodziałające analogi insuliny	219,91	249,02	242,64	Cukrzyca typu I u dorosłych, młodzieży i dzieci w wieku od 2 lat i powyżej; Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c \geq 8% oraz cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocnej hipoglikemii oraz cukrzyca o znanej przyczynie (zgodnie z definicją wg. WHO)		30%	79,17
1386	Insulinum glargine	Lantus, roztwór do wstrzykiwań, 100 j/ml	5 wstrzykiwaczy SoloStar po 3ml	5909990617555	2012-07-01/2013-09-01	2 lata	14.3, Hormony trzustki - długodziałające analogi insuliny	213,84	242,64	242,64	Cukrzyca typu I u dorosłych, młodzieży i dzieci od 6 roku życia; Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c \geq 8% oraz cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocnej hipoglikemii oraz cukrzyca typu 1 u dzieci w wieku od 2 do 6 lat oraz cukrzyca o znanej przyczynie (zgodnie z definicją wg. WHO)		30%	72,79
1387	Insulinum glargine	Lantus, roztwór do wstrzykiwań, 100 j/ml	5 wkładów po 3ml (do wstrzykiwaczy OptiPen/ClickStar)	5909990895717	2012-07-01/2013-09-01	2 lata	14.3, Hormony trzustki - długodziałające analogi insuliny	213,84	242,64	242,64	Cukrzyca typu I u dorosłych, młodzieży i dzieci od 6 roku życia; Cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z HbA1c \geq 8% oraz cukrzyca typu 2 u pacjentów leczonych insuliną NPH od co najmniej 6 miesięcy i z udokumentowanymi nawracającymi epizodami ciężkiej lub nocnej hipoglikemii oraz cukrzyca typu 1 u dzieci w wieku od 2 do 6 lat oraz cukrzyca o znanej przyczynie (zgodnie z definicją wg. WHO)		30%	72,79
1388	Insulinum glulisinum	Apidra, roztwór do wstrzykiwań, 100 j./ml	5 wkł. a 3 ml OPTIPEN	5909990008575	2012-05-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	108,15	126,31	97,68	Cukrzyca		ryczałt	32,63
1389	Insulinum glulisinum	Apidra SoloStar, roztwór do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wstrz.a 3 ml	5909990617197	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	108,15	126,31	97,68	Cukrzyca		ryczałt	32,63
1390	Insulinum humanum	Gensulin M30 (30/70), zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	1 fiol.a 10 ml	5909990853014	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	53,95	66,81	65,12	Cukrzyca		ryczałt	4,89

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1391	Insulinum humanum	Gensulin M30 (30/70), zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990853113	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	80,89	97,68	97,68	Cukrzyca		ryczałt	4,00
1392	Insulinum humanum	Gensulin M40 (40/60), zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990853311	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	80,89	97,68	97,68	Cukrzyca		ryczałt	4,00
1393	Insulinum humanum	Gensulin M50 (50/50), zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990853519	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	80,89	97,68	97,68	Cukrzyca		ryczałt	4,00
1394	Insulinum humanum	Gensulin N, zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	1 fiol.a 10 ml	5909990852314	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	53,95	66,81	65,12	Cukrzyca		ryczałt	4,89
1395	Insulinum humanum	Gensulin N, zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990852413	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	80,89	97,68	97,68	Cukrzyca		ryczałt	4,00
1396	Insulinum humanum	Gensulin R, roztwór do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	1 fiol. po 10 ml	5909990852017	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	53,95	66,81	65,12	Cukrzyca		ryczałt	4,89
1397	Insulinum humanum	Gensulin R, roztwór do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990852116	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	80,89	97,68	97,68	Cukrzyca		ryczałt	4,00
1398	Insulinum humanum	Humulin M3 (30/70), zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990246014	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	82,78	99,67	97,68	Cukrzyca		ryczałt	5,99
1399	Insulinum humanum	Humulin N, zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990246717	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	82,78	99,67	97,68	Cukrzyca		ryczałt	5,99
1400	Insulinum humanum	Humulin R, roztwór do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990247011	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	82,78	99,67	97,68	Cukrzyca		ryczałt	5,99
1401	Insulinum humanum	Insuman Basal SoloStar 100 j.m./ml zawiesina do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu, zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wstrzykiwaczy SoloStar a 3 ml	5909990672448	2014-03-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	80,46	97,23	97,23	Cukrzyca		ryczałt	4,00
1402	Insulinum humanum	Insuman Comb 25 SoloStar 100 j.m./ml zawiesina do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu, zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wstrzykiwaczy SoloStar a 3 ml	5909990672585	2014-03-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	80,46	97,23	97,23	Cukrzyca		ryczałt	4,00
1403	Insulinum humanum	Insuman Rapid SoloStar 100 j.m./ml roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu, roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu, 100 j.m./ml	5 wstrzykiwaczy SoloStar a 3 ml	5909990672363	2014-03-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	80,46	97,23	97,23	Cukrzyca		ryczałt	4,00
1404	Insulinum humanum	Polhumin N, zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909991022525	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	80,46	97,23	97,23	Cukrzyca		ryczałt	4,00
1405	Insulinum humanum	Polhumin R, roztwór do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909991022822	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	80,46	97,23	97,23	Cukrzyca		ryczałt	4,00
1406	Insulinum isophanum	Insulatard Penfill, zawiesina do wstrzykiwań we wkładzie, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990348923	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	85,88	102,92	97,68	Cukrzyca		ryczałt	9,24
1407	Insulinum isophanum	Insuman Basal, zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990915019	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	85,68	102,71	97,68	Cukrzyca		ryczałt	9,03
1408	Insulinum lisprum zinci protaminati injectio + Insulinum lisprum, injectio neutralis	Humalog Mix25, zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990455010	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	115,35	133,87	97,68	Cukrzyca		ryczałt	40,19
1409	Insulinum lisprum zinci protaminati injectio + Insulinum lisprum, injectio neutralis	Humalog Mix50, zawiesina do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990455614	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	115,35	133,87	97,68	Cukrzyca		ryczałt	40,19
1410	Insulinum lisprum, injectio neutralis	Humalog, roztwór do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	5 wkł.a 3 ml	5909990692422	2014-01-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	115,35	133,87	97,68	Cukrzyca		ryczałt	40,19

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1411	Ipratropii bromidum	Atrovent, płyn do inhalacji z nebulizatora, 250 µg/ml	20 ml	5909990322114	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	201.1, Wziewne leki antycholinergiczne o krótkim działaniu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-2-adrenergicznymi o krótkim działaniu	11,61	15,85	13,66	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli	Mukowiscydoza, dysplazja oskrzelowo-płucna, dyskineza rzęsek, ostre stany zapalne oskrzeli - w przypadku obturacji dróg oddechowych	ryczałt	5,39
1412	Ipratropii bromidum	Atrovent N, aerozol wziewny, roztwór, 20 µg	10 ml (200 daw.)	5909990999019	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	201.1, Wziewne leki antycholinergiczne o krótkim działaniu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-2-adrenergicznymi o krótkim działaniu	20,55	27,32	27,32	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli	Mukowiscydoza, dysplazja oskrzelowo-płucna, dyskineza rzęsek, ostre stany zapalne oskrzeli - w przypadku obturacji dróg oddechowych	ryczałt	3,56
1413	Ipratropii bromidum	Steri-Neb Ipratropium, roztwór do nebulizacji, 250 µg/ml	20 amp.a 1 ml	5909990977710	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	201.1, Wziewne leki antycholinergiczne o krótkim działaniu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-2-adrenergicznymi o krótkim działaniu	11,34	15,57	13,66	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli	Mukowiscydoza, dysplazja oskrzelowo-płucna, dyskineza rzęsek, ostre stany zapalne oskrzeli - w przypadku obturacji dróg oddechowych	ryczałt	5,11
1414	Ipratropii bromidum	Steri-Neb Ipratropium, roztwór do nebulizacji, 250 µg/ml	20 amp.a 2 ml	5909990977727	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	201.1, Wziewne leki antycholinergiczne o krótkim działaniu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-2-adrenergicznymi o krótkim działaniu	22,68	29,55	27,32	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli	Mukowiscydoza, dysplazja oskrzelowo-płucna, dyskineza rzęsek, ostre stany zapalne oskrzeli - w przypadku obturacji dróg oddechowych	ryczałt	5,79
1415	Irbesartanum	Ifirmasta, tabl. powł., 150 mg	28 szt.	5909990706280	2013-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,04	14,20	14,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,26
1416	Irbesartanum	Ifirmasta, tabl. powł., 300 mg	28 szt.	5909990706297	2013-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,09	26,83	26,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,05
1417	Irbesartanum	Irprestan, tabl. powł., 75 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990747054	2012-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,76	14,48	7,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,42
1418	Irbesartanum	Irprestan, tabl. powł., 150 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990747085	2012-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,66	18,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,89
1419	Irbesartanum	Irprestan, tabl. powł., 300 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990747122	2012-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	27,65	34,77	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,54
1420	Isosorbidi mononitras	Effox 10, tabl., 10 mg	60 tabl.	5909990368334	2014-01-01	2 lata	34.1, Leki rozszerzające naczynia krwionośne - organiczne azotany - dwuazotan i monoazotan izosorbidu do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	3,46	5,07	4,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,54
1421	Isosorbidi mononitras	Effox 20, tabl., 20 mg	50 tabl.	5909990368426	2014-01-01	2 lata	34.1, Leki rozszerzające naczynia krwionośne - organiczne azotany - dwuazotan i monoazotan izosorbidu do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,72	8,30	7,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,62
1422	Isosorbidi mononitras	Effox long 50, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 50 mg	30 tabl.	5909990368624	2014-01-01	2 lata	34.1, Leki rozszerzające naczynia krwionośne - organiczne azotany - dwuazotan i monoazotan izosorbidu do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	9,29	12,95	11,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	5,14

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1423	Isosorbidi mononitras	Effox long 75, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 75 mg	30 tabl.	5909990452118	2014-01-01	2 lata	34.1, Leki rozszerzające naczynia krwionośne - organiczne azotany - dwuazotan i monoazotan izosorbidu do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	12,88	17,72	17,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,00
1424	Isosorbidi mononitras	Mono Mack Depot, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	14 tabl.	5909990669011	2014-01-01	2 lata	34.1, Leki rozszerzające naczynia krwionośne - organiczne azotany - dwuazotan i monoazotan izosorbidu do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,21	13,74	11,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,44
1425	Isosorbidi mononitras	Mono Mack Depot, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	28 tabl.	5909990669028	2014-01-01	2 lata	34.1, Leki rozszerzające naczynia krwionośne - organiczne azotany - dwuazotan i monoazotan izosorbidu do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	19,17	25,00	22,05	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,42
1426	Isosorbidi mononitras	Mononit 10, tabl. powł., 10 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990010516	2014-01-01	2 lata	34.1, Leki rozszerzające naczynia krwionośne - organiczne azotany - dwuazotan i monoazotan izosorbidu do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	4,00	5,64	4,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,11
1427	Isosorbidi mononitras	Mononit 100 retard, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991011727	2014-01-01	2 lata	34.1, Leki rozszerzające naczynia krwionośne - organiczne azotany - dwuazotan i monoazotan izosorbidu do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,42	22,35	22,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	8,00
1428	Isosorbidi mononitras	Mononit 20, tabl. powł., 20 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990010622	2014-01-01	2 lata	34.1, Leki rozszerzające naczynia krwionośne - organiczne azotany - dwuazotan i monoazotan izosorbidu do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,33	10,36	9,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,11
1429	Isosorbidi mononitras	Mononit 40, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990010714	2014-01-01	2 lata	34.1, Leki rozszerzające naczynia krwionośne - organiczne azotany - dwuazotan i monoazotan izosorbidu do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,77	9,77	9,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,52
1430	Isosorbidi mononitras	Mononit 60 retard, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 60 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991011529	2014-01-01	2 lata	34.1, Leki rozszerzające naczynia krwionośne - organiczne azotany - dwuazotan i monoazotan izosorbidu do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	11,44	15,67	14,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,29
1431	Itraconazolum	Itragen, kaps. twarde, 100 mg	28 kaps.	5909990617463	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	78,84	94,99	93,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze (pierwotne lub wtórne) u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	48,15
1432	Itraconazolum	Itrax, kaps. twarde, 100 mg	4 kaps.	5909990858255	2013-11-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	10,80	15,04	13,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,35

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1433	Itraconazolum	Itrax, kaps. twarde, 100 mg	28 kaps.	5909990858262	2013-11-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	75,60	91,59	91,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	45,80
1434	Itraconazolum	Orungal, kaps., 100 mg	4 kaps.	5909990004317	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	10,80	15,04	13,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze (pierwotne lub wtórne) u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	8,35
1435	Itraconazolum	Orungal, kaps., 100 mg	28 kaps.	5909990004331	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	75,60	91,59	91,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze (pierwotne lub wtórne) u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	45,80
1436	Itraconazolum	Trioxal, kaps., 100 mg	4 kaps.	5909991053819	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	13,28	17,64	13,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze (pierwotne lub wtórne) u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	10,95
1437	Itraconazolum	Trioxal, kaps., 100 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909991053826	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	84,24	100,66	93,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze (pierwotne lub wtórne) u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	53,82
1438	Ivabradinum	Procoralan, tabl. powl., 5 mg	56 tabl.	5909990340439	2014-01-01	2 lata	31.1, Inne leki kardiologiczne – iwabradyna	184,25	210,80	210,80	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 beta-adrenolitykiem lub gdy leczenie beta-adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1439	Ivabradinum	Procoralan, tabl. powł., 7,5 mg	56 tabl.	5909990340477	2014-01-01	2 lata	31.1, Inne leki kardiologiczne – iwabradyna	276,70	310,29	310,29	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 beta-adrenolitykiem lub gdy leczenie beta-adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane		ryczałt	3,20
1440	Kalii chloridum	Kalipoz Prolongatum, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 391 mg	30 tabl.	5909990257515	2014-01-01	2 lata	20.0, Produkty do doustnej suplementacji potasu	3,47	5,09	4,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,33
1441	Kalii chloridum	Kalipoz Prolongatum, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 391 mg	60 tabl.	5909990257539	2014-01-01	2 lata	20.0, Produkty do doustnej suplementacji potasu	6,90	9,92	9,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1442	Kalii citras + Kalii hydrocarbonas	Kalium Effervescens Bezcukrowy, granulaty musujący, 0,782 g/3 g	20 sasz.	5909990269310	2014-01-01	2 lata	20.0, Produkty do doustnej suplementacji potasu	16,74	19,51	6,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,88
1443	Kalii citras + Natrii citras + Acidum citricum	Citrolyt, granulaty do sporządzania roztworu doustnego, (14,5+46,4+39,1) g/100 g	220 g	5909990210817	2014-01-01	2 lata	74.0, Leki urologiczne zmieniające pH moczu - cytryniany do sporządzania roztworu doustnego	42,80	53,93	53,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,18
1444	Ketoconazolum	Ketoconazole Hasco, tabl., 200 mg	10 tabl.	5909991045418	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	109.0, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne imidazolu - ketokonazol	6,42	9,26	9,26	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroba Cushinga; zespół Cushinga	50%	4,63
1445	Ketoconazolum	Ketokonazol Polfarmex, tabl., 200 mg	10 tabl. (blis.)	5909991042615	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	109.0, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne imidazolu - ketokonazol	6,42	9,26	9,26	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroba Cushinga; zespół Cushinga	50%	4,63
1446	Ketoconazolum	Ketokonazol Polfarmex, tabl., 200 mg	20 tabl. (2 blis. po 10 szt.)	5909991042639	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	109.0, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne imidazolu - ketokonazol	13,82	18,72	18,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroba Cushinga; zespół Cushinga	50%	9,46
1447	Ketoprofenum	Bi-Profenid, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	20 tabl. (2 blis. po 10 szt.)	5909990412112	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	9,50	12,74	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	7,59
1448	Ketoprofenum	Febrofen, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	20 kaps. (2 blis. po 10 szt.)	5909990413317	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	13,93	18,14	13,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	11,27
1449	Ketoprofenum	Ketonal, kaps. twarde, 50 mg	30 kaps.	5909990046492	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	4,86	6,61	5,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	4,03

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1450	Ketoprofenum	Ketonal, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg	10 amp.a 2 ml	5909990659524	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.3, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania pozajelitowego	6,48	9,34	9,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	4,67
1451	Ketoprofenum	Ketonal DUO, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990064694	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	16,96	21,57	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	13,84
1452	Ketoprofenum	Ketonal forte, tabl. powł., 100 mg	30 tabl.	5909990046485	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	11,34	14,67	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	9,52
1453	Ketoprofenum	Ketoprofen-SF, kaps. twarde, 50 mg	20 kaps.	5909990794522	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	3,02	4,19	3,44	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	2,47
1454	Ketoprofenum	Ketoprofen-SF, kaps. twarde, 100 mg	20 kaps.	5909990794553	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	6,05	8,36	6,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	4,93
1455	Ketoprofenum	Ketoprofen-SF, roztwór do wstrzykiwań, 0,05 g/ml	10 amp po 2ml	5909990794607	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.3, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania pozajelitowego	6,05	8,89	8,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	4,45
1456	Ketoprofenum	Ketores, kaps., 100 mg	14 kaps.	5909990813315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	7,34	9,12	4,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	6,72
1457	Ketoprofenum	Ketores, kaps., 100 mg	20 kaps.	5909990813322	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	10,58	13,12	6,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	9,69
1458	Ketoprofenum	Ketores, kaps., 200 mg	20 kaps.	5909990813421	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	13,50	17,69	13,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	10,82
1459	Ketoprofenum	Profenid, czopki, 100 mg	10 czop.	5909990098514	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.2, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doodbytniczego	7,94	9,36	3,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	7,57
1460	Ketoprofenum	Profenid, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990760718	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	8,64	11,83	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	6,68

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1461	Ketoprofenum	Profenid, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	14 tabl. (1 blist.a 14 szt.)	5909990790418	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	9,72	12,83	9,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	8,02
1462	Ketoprofenum	Refastin, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990675593	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	11,01	14,32	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	9,17
1463	Konestat alfa	Ruconest, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 2100 j.	1 fiołka	5909990796090	2013-03-01	2 lata	241.0, Leki stosowane w dziedzicznym obrzęku naczynioruchowym - konestat alfa	3 780,00	4 047,11	4 047,11	Przerwanie ostrego, zagrażającego życiu ataku dziedzicznego obrzęku naczynioruchowego, obejmującego gardło, krtani lub jamę brzuszną		ryczałt	3,20
1464	Lacidipinum	Lacipil, tabl. powł., 6 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990625697	2014-01-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	25,66	29,73	10,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	22,31
1465	Lacidipinum	Lacipil, tabl. powł., 2 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990650521	2014-01-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	12,83	14,49	3,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,02
1466	Lacidipinum	Lacipil, tabl. powł., 4 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990650620	2014-01-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	18,72	21,68	7,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,73
1467	Lamotryginum	Epitrigine 100 mg, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990334766	2014-01-01/2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	19,44	25,96	25,96	Padaczka oporna na leczenie, Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
1468	Lamotryginum	Epitrigine 25 mg, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990334742	2014-01-01/2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	4,86	7,13	7,12	Padaczka oporna na leczenie, Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,21
1469	Lamotryginum	Epitrigine 50 mg, tabl. powł., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990334759	2014-01-01/2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	9,72	13,74	13,74	Padaczka oporna na leczenie, Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
1470	Lamotryginum	Lameptil S, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,1 g	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990225149	2012-05-01	2 lata	163.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - płynne postacie farmaceutyczne	23,76	31,19	31,19	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,20
1471	Lamotryginum	Lameptil S, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,05 g	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990225170	2012-05-01	2 lata	163.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - płynne postacie farmaceutyczne	12,96	17,60	15,60	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1472	Lamotriginum	Lamilept, tabl., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990038480	2014-01-01/2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	19,44	25,96	25,96	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
1473	Lamotriginum	Lamilept, tabl., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990038565	2014-01-01/2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	9,72	13,74	13,74	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
1474	Lamotriginum	Lamilept, tabl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990038701	2014-01-01/2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	4,85	7,12	7,12	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
1475	Lamotriginum	Lamitrin, tabl., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990346219	2014-01-01/2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	22,68	27,34	14,24	Choroba afektywna dwubiegunowa, Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	16,30
1476	Lamotriginum	Lamitrin, tabl., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990346318	2014-01-01/2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	25,92	32,77	28,48	Choroba afektywna dwubiegunowa, Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	7,49
1477	Lamotriginum	Lamitrin, tabl., 100 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990346325	2014-01-01/2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	52,92	64,14	56,96	Choroba afektywna dwubiegunowa, Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	10,38
1478	Lamotriginum	Lamitrin, tabl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990354818	2014-01-01/2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	12,96	15,64	7,12	Choroba afektywna dwubiegunowa, Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	11,72
1479	Lamotriginum	Lamitrin S, tabl. do sporządzania zawiesiny/do rozgryzania i zucia, 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990787111	2014-01-01/2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - płynne postacie farmaceutyczne	7,41	8,28	1,56	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	8,28

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1480	Lamotriginum	Lamitrin S, tabl. do sporządzania zawiesiny/do rozgrzania i zucia, 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990787210	2014-01-01/2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - płynne postacie farmaceutyczne	16,20	19,38	7,80	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	14,78
1481	Lamotriginum	Lamitrin S, tabl. do sporządzania zawiesiny/do rozgrzania i zucia, 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990787319	2014-01-01/2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - płynne postacie farmaceutyczne	64,80	74,28	31,19	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	46,29
1482	Lamotriginum	Lamotrix, tabl., 100 mg	90 tabl.	5909990961092	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	77,76	92,25	85,44	Padaczka oporna na leczenie; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	10,01
1483	Lamotriginum	Lamotrix, tabl., 25 mg	30 tabl.	5909991006419	2014-01-01/2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	8,59	11,05	7,12	Padaczka oporna na leczenie; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	7,13
1484	Lamotriginum	Lamotrix, tabl., 50 mg	30 tabl.	5909991006518	2014-01-01/2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	17,98	22,41	14,24	Padaczka oporna na leczenie; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	11,37
1485	Lamotriginum	Lamotrix, tabl., 100 mg	30 tabl.	5909991006617	2014-01-01/2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	25,92	32,77	28,48	Padaczka oporna na leczenie; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	7,49
1486	Lamotriginum	Lamozor, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 25 mg	5 blist. po 10szt.	5909990057382	2012-07-01	2 lata	163.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - płynne postacie farmaceutyczne	9,89	13,96	13,00	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,16
1487	Lamotriginum	Lamozor, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 100 mg	5 blist. po 10szt.	5909990057566	2012-07-01	2 lata	163.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - płynne postacie farmaceutyczne	39,59	50,23	50,23	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,20
1488	Lamotriginum	Lamozor, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 50 mg	5 blist. po 10szt.	5909990057597	2012-07-01	2 lata	163.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - płynne postacie farmaceutyczne	19,80	26,41	25,99	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,62

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1489	Lamotriginum	Plexxo 100, tabl., 100 mg	30 tabl.	5909990972616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	27,00	33,90	28,48	Padaczka oporna na leczenie	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	8,62
1490	Lamotriginum	Plexxo 25, tabl., 25 mg	30 tabl.	5909990972418	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	15,12	17,91	7,12	Padaczka oporna na leczenie	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	13,99
1491	Lamotriginum	Plexxo 50, tabl., 50 mg	30 tabl.	5909990972517	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	19,44	23,94	14,24	Padaczka oporna na leczenie	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	12,90
1492	Lamotriginum	Symla 100, tabl., 100 mg	30 tabl.	5909990045303	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	19,22	25,74	25,74	Padaczka oporna na leczenie; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
1493	Lamotriginum	Symla 25, tabl., 25 mg	30 tabl.	5909990045280	2014-01-01/2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	4,81	7,08	7,08	Padaczka oporna na leczenie; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
1494	Lamotriginum	Symla 50, tabl., 50 mg	30 tabl.	5909990045266	2012-07-01	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	12,31	16,46	14,24	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,42
1495	Lanreotidum	Somatuline Autogel, roztwór do wstrzykiwań, 90 mg	1 amp.-strz	5909991094515	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	79.0, Hormony przysadki i podwzgórza - inhibitory hormonu wzrostu	3 568,54	3 819,38	3 577,85	Akromegalia	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL	ryczałt	244,73
1496	Lanreotidum	Somatuline Autogel, roztwór do wstrzykiwań, 120 mg	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909991094614	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	79.0, Hormony przysadki i podwzgórza - inhibitory hormonu wzrostu	4 460,40	4 770,46	4 770,46	Akromegalia	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL	ryczałt	4,27
1497	Lansoprazolum	Lanbax, kaps. dojel. twarde, 15 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990055135	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,72	12,70	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,35
1498	Lansoprazolum	Lanbax, kaps. dojel. twarde, 30 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990055173	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	19,44	24,56	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,85

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1499	Lansoprazolum	Lansoprazolum 123ratio (Lansoprazolum Farmacom), kaps. dojel. twarde, 15 mg	28 kaps.	5909990079933	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,56	10,43	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,08
1500	Lansoprazolum	Lansoprazolum 123ratio (Lansoprazolum Farmacom), kaps. dojel. twarde, 30 mg	28 kaps.	5909990080021	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	15,12	20,03	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	11,32
1501	Lansoprazolum	Lanzul, kaps., 30 mg	7 kaps.	5909990727018	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,56	9,27	4,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,09
1502	Lansoprazolum	Lanzul, kaps., 30 mg	14 kaps.	5909990727025	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	10,26	13,26	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,91
1503	Lansoprazolum	Lanzul, kaps., 30 mg	28 kaps.	5909990727032	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	17,28	22,29	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,58
1504	Lansoprazolum	Lanzul S, kaps., 15 mg	28 kaps.	5909990869817	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	8,64	11,56	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,21
1505	Lansoprazolum	Zalanzo, kaps. dojel. twarde, 15 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990064045	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,50	10,37	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,02
1506	Lansoprazolum	Zalanzo, kaps. dojel. twarde, 30 mg	14 kaps. (2 blist.po 7 szt.)	5909990064069	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,50	10,37	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,02
1507	Lansoprazolum	Zalanzo, kaps. dojel. twarde, 30 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990064076	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	14,99	19,89	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	11,18
1508	Latanoprostum	Akistan, krople do oczu, roztwór, 50 µg/ml	1 but. Po 2,5ml	5909990995479	2013-05-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,79	33,12	33,12	Jaskra		ryczałt	3,20
1509	Latanoprostum	Apo-Lataprox, krople do oczu, roztwór, 50 µg/ml	2,5 ml	5909990859177	2014-03-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	29,70	38,28	37,71	Jaskra		ryczałt	3,77
1510	Latanoprostum	Arulatan, krople do oczu, roztwór, 0,05 mg/ml	2,5ml (0,005%)	5909990841943	2012-11-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,84	33,17	33,17	Jaskra		ryczałt	3,20
1511	Latanoprostum	Latalux, krople do oczu, roztwór, 0,05 mg/ml	1 but. a 2,5 ml	5909990813582	2012-05-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	29,70	38,28	37,71	Jaskra		ryczałt	3,77
1512	Latanoprostum	Latano-POS, krople do oczu, 50 µg/ml	1 poj. z kroplomierzem zawierający 2,5ml roztw.	5909990969753	2013-03-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	29,16	37,71	37,71	Jaskra		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1513	Latanoprostum	Latano-POS, krople do oczu, 50 µg/ml	3 poj. z kroplomierzem zawierające 2,5ml roztw.	5909990969760	2013-03-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	87,48	104,94	104,94	Jaskra		ryczałt	8,00
1514	Latanoprostum	Latanoprost Arrow, krople do oczu, 50 µg/ml	2,5 ml (but.)	5909990713158	2014-01-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	29,14	37,69	37,69	Jaskra		ryczałt	3,20
1515	Latanoprostum	Latanost, krople do oczu, roztwór, 0,05 mg/ml	2,5 ml (but.)	5909990859702	2014-03-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	29,16	37,71	37,71	Jaskra		ryczałt	3,20
1516	Latanoprostum	Monoprost, krople do oczu, roztwór, 50 µg/ml	30 szt. (6 saszetek po 5 poj. jednodawkowych)	5909991019693	2013-05-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,20	53,37	45,25	Jaskra		ryczałt	11,32
1517	Latanoprostum	Rozaprost, krople do oczu, roztwór, 0,05 mg/1 ml	2,5 ml	5909990841448	2012-05-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	29,65	38,22	37,71	Jaskra		ryczałt	3,71
1518	Latanoprostum	Xalatan, krople do oczu, roztwór, 0,05 mg/ml (0,005%)	2,5 ml (but.)	5909990411818	2014-01-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	29,16	37,71	37,71	Jaskra		ryczałt	3,20
1519	Latanoprostum	Xaloptic, krople do oczu, roztwór, 50 µg/ml	3 but.a 2,5 ml	5903060601673	2014-03-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	86,67	104,09	104,09	Jaskra		ryczałt	8,00
1520	Latanoprostum	Xaloptic, krople do oczu, roztwór, 0,05 mg/ml	2,5 ml (but.)	5909990741311	2014-01-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	35,64	44,51	37,71	Jaskra		ryczałt	10,00
1521	Latanoprostum + Timololum	Arucom, krople do oczu, roztwór, 50+5 mcg/ml + mg/ml	2,5 ml	5909991033859	2013-09-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	33,48	42,24	37,71	Jaskra		ryczałt	7,73
1522	Latanoprostum + Timololum	Latacom, krople do oczu, roztwór, 50+5 µg/ml + mg/ml	2,5 ml (but.)	5909990879687	2012-11-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	37,04	45,98	37,71	Jaskra		ryczałt	11,47
1523	Latanoprostum + Timololum	Latanoprost + Timolol STADA, krople do oczu, roztwór, 50+5 µg/ml + mg/ml	2,5 ml	5909990872824	2013-05-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	35,64	44,51	37,71	Jaskra		ryczałt	10,00
1524	Latanoprostum + Timololum	Latim POS, krople do oczu, roztwór, 50+5 µg/ml + mg/ml	1 poj.a 2,5 ml	5909990995387	2014-03-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	32,40	41,11	37,71	Jaskra		ryczałt	6,60
1525	Latanoprostum + Timololum	Latim POS, krople do oczu, roztwór, 50+5 µg/ml + mg/ml	3 poj.a 2,5 ml	5909990995394	2014-03-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	97,20	115,15	113,13	Jaskra		ryczałt	10,02
1526	Latanoprostum + Timololum	Tilaprox, krople do oczu, 50+5 µg/ml + mg/ml	2,5 ml	5909990946587	2013-03-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	36,72	45,65	37,71	Jaskra		ryczałt	11,14
1527	Latanoprostum + Timololum	Timlatan, krople do oczu, 50+5 µg/ml + mg/ml	2,5 ml	5909990919505	2013-05-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	33,48	42,24	37,71	Jaskra		ryczałt	7,73
1528	Latanoprostum + Timololum	Timprost, krople do oczu, roztwór, 50+5 µg/ml + mg/ml	2,5 ml (but.)	5909991004897	2014-01-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	33,46	42,22	37,71	Jaskra		ryczałt	7,71

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1529	Latanoprostum + Timololum	Xalacom, krople do oczu, roztwór, 0,05+5 mg/ml	2,5 ml (but.)	5909991057213	2014-01-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	34,02	42,81	37,71	Jaskra		ryczałt	8,30
1530	Latanoprostum + Timololum	Xaloptic Combi, krople do oczu, roztwór, 50+5 µg/ml + mg/ml	2,5 ml (but.)	5909990894543	2014-03-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	36,61	45,53	37,71	Jaskra		ryczałt	11,02
1531	Leflunomidum	Arava, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (but.)	5909990977826	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	136.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - leflunomid	53,78	66,06	60,50	Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów	Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu	ryczałt	8,76
1532	Leflunomidum	Arava, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (but.)	5909990977925	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	136.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - leflunomid	102,60	121,32	121,00	Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów	Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu	ryczałt	3,52
1533	Leflunomidum	Leflunomide Sandoz, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990858651	2012-11-01	2 lata	136.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - leflunomid	102,60	121,32	121,00	Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów		ryczałt	3,52
1534	Leflunomidum	Leflunomide Sandoz, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990858682	2012-11-01	2 lata	136.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - leflunomid	63,07	75,80	60,50	Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów		ryczałt	18,50
1535	Leflunomidum	Leflunomide medac, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	4037353010604	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	136.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - leflunomid	48,49	60,50	60,50	Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów	Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu	ryczałt	3,20
1536	Leflunomidum	Leflunomide medac, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	4037353010628	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	136.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - leflunomid	102,60	121,32	121,00	Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów	Młodzieńcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu	ryczałt	3,52
1537	Leflunomidum	Leflunomide medac, tabl. powł., 15 mg	30 tabl.	4037353015388	2014-03-01	2 lata	136.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - leflunomid	76,03	91,97	90,75	Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów		ryczałt	4,42
1538	Letrozolum	Apo-Letro, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl. (blis.)	5909990794492	2012-05-01/2013-03-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	67,07	81,61	78,10	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	3,51
1539	Letrozolum	Arogen, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl.	5909990779840	2012-05-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	86,40	101,91	78,10	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii		bezpłatny	23,81

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1540	Letrozolum	Aromek, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl.	5909991060718	2014-01-01/2012-11-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	64,80	79,23	78,10	Nowotwory złośliwe - Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	1,13
1541	Letrozolum	Clarzole, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl.	5909990799923	2014-03-01/2012-11-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	64,80	79,23	78,10	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	1,13
1542	Letrozolum	Etruzil, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990710201	2014-01-01/2012-09-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	65,88	80,36	78,10	Nowotwory złośliwe - Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	2,26
1543	Letrozolum	Femara, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl.	5909990768516	2014-01-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	216,00	237,99	78,10	Nowotwory złośliwe - Rak piersi w II rzucie hormonoterapii		bezpłatny	159,89
1544	Letrozolum	Lametia, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991061111	2014-01-01/2013-01-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	66,42	80,93	78,10	Nowotwory złośliwe - Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	2,83
1545	Letrozolum	Letralan, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl.	5909990750627	2014-01-01/2013-01-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	58,86	72,99	72,99	Nowotwory złośliwe - Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	0,00
1546	Letrozolum	Letromedac, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl.	5909990891788	2014-03-01/2013-01-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	58,86	72,99	72,99	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	0,00
1547	Letrozolum	Letrozole Accord, tabl. powł., 2,5 mg	28 szt.	5909990730872	2013-07-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	54,00	67,44	67,44	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	0,00
1548	Letrozolum	Letrozole Apotex, tabl. powł., 2,5 mg	30 szt. (blister)	5909990908608	2013-03-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	64,80	79,23	78,10	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	1,13
1549	Letrozolum	Letrozole Bluefish, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl.	5909990794683	2012-05-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	64,80	79,23	78,10	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii		bezpłatny	1,13
1550	Letrozolum	Lortanda, tabl. powł., 2,5 mg	30 szt.	5909991039158	2013-05-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	64,80	79,23	78,10	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	1,13
1551	Letrozolum	Lostar, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990730353	2012-11-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	67,23	81,78	78,10	Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	3,68
1552	Letrozolum	Symletrol, tabl. powł., 2,5 mg	30 szt.	5909990956395	2013-01-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	63,72	78,10	78,10	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1553	Leuprorelinum	Eligard 22,5 mg, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 22,5 mg	1 zest. (tacki)	5909990075751	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	778,42	849,45	844,36	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	14,69
1554	Leuprorelinum	Eligard 45 mg, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 45 mg	1 zest. (2 strz.napel.)	5909990634057	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	1 555,59	1 681,48	1 681,48	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	19,20
1555	Leuprorelinum	Eligard 7,5 mg, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 7,5 mg	1 zest. (tacki)	5909990075768	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	258,37	290,33	281,45	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	12,08
1556	Leuprorelinum	Leuprostin, implant podskórny, 3,6 mg	1 szt. (impl.)	5909990836246	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	217,49	246,96	246,96	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	3,20
1557	Leuprorelinum	Leuprostin, implant podskórny, 5 mg	1 szt. (impl.)	5909990836277	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	652,47	715,90	715,90	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	8,96
1558	Leuprorelinum	Lucrin Depot, mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 11,25 mg	1 zest.	5909990418015	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	895,48	971,06	788,07	Nowotwory złośliwe - Rak piersi i rak trzonu macicy, Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	191,95
1559	Leuprorelinum	Lucrin Depot, mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg	1 zest.	5909990686117	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	297,60	331,08	262,69	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	71,59
1560	Levetiracetamum	Cezarius, roztwór doustny, 100 mg/ml	300 ml	5909990928149	2012-07-01/2014-01-01	2 lata	166.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - płynne postacie farmaceutyczne	60,34	74,20	74,20	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1561	Levetiracetamum	Cezarius, tabl. powł., 250 mg	50 tabl.	5909990928200	2012-07-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	14,63	19,93	19,93	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1562	Levetiracetamum	Cezarius, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990928224	2012-07-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	31,40	40,08	39,86	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,42
1563	Levetiracetamum	Cezarius, tabl. powł., 750 mg	50 tabl.	5909990928231	2012-07-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	48,90	60,46	59,79	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,87

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1564	Levetiracetamum	Cezarius, tabl. powł., 1000 mg	50 tabl.	5909990928248	2012-07-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,60	80,57	79,72	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,41
1565	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 250 mg	50 szt	5909990935130	2012-09-01/2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	16,63	22,03	19,93	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	5,30
1566	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 250 mg	100 szt	5909990935147	2012-09-01/2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	33,26	42,03	39,86	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	5,37
1567	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 500 mg	50 szt	5909990935161	2012-09-01/2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	33,26	42,03	39,86	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	5,37
1568	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 500 mg	100 szt	5909990935178	2012-09-01/2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,62	80,59	79,72	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,43
1569	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 750 mg	50 szt	5909990935192	2012-09-01/2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	49,90	61,51	59,79	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,92
1570	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 750 mg	100 szt	5909990935208	2012-09-01/2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	99,79	117,89	117,89	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	5,33
1571	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 1000 mg	50 szt	5909990935239	2012-09-01/2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,53	80,51	79,72	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,35
1572	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 1000 mg	100 szt	5909990935246	2012-09-01/2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	133,06	154,35	154,35	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	7,11
1573	Levetiracetamum	Epilexan, tabl. powł., 250 mg	50 tabl.	5909991022235	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	13,50	18,75	18,75	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1574	Levetiracetamum	Epilexan, tabl. powł., 250 mg	100 tabl.	5909991022259	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	27,00	35,46	35,46	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1575	Levetiracetamum	Epilexan, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909991022303	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	27,00	35,46	35,46	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1576	Levetiracetamum	Epilexan, tabl. powł., 500 mg	100 tabl.	5909991022334	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	54,00	67,34	67,34	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,56
1577	Levetiracetamum	Epilexan, tabl. powł., 750 mg	50 tabl.	5909991022389	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	40,50	51,64	51,64	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1578	Levetiracetamum	Epilexan, tabl. powł., 750 mg	100 tabl.	5909991022426	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	81,00	98,16	98,16	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	5,33
1579	Levetiracetamum	Epilexan, tabl. powł., 1000 mg	50 tabl.	5909991022471	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	54,00	67,34	67,34	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,56

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1580	Levetiracetamum	Epilexan, tabl. powl., 1000 mg	100 tabl.	5909991022495	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	108,00	128,04	128,04	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	7,11
1581	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powl., 750 mg	50 tabl.	5909990006649	2014-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	162,00	179,21	59,79	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	122,62
1582	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powl., 750 mg	100 tabl.	5909990006670	2014-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	324,00	353,31	119,58	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	239,06
1583	Levetiracetamum	Keppra, roztwór do stosowania doustnego, 100 mg/ml	300 ml (but.)	5909990006755	2014-01-01	2 lata	166.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - płynne postacie farmaceutyczne	129,60	146,92	74,20	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	75,92
1584	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powl., 250 mg	50 tabl.	5909990901111	2014-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	52,92	60,14	19,93	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	43,41
1585	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powl., 250 mg	100 tabl.	5909990901128	2014-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	108,00	120,51	39,86	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	83,85
1586	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powl., 500 mg	50 tabl.	5909990901210	2014-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	108,00	120,51	39,86	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	83,85
1587	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powl., 500 mg	100 tabl.	5909990901227	2014-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	216,00	237,44	79,72	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	161,28
1588	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powl., 1000 mg	50 tabl.	5909990901319	2014-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	216,00	237,44	79,72	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	161,28
1589	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powl., 1000 mg	100 tabl.	5909990901326	2014-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	432,00	468,24	159,44	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	315,91
1590	Levetiracetamum	Levebon, tabl. powl., 250 mg	50 tabl.	5909990989058	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	14,58	19,88	19,88	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1591	Levetiracetamum	Levebon, tabl. powl., 500 mg	50 tabl.	5909990989379	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	29,16	37,73	37,73	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1592	Levetiracetamum	Levebon, tabl. powl., 1000 mg	50 tabl.	5909990989805	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	58,32	71,88	71,88	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,56
1593	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powl., 250 mg	50 tabl.	5909990900695	2012-05-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	15,94	21,31	19,93	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,58
1594	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powl., 250 mg	100 tabl.	5909990900701	2012-05-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	32,22	40,94	39,86	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,28
1595	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powl., 500 mg	50 tabl.	5909990900725	2012-05-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	32,22	40,94	39,86	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,28

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1596	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powł., 500 mg	100 tabl.	5909990900732	2012-05-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,60	80,57	79,72	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,41
1597	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powł., 750 mg	50 tabl.	5909990900749	2012-05-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	49,14	60,71	59,79	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,12
1598	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powł., 750 mg	100 tabl.	5909990900756	2012-05-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	103,24	121,51	119,58	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	7,26
1599	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powł., 1000 mg	50 tabl.	5909990900763	2012-05-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,60	80,57	79,72	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,41
1600	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powł., 1000 mg	100 tabl.	5909990900770	2012-05-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	140,34	162,00	159,44	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	9,67
1601	Levetiracetamum	Levetiracetam Apotex, tabl. powł., 250 mg	50 tabl.	5909990949281	2013-01-01/2013-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	14,58	19,88	19,88	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1602	Levetiracetamum	Levetiracetam Apotex, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990949304	2013-01-01/2013-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	31,10	39,77	39,77	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1603	Levetiracetamum	Levetiracetam Apotex, tabl. powł., 750 mg	50 tabl.	5909990949359	2013-01-01/2013-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	48,22	59,74	59,74	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1604	Levetiracetamum	Levetiracetam Apotex, tabl. powł., 1000 mg	50 tabl.	5909990949373	2013-01-01/2013-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	65,77	79,70	79,70	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,56
1605	Levetiracetamum	Levetiracetam Bluefish, tabl. powł., 250 mg	50 szt.	5909990956180	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	16,42	21,81	19,93	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	5,08
1606	Levetiracetamum	Levetiracetam Bluefish, tabl. powł., 500 mg	50 szt.	5909990956197	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	30,24	38,86	38,86	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
1607	Levetiracetamum	Levetiracetam Bluefish, tabl. powł., 750 mg	50 szt.	5909990956203	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	45,36	56,74	56,74	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
1608	Levetiracetamum	Levetiracetam Bluefish, tabl. powł., 1000 mg	50 szt.	5909990956258	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	60,48	74,14	74,14	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,56
1609	Levetiracetamum	Levetiracetam GSK, tabl. powł., 250 mg	50 tabl.	5909990945139	2012-09-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	28,13	34,11	19,93	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	17,38
1610	Levetiracetamum	Levetiracetam GSK, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990945221	2012-09-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	56,88	66,83	39,86	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	30,17
1611	Levetiracetamum	Levetiracetam GSK, tabl. powł., 750 mg	50 tabl.	5909990945306	2012-09-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	85,59	98,98	59,79	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	42,39

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1612	Levetiracetamum	Levetiracetam GSK, tabl. powl., 1000 mg	50 tabl.	5909990945405	2012-09-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	114,29	130,64	79,72	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	54,48
1613	Levetiracetamum	Levetiracetam Orion, tabl. powl., 250 mg	50 szt.	5909990946440	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	16,31	21,70	19,93	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,97
1614	Levetiracetamum	Levetiracetam Orion, tabl. powl., 500 mg	50 szt.	5909990946471	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	32,62	41,36	39,86	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,70
1615	Levetiracetamum	Levetiracetam Orion, tabl. powl., 500 mg	100 szt.	5909990946495	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	65,23	79,13	79,13	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,56
1616	Levetiracetamum	Levetiracetam Orion, tabl. powl., 750 mg	50 szt.	5909990946501	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	49,95	61,55	59,79	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,96
1617	Levetiracetamum	Levetiracetam Orion, tabl. powl., 1000 mg	50 szt.	5909990946556	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	65,23	79,13	79,13	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,56
1618	Levetiracetamum	Levetiracetam Orion, tabl. powl., 1000 mg	100 szt.	5909990946570	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	131,76	152,99	152,99	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	7,11
1619	Levetiracetamum	Levetiracetam PharmaSwiss, tabl. powl., 250 mg	50 tabl.	5909990966738	2013-09-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	14,67	19,97	19,93	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,24
1620	Levetiracetamum	Levetiracetam PharmaSwiss, tabl. powl., 500 mg	50 tabl.	5909990966899	2013-09-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	29,34	37,92	37,92	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1621	Levetiracetamum	Levetiracetam PharmaSwiss, tabl. powl., 500 mg	100 tabl.	5909990966929	2013-09-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	58,68	72,25	72,25	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,56
1622	Levetiracetamum	Levetiracetam PharmaSwiss, tabl. powl., 750 mg	50 tabl.	5909990967063	2013-09-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	44,01	55,32	55,32	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1623	Levetiracetamum	Levetiracetam PharmaSwiss, tabl. powl., 1000 mg	50 tabl.	5909990967247	2013-09-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	58,68	72,25	72,25	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,56
1624	Levetiracetamum	Levetiracetam PharmaSwiss, tabl. powl., 1000 mg	100 tabl.	5909990967261	2013-09-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	117,36	137,87	137,87	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	7,11
1625	Levetiracetamum	Levetiracetam STADA, tabl. powl., 750 mg	50 szt.	5909990944378	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	43,79	55,09	55,09	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1626	Levetiracetamum	Levetiracetam STADA, tabl. powl., 1000 mg	50 szt.	5909990944408	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	58,43	71,99	71,99	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,56
1627	Levetiracetamum	Levetiracetam STADA, tabl. powl., 250 mg	50 szt.	5909990948277	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	14,47	19,75	19,75	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1628	Levetiracetamum	Levetiracetam STADA, tabl. powł., 500 mg	50 szt.	5909990948284	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	29,16	37,73	37,73	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1629	Levetiracetamum	Levetiracetam Teva, tabl. powł., 250 mg	50 tabl.	5909990879076	2013-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	15,84	21,20	19,93	Padaczka		ryczałt	4,47
1630	Levetiracetamum	Levetiracetam Teva, tabl. powł., 250 mg	100 tabl.	5909990879106	2013-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	32,22	40,94	39,86	Padaczka		ryczałt	4,28
1631	Levetiracetamum	Levetiracetam Teva, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990879168	2013-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	32,22	40,94	39,86	Padaczka		ryczałt	4,28
1632	Levetiracetamum	Levetiracetam Teva, tabl. powł., 500 mg	100 tabl.	5909990879199	2013-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,60	80,57	79,72	Padaczka		ryczałt	4,41
1633	Levetiracetamum	Levetiracetam Teva, tabl. powł., 750 mg	50 tabl.	5909990879250	2013-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	49,14	60,71	59,79	Padaczka		ryczałt	4,12
1634	Levetiracetamum	Levetiracetam Teva, tabl. powł., 750 mg	100 tabl.	5909990879281	2013-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	103,24	121,51	119,58	Padaczka		ryczałt	7,26
1635	Levetiracetamum	Levetiracetam Teva, tabl. powł., 1000 mg	50 tabl.	5909990879342	2013-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,60	80,57	79,72	Padaczka		ryczałt	4,41
1636	Levetiracetamum	Levetiracetam Teva, tabl. powł., 1000 mg	100 tabl.	5909990879373	2013-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	140,34	162,00	159,44	Padaczka		ryczałt	9,67
1637	Levetiracetamum	Levetiracetam Zdrovit, tabl. powł., 500 mg	50 szt.	5909990968725	2013-03-01/2013-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	30,24	38,86	38,86	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1638	Levetiracetamum	Levetiracetam Zdrovit, tabl. powł., 1000 mg	50 szt.	5909990968824	2013-03-01/2013-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	60,48	74,14	74,14	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,56
1639	Levetiracetamum	Symetra, tabl. powł., 250 mg	50 szt.	5909990973361	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	15,77	21,13	19,93	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,40
1640	Levetiracetamum	Symetra, tabl. powł., 500 mg	50 szt.	5909990973446	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	32,18	40,90	39,86	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,24
1641	Levetiracetamum	Symetra, tabl. powł., 750 mg	50 szt.	5909990973583	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	49,03	60,59	59,79	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,00
1642	Levetiracetamum	Symetra, tabl. powł., 1000 mg	50 szt.	5909990973682	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,53	80,51	79,72	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,35
1643	Levetiracetamum	Trund, roztwór do stosowania doustnego, 100 mg/ml	300 ml	5909990925841	2012-05-01/2014-01-01	2 lata	166.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - płynne postacie farmaceutyczne	60,35	74,21	74,20	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,21

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1644	Levetiracetamum	Trund, tabl. powl., 250 mg	50 tabl.	5909990925858	2012-05-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	15,84	21,20	19,93	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,47
1645	Levetiracetamum	Trund, tabl. powl., 500 mg	50 tabl.	5909990925872	2012-05-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	32,22	40,94	39,86	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,28
1646	Levetiracetamum	Trund, tabl. powl., 500 mg	100 tabl.	5909990925889	2012-05-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,64	80,61	79,72	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,45
1647	Levetiracetamum	Trund, tabl. powl., 750 mg	50 tabl.	5909990925926	2012-05-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	49,14	60,71	59,79	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,12
1648	Levetiracetamum	Trund, tabl. powl., 1000 mg	50 tabl.	5909990925940	2012-05-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,64	80,61	79,72	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,45
1649	Levetiracetamum	Trund, tabl. powl., 1000 mg	100 tabl.	5909990925957	2012-05-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	140,34	162,00	159,44	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	9,67
1650	Levetiracetamum	Vetira, roztwór doustny, 100 mg/ml	150 ml	5909990935895	2014-03-01	2 lata	166.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - płynne postacie farmaceutyczne	30,16	38,92	37,10	Padaczka		ryczałt	5,02
1651	Levetiracetamum	Vetira, roztwór doustny, 100 mg/ml	300 ml	5909990935901	2012-07-01/2013-11-01	2 lata	166.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - płynne postacie farmaceutyczne	67,50	81,72	74,20	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	10,72
1652	Levetiracetamum	Vetira, tabl. powl., 250 mg	50 tabletek	5909990935956	2012-07-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	18,46	23,95	19,93	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	7,22
1653	Levetiracetamum	Vetira, tabl. powl., 500 mg	50 tabletek	5909990936052	2012-07-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	35,25	44,12	39,86	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	7,46
1654	Levetiracetamum	Vetira, tabl. powl., 750 mg	50 tabletek	5909990936151	2012-07-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	52,57	64,31	59,79	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	7,72
1655	Levetiracetamum	Vetira, tabl. powl., 1000 mg	50 tabletek	5909990936250	2012-07-01/2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,60	80,57	79,72	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,41
1656	Levetiracetamum	Zelta, tabl. powl., 250 mg	50 tabl.	5909990975105	2014-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	14,58	19,88	19,88	Padaczka		ryczałt	3,20
1657	Levetiracetamum	Zelta, tabl. powl., 500 mg	50 tabl.	5909990975174	2014-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	28,08	36,59	36,59	Padaczka		ryczałt	3,20
1658	Levetiracetamum	Zelta, tabl. powl., 750 mg	50 tabl.	5909990975204	2014-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	42,12	53,34	53,34	Padaczka		ryczałt	3,20
1659	Levetiracetamum	Zelta, tabl. powl., 1000 mg	50 tabl.	5909990975259	2014-01-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	56,16	69,61	69,61	Padaczka		ryczałt	3,56

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1660	Levocetirizini dihydrochloridum	Ahist, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909991036065	2014-03-01	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,12	19,50	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,63
1661	Levocetirizini dihydrochloridum	Cezera, tabl. powl., 5 mg	20 tabl.	5909990656929	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	13,39	16,83	10,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	9,78
1662	Levocetirizini dihydrochloridum	Cezera, tabl. powl., 5 mg	28 szt.	5909990656936	2013-07-01	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,47	20,91	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,04
1663	Levocetirizini dihydrochloridum	Cezera, tabl. powl., 5 mg	30 tabl.	5909990656943	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,65	22,30	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	11,72
1664	Levocetirizini dihydrochloridum	Contrahist, roztwór doustny, 0,5 mg/ml	200 ml	5909990904099	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	18,14	23,29	17,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	10,73
1665	Levocetirizini dihydrochloridum	Contrahist, tabl. powl., 5 mg	28 tabl.	5909990904129	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,47	20,91	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	11,04
1666	Levocetirizini dihydrochloridum	Nossin, tabl. powl., 5 mg	28 tabl.	5909991060589	2014-03-01	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	12,96	17,23	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,36
1667	Levocetirizini dihydrochloridum	Votrezin, tabl. powl., 5 mg	28 szt.	5909990961269	2013-07-01	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,09	20,51	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,64
1668	Levocetirizini dihydrochloridum	Xyzal, tabl. powl., 5 mg	7 tabl.	5909990918041	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,67	9,11	3,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	6,64
1669	Levocetirizini dihydrochloridum	Xyzal, tabl. powl., 5 mg	28 tabl.	5909990918072	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	26,99	31,96	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	22,09
1670	Levocetirizini dihydrochloridum	Xyzal 0,5, roztwór doustny, 0,5 mg/ml	200 ml (but.)	5909990619627	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	23,75	29,18	17,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	16,62
1671	Levocetirizini dihydrochloridum	Zenaro, tabl. powl., 5 mg	28 tabl.	5909990781720	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,28	21,76	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	11,89
1672	Levocetirizini dihydrochloridum	Zyx, tabl. powl., 5 mg	56 szt.	5907695215014	2013-07-01	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	31,32	38,57	28,21	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	18,82
1673	Levocetirizini dihydrochloridum	Zyx, tabl. powl., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990765034	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,82	22,33	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	12,46

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1674	Levodopum + Benserazidum	Madopar, kaps., 12,5+50 mg	100 kaps.	5909990094912	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	21,25	28,16	26,79	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	4,57
1675	Levodopum + Benserazidum	Madopar, kaps., 100+25 mg	100 kaps.	5909990095018	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	42,50	53,59	53,59	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	3,20
1676	Levodopum + Benserazidum	Madopar, tabl., 50+200 mg	100 tabl.	5909990095117	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	85,00	102,21	102,21	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	3,56
1677	Levodopum + Benserazidum	Madopar, kaps., 50+200 mg	100 kaps.	5909990095216	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	85,00	102,21	102,21	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	3,56
1678	Levodopum + Benserazidum	Madopar, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 12,5+50 mg	100 tabl.	5909990748624	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	21,25	28,16	26,79	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	4,57
1679	Levodopum + Benserazidum	Madopar, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 100+25 mg	100 tabl.	5909990748723	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	42,50	53,59	53,59	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	3,20
1680	Levodopum + Benserazidum	Madopar HBS, kaps., 100+25 mg	100 kaps.	5909990377510	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	42,50	53,59	53,59	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	3,20
1681	Levodopum + Carbidopum	Nakom, tabl., 250+25 mg	100 tabl. (10 blist.po 10 szt.)	5909990175215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	51,84	68,51	68,51	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	4,44
1682	Levodopum + Carbidopum	Nakom Mite, tabl., 100+25 mg	100 tabl.	5909990175314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	40,12	51,09	51,09	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	3,20
1683	Levodopum + Carbidopum	Sinemet CR 200/50, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 200+50 mg	100 szt.	5909990020416	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	78,24	95,10	95,10	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	3,56
1684	LevomEPROMAZINUM	Lewomezin, tabl. , 25 mg	30 tabl.	5909990896677	2012-05-01	2 lata	173.1, Leki przeciwpsychotyczne - lewomepromazyna do stosowania doustnego	3,69	5,42	5,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
1685	LevomEPROMAZINUM	Lewomezin, tabl. , 50 mg	30 tabl.	5909990896691	2012-05-01	2 lata	173.1, Leki przeciwpsychotyczne - lewomepromazyna do stosowania doustnego	7,39	10,59	10,59	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1686	Levomepromazinum	Tisercin, roztwór do wstrzykiwań, 25 mg/ml	10 amp.a 1 ml	5909990183418	2014-01-01	2 lata	173.2, Leki przeciwpsychotyczne - levomepromazyna do stosowania pozajelitowego	8,93	12,71	12,71	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
1687	Levomepromazinum	Tisercin, tabl. powł., 25 mg	50 tabl.	5909990193912	2014-01-01	2 lata	173.1, Leki przeciwpsychotyczne - levomepromazyna do stosowania doustnego	8,10	10,94	9,03	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	1,91
1688	Levothyroxinum natricum	Eltroxin, tabl., 50 µg	100 tabl. (pojem.)	5909990001613	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	12,53	15,36	7,68	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	11,24
1689	Levothyroxinum natricum	Eltroxin, tabl., 100 µg	100 tabl. (pojem.)	5909990001712	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	13,34	17,77	15,36	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	9,52
1690	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 100, tabl., 100 µg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909991051419	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	6,04	8,53	7,68	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	4,41
1691	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 100, tabl., 100 µg	100 tabl. (4 blist.po 25 szt.)	5909991051426	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	11,50	15,85	15,36	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	7,60
1692	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 112, tabl., 112 µg	50 tabl.	5909990719006	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	6,47	9,19	8,60	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	4,57
1693	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 125, tabl., 125 µg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909991051518	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	6,84	9,80	9,60	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	4,64
1694	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 125, tabl., 125 µg	100 tabl. (10 blist.po 10 szt.)	5909991051525	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	13,68	18,69	18,69	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	8,89
1695	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 137, tabl., 137 µg	50 tabl.	5909990719037	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	7,31	10,50	10,50	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	4,87
1696	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 150, tabl., 150 µg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909991051617	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	7,88	11,31	11,31	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	5,33
1697	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 150, tabl., 150 µg	100 tabl. (10 blist.po 10 szt.)	5909991051624	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	14,44	20,05	20,05	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	10,67
1698	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 175, tabl., 175 µg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909991051716	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	9,03	12,95	12,95	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	6,22
1699	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 200, tabl., 200 µg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909991051815	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	9,71	13,96	13,96	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	7,11
1700	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 25, tabl., 25 µg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909991051112	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	5,17	6,00	1,92	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	6,00
1701	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 25, tabl., 25 µg	100 tabl. (4 blist.po 25 szt.)	5909991051129	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	7,34	8,84	3,84	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	8,20
1702	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 50, tabl., 50 µg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909991051211	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	5,51	6,92	3,84	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	6,28
1703	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 50, tabl., 50 µg	100 tabl. (4 blist.po 25 szt.)	5909991051228	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	9,83	12,51	7,68	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	8,39
1704	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 75, tabl., 75 µg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909991051310	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	5,93	7,93	5,76	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	5,37
1705	Levothyroxinum natricum	Euthyrox N 75, tabl., 75 µg	100 tabl. (10 blist.po 10 szt.)	5909991051327	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	10,78	14,36	11,52	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	8,17

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1706	Levothyroxinum natrium	Euthyrox N 88, tabl., 88 µg	50 tabl.	5909990718986	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	5,97	8,26	6,76	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	4,70
1707	Levothyroxinum natrium	Letrox 100, tabl., 0,1 mg	50 tabl.	5909990168910	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	5,61	8,08	7,68	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	3,96
1708	Levothyroxinum natrium	Letrox 150, tabl., 0,15 mg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909990820610	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	8,08	11,52	11,52	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	5,33
1709	Levothyroxinum natrium	Letrox 50, tabl., 0,05 mg	50 tabl.	5909990374014	2014-01-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	5,26	6,65	3,84	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	6,01
1710	Levothyroxinum natrium	Wolarex, tabl., 50 µg	90 szt.	5909991042486	2014-03-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	4,84	7,11	6,91	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	3,40
1711	Levothyroxinum natrium	Wolarex, tabl., 25 µg	90 szt.	5909991042738	2014-03-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	2,42	3,56	3,46	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	3,30
1712	Levothyroxinum natrium	Wolarex, tabl., 100 µg	90 szt.	5909991042967	2014-03-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	9,69	13,70	13,70	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	6,40
1713	Levothyroxinum natrium	Wolarex, tabl., 75 µg	90 szt.	5909991043384	2014-03-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	7,27	10,41	10,37	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	4,84
1714	Levothyroxinum natrium	Wolarex, tabl., 125 µg	90 szt.	5909991043889	2014-03-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	12,12	16,77	16,77	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	8,00
1715	Levothyroxinum natrium	Wolarex, tabl., 150 µg	90 szt.	5909991044183	2014-03-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	14,54	19,82	19,82	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	9,60
1716	Levothyroxinum natrium	Wolarex, tabl., 175 µg	90 szt.	5909991044626	2014-03-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	16,96	22,87	22,87	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	11,20
1717	Levothyroxinum natrium	Wolarex, tabl., 200 µg	90 szt.	5909991044862	2014-03-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	19,39	25,91	25,91	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	12,80
1718	Lidocaini hydrochloridum + Noradrenalini tartras	Lignocainum 2% c. noradrenalino 0,00125% WZF, roztwór do wstrzykiwań, (20+0,025) mg/ml	10 amp.a 2 ml	5909990092819	2014-01-01	2 lata	148.0, Leki znieczulające miejscowo - lidokaina w połączeniu z norepinefryną - roztwór do wstrzykiwań	8,59	12,23	12,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1719	Lipepfilgrastimum	Lonquex, roztwór do wstrzykiwań, 6 mg/0,6 ml	1 amp.-strz.a 0,6 ml z urz. zabezp.	5909991072469	2014-03-01	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	3 222,18	3 452,83	3 452,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1720	Lisinoprilum	LisiHEXAL 10, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991013417	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,21	12,35	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	9,99
1721	Lisinoprilum	LisiHEXAL 20, tabl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991013516	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	16,15	19,91	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	15,20
1722	Lisinoprilum	LisiHEXAL 5, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991013318	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,64	9,89	2,78	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	9,89
1723	Lisinoprilum	Lisinoratio 10, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990939817	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,53	12,69	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,33

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1724	Lisinoprilum	Lisinoratio 10, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909997218168	2014-03-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,34	9,34	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,98
1725	Lisinoprilum	Lisinoratio 20, tabl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990939916	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	16,85	20,64	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	15,93
1726	Lisinoprilum	Lisinoratio 20, tabl., 20 mg	30 tabl.	5909997218175	2014-03-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,18	16,78	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,07
1727	Lisinoprilum	Lisinoratio 5, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990939718	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,34	8,53	2,78	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	8,53
1728	Lisinoprilum	Lisiprol, tabl., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990682409	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,42	9,61	2,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	9,61
1729	Lisinoprilum	Lisiprol, tabl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990682447	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,66	13,76	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,78
1730	Lisinoprilum	Lisiprol, tabl., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990682461	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	16,74	20,37	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	15,97
1731	Lisinoprilum	Ranopril, tabl., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991132927	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	3,73	4,68	2,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,68
1732	Lisinoprilum	Ranopril, tabl., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991133023	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,93	17,42	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	13,02
1733	Lisinoprilum	Ranopril, tabl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991133122	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,51	9,41	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,43
1734	Lisinoprilum + Amlodipinum	Dironorm, tabl., 10+5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990701803	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,01	23,69	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	21,33
1735	Lisinoprilum + Amlodipinum	Dironorm, tabl., 20+10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990761685	2014-03-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,76	27,90	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	23,19
1736	Lisinoprilum + Amlodipinum	Dironorm, tabl., 20 + 5 mg	30 tabl.	5909990970520	2013-09-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	22,14	26,20	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	21,49
1737	Lisinoprilum + Hydrochlorothiazidum	Lisiprol HCT, tabl., 10+12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990708352	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,96	15,24	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,88
1738	Lisinoprilum + Hydrochlorothiazidum	Lisiprol HCT, tabl., 20+12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990708369	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	18,58	22,45	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	17,74
1739	Lisinoprilum + Hydrochlorothiazidum	Lisiprol HCT, tabl., 20+25 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991167714	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,50	21,17	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	16,77

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1740	Lithium	Lithium Carbonicum GSK, tabl., 250 mg	60 tabl. (pojem.)	5909990148714	2014-01-01	2 lata	180.0, Leki przeciwpsychotyczne - Lit do podawania doustnego w postaci węglanu	10,80	15,11	15,11	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
1741	Loperamidi hydrochloridum	Loperamid WZF, tabl., 2 mg	30 tabl.	5909990038220	2014-01-01	2 lata	10.0, Leki przeciwbiegunkowe - loperamid	5,18	7,57	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	3,79
1742	Loratadinum	Aleric, tabl., 10 mg	60 tabl.	5909990944361	2012-11-01	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	24,84	31,98	30,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,83
1743	Loratadinum	Aleric Lora, tabl., 10 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990880836	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	14,04	18,51	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	7,93
1744	Loratadinum	Claritine, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990121526	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	17,39	22,03	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	11,45
1745	Loratadinum	Claritine, syrop, 1 mg/ml	120 ml	5909990355419	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postaci farmaceutyczne	11,40	14,94	10,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	7,40
1746	Loratadinum	Flonidan, tabl., 10 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990223343	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	24,84	31,98	30,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	10,83
1747	Loratadinum	Flonidan, tabl., 10 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990223350	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	40,23	49,84	45,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	18,11
1748	Loratadinum	Flonidan, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990739233	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	14,58	19,08	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	8,50
1749	Loratadinum	Flonidan, zawiesina doustna, 1 mg/ml	120 ml	5909990739318	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postaci farmaceutyczne	9,45	12,90	10,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	5,36

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1750	Loratadinum	Loratadyna Galena, tabl., 10 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990670253	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	24,30	31,42	30,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	10,27
1751	Loratadinum	Loratadyna Galena, tabl., 10 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990670260	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	38,88	48,42	45,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	16,69
1752	Loratadinum	Loratadyna Galena, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990795420	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	13,50	17,95	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	7,37
1753	Loratadinum	Loratan, syrop, 5 mg/5 ml	125 ml (but.)	5909990839018	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	8,93	12,46	11,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	4,61
1754	Loratadinum	Loratan, kaps. miękkie, 10 mg	30 kaps. (2 blist.po 15 szt.)	5909990909049	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,20	20,78	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	10,20
1755	Losartanum	Apo-Lozart, tabl. powl., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990702886	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,34	15,57	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,46
1756	Losartanum	Cozaar, tabl. powl., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990674411	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,08	17,39	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,28

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1757	Losartanum	Cozaar, tabl. powł., 100 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991073428	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,92	32,96	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	12,73
1758	Losartanum	Lakea, tabl. powł., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991108212	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,04	18,55	15,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,71
1759	Losartanum	Loreblok, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990770601	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,56	11,60	11,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,48
1760	Losartanum	Lorista, tabl. powł., 100 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990638659	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,50	27,28	27,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,18
1761	Losartanum	Lorista, tabl. powł., 50 mg	56 tabl.	5909990649112	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	22,98	29,87	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	9,64
1762	Losartanum	Lorista, tabl. powł., 50 mg	84 tabl. (6 blist.po 14 szt.)	5909990649129	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,92	34,58	34,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	10,37

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1763	Losartanum	Lorista, tabl. powl., 50 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990818914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,28	14,45	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	4,34
1764	Losartanum	Losacor, tabl. powl., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991055110	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,15	16,56	15,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,72
1765	Losartanum	Losagen, tabl. powl., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990639885	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,10	12,17	12,17	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,65
1766	Losartanum	Losargamma, tabl. powl., 50 mg	28 tabl. powl.	5909990947164	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,56	11,60	11,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,48
1767	Losartanum	Losartan Arrow, tabl. powl., 50 mg	28 szt.	5909990769452	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,32	12,40	12,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,72
1768	Losartanum	Losartan Bluefish, tabl. powl., 50 mg	28 tabl.	5909990760770	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,13	11,16	11,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,35

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1769	Losartanum	Losartan KRKA, tabl. powł., 50 mg	28 szt.	5909990956647	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,28	14,45	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,34
1770	Losartanum	Losartan KRKA, tabl. powł., 50 mg	30 szt.	5909990956654	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,01	15,37	15,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,61
1771	Losartanum	Losartan Pfizer, tabl. powł., 50 mg	30 tabl.	5909990809790	2012-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	9,07	13,32	13,32	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,00
1772	Losartanum	Losartic, tabl. powł., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990621439	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,04	18,40	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,29
1773	Losartanum	Lozap 50, tabl. powł., 50 mg	30 tabl.	5909990573905	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,01	19,57	15,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,73
1774	Losartanum	Presartan, tabl. powł., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990724345	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	9,26	13,53	13,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	4,06
1775	Losartanum	Presartan, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990724352	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,96	29,03	29,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,71
1776	Losartanum	Rasoltan 50, tabl. powł., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990085644	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,13	11,16	11,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,35

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1777	Losartanum	Sarve 50 mg, tabl. powl., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990045594	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,88	16,13	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,02
1778	Losartanum	Sortabax, tabl. powl., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990766673	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,53	12,62	12,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,79
1779	Losartanum	Sortabax, tabl. powl., 100 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990766680	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,06	23,65	23,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,10
1780	Losartanum	Stadazar, tabl. powl., 50 mg	28 tabl.	5909990079575	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,56	11,60	11,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,48
1781	Losartanum	Xartan, tabl. powl., 50 mg	30 szt.	5909990481118	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,11	25,98	15,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	15,14
1782	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Hyzaar, tabl. powl., 50+12,5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990433612	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,08	17,39	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,28
1783	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Hyzaar, tabl. powl., 100+12,5 mg	28 szt.	5909990904365	2013-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,52	27,29	27,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,19
1784	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Hyzaar Forte, tabl. powl., 100+25 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990970513	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,92	32,96	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,73

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1785	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Loreblok HCT, tabl. powł., 50+12,5 mg	28 tabl.	5909990778843	2012-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,26	14,43	14,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,33
1786	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Lorista H, tabl. powł., 50+12,5 mg	56 tabl.	5909990686339	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	22,98	29,87	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,64
1787	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Lorista H, tabl. powł., 50+12,5 mg	84 tabl.	5909990686360	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	30,84	39,74	39,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,92
1788	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Lorista HD, tabl. powł., 100+25 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990645565	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,50	27,28	27,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,18
1789	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Lorista HL, tabl. powł., 100+12,5 mg	28 tabl.	5909990816484	2012-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,76	30,69	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,46
1790	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losacor HCT, tabl. powł., 50+12,5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990729685	2012-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,77	16,02	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,91
1791	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losagen Combi, tabl. powł., 50+12,5 mg	28 tabl.	5909990833924	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,10	12,17	12,17	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,65
1792	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losargamma HCT, tabl. powł., 50+12,5 mg	28 tabl. powł.	5909990857784	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	9,72	13,87	13,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,16
1793	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losargamma HCT, tabl. powł., 100+25 mg	28 tabl. powł.	5909990858088	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,44	26,15	26,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,85
1794	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losartan HCT Bluefish, tabl. powł., 50+12,5 mg	28 szt.	5909990810758	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,45	11,48	11,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,44
1795	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losartan Hydrochlorothiazyd KRKA, tabl. powł., 50 + 12,5 mg + mg	28 szt.	5909990822980	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,08	14,24	14,24	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,27
1796	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losartan+HCT Arrow, tabl. powł., 50+12,5 mg	28 tabl.	5909990752447	2012-11-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,15	14,32	14,32	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,30
1797	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losartan+HCT Arrow, tabl. powł., 50+12,5 mg	30 tabl.	5909990752461	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,15	15,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,55
1798	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Lozap HCT, tabl. powł., 50+12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990611980	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,04	18,55	15,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,71
1799	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Presartan H, tabl. powł., 50+12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990721641	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,04	18,55	15,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,71
1800	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Presartan H, tabl. powł., 100+25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990721894	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,84	32,05	30,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,38

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1801	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Rasoltan HCT, tabl. powł., 50 + 12,5 mg	28 sztuk	5909990926220	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	9,72	13,87	13,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,16
1802	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Rasoltan HCT, tabl. powł., 100 + 25 mg	28 sztuk	5909990926350	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,44	26,15	26,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,85
1803	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Sortabax HCT, tabl. powł., 0,05+0,0125 g	28 tabl.	5909990806195	2012-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,89
1804	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Sortabax HCT, tabl. powł., 100+25 mg	28 tabl.	5909990806201	2012-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,53
1805	Losartanum kalicum + Hydrochlorothiazidum	Lorista H, tabl. powł., 50+12,5 mg	28 tabl.	5909990337392	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,28	14,45	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,34
1806	Lovastatinum	Liprox, tabl., 20 mg	28 tabl.	5909990842315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,04	15,82	3,39	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	13,45
1807	Lovastatinum	Lovastin, tabl., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990756629	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,04	15,82	3,39	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	13,45
1808	Lynestrenolum	Orgametril, tabl., 5 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990342617	2014-01-01	2 lata	67.0, Hormony płciowe - progestageny - lynestrenol	5,17	7,56	7,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,27

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1809	Magnesii valproas	Dipromal, tabl. powł., 200 mg	40 tabl.	5909990167111	2014-01-01	2 lata	161.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaciach farmaceutycznych o normalnym uwalnianiu	9,18	11,91	7,45	Padaczka		ryczałt	7,66
1810	Mebendazolum	Vermox, tabl., 100 mg	6 tabl.	5909990250615	2014-01-01	2 lata	194.1, Leki przeciwwrobacze - mebendazol	8,42	12,00	12,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1811	Mebendazolum	Vermox, tabl. do żucia, 100 mg	6 tabl.	5909990500949	2014-01-01	2 lata	194.1, Leki przeciwwrobacze - mebendazol	6,39	9,86	9,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1812	Mebendazolum	Vermox, tabl. , 100 mg	6 tabl.	5909997012339	2012-07-01	2 lata	194.1, Leki przeciwwrobacze - mebendazol	6,46	9,93	9,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1813	Medroxyprogesteronum	Depo-Provera, zawiesina do wstrzykiwań, 150 mg/ml	1 fiol.a 3,3 ml	5909990236510	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	127.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - progestogeny - medroksyprogesteron do podawania pozajelitowego	10,96	15,31	15,31	Nowotwory złośliwe - Rak piersi i rak trzonu macicy	Limfangioleiomiomatoza	ryczałt	3,20
1814	Medroxyprogesteronum	Provera, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990155514	2014-01-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	13,73	18,59	17,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,61
1815	Medroxyprogesteronum	Provera, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990236411	2014-01-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	6,67	9,51	8,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,53
1816	Megestrolu acetas	Cachexan, zawiesina doustna, 40 mg/ml	240 ml	5909990614608	2014-01-01	2 lata	128.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - progestogeny - megestrol do podawania doustnego - postaciach płynne	119,75	140,70	140,70	Nowotwory złośliwe		ryczałt	6,40
1817	Megestrolu acetas	Megace, zawiesina doustna, 40 mg/ml	240 ml	5909990437627	2014-01-01	2 lata	128.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - progestogeny - megestrol do podawania doustnego - postaciach płynne	123,12	144,24	144,24	Nowotwory złośliwe		ryczałt	6,40
1818	Megestrolu acetas	Megalia, zawiesina doustna, 40 mg/ml	240 ml	5909991054519	2014-01-01	2 lata	128.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - progestogeny - megestrol do podawania doustnego - postaciach płynne	123,12	144,24	144,24	Nowotwory złośliwe		ryczałt	6,40
1819	Megestrolu acetas	Megastril, zawiesina doustna, 40 mg/ml	240 ml	5909990895977	2012-07-01	2 lata	128.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - progestogeny - megestrol do podawania doustnego - postaciach płynne	119,88	140,83	140,83	Nowotwory złośliwe		ryczałt	6,40
1820	Meloxicamum	Aglan 15, tabl. , 15 mg	20 tabl.	5909990224883	2012-07-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postaciach farmaceutyczne	10,26	13,53	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,38

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1821	Meloxicamum	Aglan 15, tabl. , 15 mg	30 tabl.	5909990610006	2012-07-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	11,33	15,66	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,93
1822	Meloxicamum	Aspicam, tabl., 15 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990997527	2014-03-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	9,94	13,20	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,05
1823	Meloxicamum	Lormed, tabl. , 15 mg	20 tabl.	5909990573073	2012-11-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	6,48	9,56	9,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	4,78
1824	Meloxicamum	Meloxicam Arrow 15 mg, tabl. , 15 mg	20 tabl.	5909990042401	2012-07-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	9,94	13,20	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,05
1825	Meloxicamum	Meloxicam Arrow 15 mg, tabl. , 15 mg	30 tabl.	5909990042425	2012-07-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	10,80	15,10	15,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,55
1826	Meloxicamum	Meloxicam Arrow 15 mg, tabl. , 15 mg	10 tabl.	5909990637034	2012-07-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	5,18	6,95	5,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	4,37
1827	Meloxicamum	Meloxistad, tabl. powl., 15 mg	10 tabl.	5909990431151	2014-03-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	4,32	6,05	5,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	3,47
1828	Meloxicamum	Meloxistad, tabl. powl., 15 mg	20 tabl.	5909990431168	2014-03-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	7,19	10,31	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	5,16
1829	Meloxicamum	Movalis, tabl., 15 mg	20 tabl.	5909990464418	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	13,07	16,48	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,33
1830	Meloxicamum	Movalis, tabl., 15 mg	10 tabl.	5909990464425	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	6,80	8,65	5,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,07
1831	Meloxicamum	Trosicam, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg	20 tabl.	5909990866625	2012-11-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	7,51	10,65	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	5,50

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1832	Melphalanum	Alkeran, tabl.powl., 2 mg	25 tabl.	5909990283514	2012-11-01	2 lata	235.0, Leki przeciwnowotworowe - leki alkilujące - melifalan	292,05	326,83	326,83	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
1833	Mercaptopurinum	Mercaptopurinum VIS, tabl., 50 mg	30 tabl.	5909990186112	2014-01-01	2 lata	230.0, Leki przeciwnowotworowe antymetabolity - merkaptopuryna	21,22	28,12	28,12	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
1834	Mercaptopurinum	Mercaptopurinum VIS, tabl., 50 mg	30 tabl.	5909990186112	2014-01-01	2 lata	230.0, Leki przeciwnowotworowe antymetabolity - merkaptopuryna	21,22	28,12	28,12	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	3,20
1835	Mesalazinum	Asamax 250, czopki, 250 mg	30 czop. (5 blist.po 6 szt.)	5909991083816	2014-01-01	2 lata	12.2, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna - produkty do stosowania doodbytniczego - stałe postacie farmaceutyczne	43,64	54,66	47,59	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	10,27
1836	Mesalazinum	Asamax 250, tabl. dojel., 250 mg	100 tabl. (10 blist.po 10 szt.)	5909991084011	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	40,55	50,19	40,49	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	12,90
1837	Mesalazinum	Asamax 500, czopki, 500 mg	30 czop. (5 blist.po 6 szt.)	5909991083915	2014-01-01	2 lata	12.2, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna - produkty do stosowania doodbytniczego - stałe postacie farmaceutyczne	82,66	99,63	95,17	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	7,66
1838	Mesalazinum	Asamax 500, tabl. dojel., 500 mg	100 tabl. (10 blist.po 10 szt.)	5909991084110	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	65,88	80,49	80,49	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	3,56
1839	Mesalazinum	Crohnax, czopki, 250 mg	30 czop. (6 blist.po 5 szt.)	5909991074012	2014-01-01	2 lata	12.2, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna - produkty do stosowania doodbytniczego - stałe postacie farmaceutyczne	23,76	33,79	33,79	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	3,20
1840	Mesalazinum	Pentasa, czopki, 1000 mg	28 czop. (blist.)	5909990656813	2014-01-01	2 lata	12.2, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna - produkty do stosowania doodbytniczego - stałe postacie farmaceutyczne	163,59	188,32	177,65	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	13,87
1841	Mesalazinum	Pentasa, czopki, 1000 mg	14 czop. (blist.)	5909990656820	2014-01-01	2 lata	12.2, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna - produkty do stosowania doodbytniczego - stałe postacie farmaceutyczne	81,80	98,44	88,83	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	12,81
1842	Mesalazinum	Pentasa, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	100 tabl. (blist.)	5909990662111	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	132,65	150,60	80,97	Choroba Leśniowskiego-Crohna; Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	73,19
1843	Mesalazinum	Pentasa, zawiesina doodbytnicza, 1 g/100 ml	7 szt.a 100 ml	5909990818815	2014-01-01	2 lata	12.3, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna - produkty do stosowania doodbytniczego - płynne postacie farmaceutyczne	81,00	92,36	35,82	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	59,74
1844	Mesalazinum	Pentasa, granulaty o przedłużonym uwalnianiu, 1 g	50 sasz.	5909990855315	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	133,98	152,00	80,97	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	74,59
1845	Mesalazinum	Salofalk, zawiesina doodbytnicza, 4 g/60 ml	7 but.a 60 ml	5909990970117	2014-01-01	2 lata	12.3, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna - produkty do stosowania doodbytniczego - płynne postacie farmaceutyczne	122,25	143,28	143,28	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1846	Mesalazinum	Salofalk 1 g, czopki, 1 g	30 czop.	5909990806430	2012-05-01	2 lata	12.2, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna - produkty do stosowania doodbytniczego - stałe postacie farmaceutyczne	165,24	190,34	190,34	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	3,20
1847	Mesalazinum	Salofalk 250, czopki, 250 mg	30 czop.	5909990088829	2014-01-01	2 lata	12.2, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna - produkty do stosowania doodbytniczego - stałe postacie farmaceutyczne	46,44	57,60	47,59	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	13,21
1848	Mesalazinum	Salofalk 250, tabl. dojel., 250 mg	50 tabl.	5909990400010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	26,14	32,36	20,24	Choroba Leśniowskiego-Crohna; Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchylkowa jelit	ryczałt	15,32
1849	Mesalazinum	Salofalk 500, tabl. dojel., 500 mg	50 tabl.	5909990400119	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	42,12	51,84	40,49	Choroba Leśniowskiego-Crohna; Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchylkowa jelit	ryczałt	14,55
1850	Mesalazinum	Salofalk 500, czopki, 500 mg	30 czop.	5909990422227	2014-01-01	2 lata	12.2, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna - produkty do stosowania doodbytniczego - stałe postacie farmaceutyczne	81,84	98,76	95,17	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	6,79
1851	Metforminum	Avamina, tabl. powł., 500 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990765379	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	2,86	4,20	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,21
1852	Metforminum	Avamina, tabl. powł., 500 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990765386	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,72	8,30	8,30	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1853	Metforminum	Avamina, tabl. powł., 850 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990765393	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	4,47	6,72	6,72	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1854	Metforminum	Avamina, tabl. powł., 850 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990765409	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	9,77	13,80	13,80	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1855	Metforminum	Avamina, tabl. powł., 1000 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990765423	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,50	8,08	8,08	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1856	Metforminum	Avamina, tabl. powł., 1000 mg	60 kaps. (6 blist.po 10)	5909990765430	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	11,56	16,04	16,04	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1857	Metforminum	Etform 500, tabl. powł., 500 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990698141	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,72	8,30	8,30	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1858	Metforminum	Etform 500, tabl. powł., 500 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990698172	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	8,42	12,05	12,05	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1859	Metforminum	Etform 850, tabl. powł., 850 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990698257	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	7,99	11,93	11,93	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1860	Metforminum	Etform 850, tabl. powł., 850 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990698271	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	12,96	18,17	18,17	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	4,08
1861	Metforminum	Formetic, tabl. powł., 500 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078943	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	3,40	4,77	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,78

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1862	Metforminum	Formetic, tabl. powł., 500 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990078950	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	6,80	9,44	8,39	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	4,25
1863	Metforminum	Formetic, tabl. powł., 1000 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078974	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,78	8,37	8,37	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1864	Metforminum	Formetic, tabl. powł., 1000 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990078981	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	11,88	16,37	16,37	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1865	Metforminum	Formetic, tabl. powł., 850 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990079001	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	4,75	7,02	7,02	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1866	Metforminum	Formetic, tabl. powł., 850 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990079025	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	9,50	13,52	13,52	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1867	Metforminum	Glucophage, tabl. powł., 850 mg	blister 60 sztuk	5909990789306	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	9,91	13,95	13,95	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1868	Metforminum	Glucophage 1000, tabl. powł., 1000 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990717248	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,99	8,59	8,39	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,40

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1869	Metforminum	Glucophage 500, tabl. powł., 500 mg	30 tabl.	5909990789276	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	4,03	5,43	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	4,44
1870	Metforminum	Glucophage 850, tabl. powł., 850 mg	30 tabl.	5909990789290	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,80	8,12	7,13	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	4,19
1871	Metforminum	Glucophage XR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 750 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990213429	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	13,26	15,72	6,29	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	12,63
1872	Metforminum	Glucophage XR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 750 mg	blister 60 sztuk	5909990213436	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	27,22	31,78	12,58	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	22,40
1873	Metforminum	Glucophage XR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990624751	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	9,15	10,81	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	9,82
1874	Metforminum	Glucophage XR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	blister 60 sztuk	5909990624768	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	18,14	21,35	8,39	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	16,16
1875	Metforminum	Glucophage XR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1000 mg	60 tabl.	5909990864461	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	36,29	42,00	16,78	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	28,42

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1876	Metforminum	Metfogamma 1000, tabl. powł., 1000 mg	30 tabl.	5909990654598	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,40	7,97	7,97	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1877	Metforminum	Metfogamma 500, tabl. powł., 500 mg	30 tabl.	5909991033019	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	3,02	4,38	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,39
1878	Metforminum	Metfogamma 850, tabl. powł., 850 mg	30 tabl.	5909991032913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	4,00	6,23	6,23	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1879	Metforminum	Metformax 1000, tabl. powł., 1000 mg	30 szt.	5909990053056	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,72	8,30	8,30	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1880	Metforminum	Metformax 1000, tabl. powł., 1000 mg	60 szt.	5909990933181	2013-11-01	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	11,44	15,91	15,91	Cukrzyca		ryczałt	3,20
1881	Metforminum	Metformax 500, tabl., 500 mg	30 szt.	5909990126316	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	3,43	4,80	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,81
1882	Metforminum	Metformax 500, tabl., 500 mg	60 tabl.	5909990935253	2013-09-01	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,72	8,30	8,30	Cukrzyca		ryczałt	3,20
1883	Metforminum	Metformax 850, tabl., 850 mg	30 szt.	5909990450718	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,29	7,58	7,13	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,65
1884	Metforminum	Metformax 850, tabl., 850 mg	60 tabl.	5909990935260	2013-09-01	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	9,72	13,75	13,75	Cukrzyca		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1885	Metforminum	Metformax SR 500, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	30 szt.	5909990652112	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	7,88	9,47	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	8,48
1886	Metforminum	Metformin Bluefish, tabl. powł., 500 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990705474	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	2,27	3,58	3,58	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1887	Metforminum	Metformin Bluefish, tabl. powł., 850 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990705726	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	3,35	5,55	5,55	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1888	Metforminum	Metformin Bluefish, tabl. powł., 1000 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990705894	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	4,27	6,78	6,78	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1889	Metforminum	Metformin Galena, tabl., 500 mg	30 tabl.	5909990462018	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	2,81	4,15	4,15	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1890	Metforminum	Metformin Galena, tabl., 850 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990928019	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	4,75	7,02	7,02	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1891	Metforminum	Metifor, tabl., 500 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990495115	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	2,81	4,15	4,15	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1892	Metforminum	Siofor 1000, tabl. powł., 1000 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990220984	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,71	8,30	8,30	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1893	Metforminum	Siofor 1000, tabl. powł., 1000 mg	60 tabl. (4 blist.po 15 szt.)	5909990220991	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	11,43	15,90	15,90	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1894	Metforminum	Siofor 1000, tabl. powł., 1000 mg	90 tabl. (6 blist.po 15 szt.)	5909990221004	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	17,14	23,10	23,10	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	4,80
1895	Metforminum	Siofor 1000, tabl. powł., 1000 mg	120 tabl. (8 blist.po 15 szt.)	5909990221028	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	22,85	30,09	30,09	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	6,40
1896	Metforminum	Siofor 500, tabl. powł., 500 mg	90 tabl.	4013054024331	2014-03-01	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	8,58	12,21	12,21	Cukrzyca		ryczałt	3,20
1897	Metforminum	Siofor 500, tabl. powł., 500 mg	30 tabl.	5909990457212	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	3,24	4,60	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,61
1898	Metforminum	Siofor 500, tabl. powł., 500 mg	60 tabl.	5909990457229	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,71	8,30	8,30	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1899	Metforminum	Siofor 500, tabl. powł., 500 mg	120 tabl.	5909990457236	2014-03-01	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	11,44	15,91	15,91	Cukrzyca		ryczałt	3,20
1900	Metforminum	Siofor 850, tabl. powł., 850 mg	90 tabl.	4013054024348	2014-03-01	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	14,58	19,87	19,87	Cukrzyca		ryczałt	4,08

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1901	Metforminum	Siofor 850, tabl. powł., 850 mg	30 tabl.	5909990457311	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	4,86	7,13	7,13	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1902	Metforminum	Siofor 850, tabl. powł., 850 mg	60 szt.	5909990457328	2013-07-01	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	9,72	13,75	13,75	Cukrzyca		ryczałt	3,20
1903	Metforminum	Siofor 850, tabl. powł., 850 mg	120 tabl.	5909990457335	2014-03-01	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	19,44	25,97	25,97	Cukrzyca		ryczałt	5,44
1904	Methadonum	Methadone Hydrochloride Molteni, Syrop, 1 mg/ml	20 ml (but.)	5909990718917	2014-01-01	2 lata	150.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - metadon	5,13	6,97	5,02	Nowotwory złośliwe		ryczałt	5,15
1905	Methadonum	Methadone Hydrochloride Molteni, Syrop, 1 mg/ml	10 ml (but.)	5909990719013	2014-01-01	2 lata	150.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - metadon	4,81	5,84	2,51	Nowotwory złośliwe		ryczałt	5,84
1906	Methadonum	Methadone Hydrochloride Molteni, Syrop, 1 mg/ml	100 ml	5909990792016	2014-01-01	2 lata	150.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - metadon	18,74	25,12	25,12	Nowotwory złośliwe		ryczałt	3,20
1907	Methotrexatum	Ebetrexat, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 20 mg/ml	1 amp.-strz. (0,375 ml)	5907626701852	2013-07-01	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	20,16	26,85	26,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1908	Methotrexatum	Ebetrexat, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 20 mg/ml	1 amp.-strz. (0,5 ml)	5907626701913	2013-07-01	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	26,89	34,96	34,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1909	Methotrexatum	Ebetrexat, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 20 mg/ml	1 amp.-strz. (0,75 ml)	5907626702033	2013-07-01	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	40,33	51,08	51,08	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1910	Methotrexatum	Ebetrexat, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 20 mg/ml	1 amp.-strz. (1 ml)	5909990735235	2013-07-01	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	53,77	66,61	66,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1911	Methotrexatum	Ebetrexat, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 20 mg/ml	1 amp.-strz. (1,25 ml)	5909990735266	2013-07-01	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	67,23	82,15	82,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1912	Methotrexatum	Ebetrexat, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 20 mg/ml	1 amp.-strz. (1,5 ml)	5909990735297	2013-07-01	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	80,67	97,43	97,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1913	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 50 mg/ml	1 amp-strzyk. a 0,2 ml	5909990791309	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	30,82	39,09	35,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego	ryczałt	6,49
1914	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 50 mg/ml	1 amp-strzyk. a 0,3 ml	5909990791361	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	45,14	56,13	53,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego	ryczałt	5,63

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1915	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 50 mg/ml	1 amp-strzyk. a 0,4 ml	5909990791446	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	58,59	71,67	71,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego	ryczałt	3,27
1916	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 50 mg/ml	1 amp-strzyk. a 0,5 ml	5909990791491	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	72,04	87,20	87,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego	ryczałt	3,20
1917	Methotrexatum	Methotrexat-Ebewe, tabl., 2,5 mg	50 tabl.	5909990453726	2014-03-01	2 lata	120.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antymetabolity - metotreksat do stosowania doustnego	8,09	11,54	11,54	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
1918	Methotrexatum	Methotrexat-Ebewe, tabl., 2,5 mg	50 tabl.	5909990453726	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antymetabolity - metotreksat do stosowania doustnego	8,09	11,54	11,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Ziarniniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	5,33
1919	Methotrexatum	Methotrexat-Ebewe, tabl., 5 mg	50 tabl.	5909990453825	2014-03-01	2 lata	120.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antymetabolity - metotreksat do stosowania doustnego	16,18	21,89	21,89	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
1920	Methotrexatum	Methotrexat-Ebewe, tabl., 5 mg	50 tabl.	5909990453825	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antymetabolity - metotreksat do stosowania doustnego	16,18	21,89	21,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Ziarniniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	10,67
1921	Methotrexatum	Methotrexat-Ebewe, tabl., 10 mg	50 tabl.	5909990453924	2014-03-01	2 lata	120.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antymetabolity - metotreksat do stosowania doustnego	32,36	41,57	41,57	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
1922	Methotrexatum	Methotrexat-Ebewe, tabl., 10 mg	50 tabl.	5909990453924	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antymetabolity - metotreksat do stosowania doustnego	32,36	41,57	41,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Ziarniniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	21,33
1923	Methotrexatum	Trexan, tabl., 2,5 mg	100 tabl. (but.)	5909990111619	2014-01-01	2 lata	120.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antymetabolity - metotreksat do stosowania doustnego	16,19	21,90	21,90	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
1924	Methotrexatum	Trexan, tabl., 2,5 mg	100 tabl. (but.)	5909990111619	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antymetabolity - metotreksat do stosowania doustnego	16,19	21,90	21,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Ziarniniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	10,67

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1925	Methotrexatum	Trexan, tabl., 10 mg	100 tabl. (1 poj.po100 szt)	5909990730346	2014-01-01	2 lata	120.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antymetabolity - metotreksat do stosowania doustnego	64,80	79,33	79,33	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
1926	Methotrexatum	Trexan, tabl., 10 mg	100 tabl. (1 poj.po100 szt)	5909990730346	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antymetabolity - metotreksat do stosowania doustnego	64,80	79,33	79,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Ziarniniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	42,67
1927	Methoxsalenum	Oxsoralen, kaps. miękkie, 10 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990244713	2014-01-01	2 lata	52.0, Leki przeciwłuszczycowe do stosowania ogólnego - psoraleny - metoksalen	12,79	17,63	17,63	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,29
1928	Methylphenidatum	Concerta, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 18 mg	30 tabl. (but.)	5909990655021	2014-01-01	2 lata	185.0, Leki psychoanaleptyczne - metylfenidat	68,04	83,08	79,26	Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego (zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6 roku życia		ryczałt	7,02
1929	Methylphenidatum	Concerta, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 36 mg	30 tabl. (but.)	5909990655038	2014-01-01	2 lata	185.0, Leki psychoanaleptyczne - metylfenidat	136,08	158,52	158,52	Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego (zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6 roku życia		ryczałt	3,84
1930	Methylphenidatum	Medikinet 10 mg, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990652198	2014-01-01	2 lata	185.0, Leki psychoanaleptyczne - metylfenidat	22,68	32,26	32,26	Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego (zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6 roku życia		ryczałt	3,20
1931	Methylphenidatum	Medikinet 20 mg, tabl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990652204	2014-01-01	2 lata	185.0, Leki psychoanaleptyczne - metylfenidat	45,36	60,07	60,07	Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego (zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6 roku życia		ryczałt	3,20
1932	Methylphenidatum	Medikinet 5 mg, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990652181	2014-01-01	2 lata	185.0, Leki psychoanaleptyczne - metylfenidat	11,34	17,38	17,38	Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego (zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6 roku życia		ryczałt	3,20
1933	Methylphenidatum	Medikinet CR 10 mg, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 10 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990652235	2014-01-01	2 lata	185.0, Leki psychoanaleptyczne - metylfenidat	41,04	51,54	44,03	Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego (zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6 roku życia		ryczałt	10,71

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1934	Methylphenidatum	Medikinet CR 20 mg, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 20 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990652242	2014-01-01	2 lata	185.0, Leki psychoanaleptyczne - metylfenidat	87,48	104,29	88,07	Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego (zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6 roku życia		ryczałt	19,42
1935	Methylphenidatum	Medikinet CR 30 mg, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 30 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990652259	2014-01-01	2 lata	185.0, Leki psychoanaleptyczne - metylfenidat	79,92	98,37	98,37	Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego (zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6 roku życia		ryczałt	3,20
1936	Methylphenidatum	Medikinet CR 40 mg, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 40 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990652266	2014-01-01	2 lata	185.0, Leki psychoanaleptyczne - metylfenidat	105,84	127,57	127,57	Zespół nadpobudliwości psychoruchowej wyłącznie jako element kompleksowego (zawierającego psychoterapię) leczenia u dzieci powyżej 6 roku życia		ryczałt	4,27
1937	Methylprednisolonum	Depo-Medrol, zawiesina do wstrzykiwań, 40 mg/ml	1 fiol.a 1 ml	5909990154814	2014-01-01	2 lata	82.2, Kortykosteroidy do stosowania pozajelitowego - glikokortykoidy - metyloprednisolon - postaci o przedłużonym uwalnianiu	10,53	14,77	14,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,39
1938	Methylprednisolonum	Medrol, tabl., 4 mg	30 tabl. (blist.)	5909990683123	2014-01-01	2 lata	82.3, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - metyloprednisolon	6,50	9,26	8,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,43
1939	Methylprednisolonum	Medrol, tabl., 16 mg	50 tabl. (blist.)	5909990683215	2014-01-01	2 lata	82.3, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - metyloprednisolon	33,48	43,94	43,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,38
1940	Methylprednisolonum	Meprelon, tabl., 8 mg	30 szt.	5909990834464	2013-05-01	2 lata	82.3, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - metyloprednisolon	11,02	15,64	15,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,41
1941	Methylprednisolonum	Meprelon, tabl., 4 mg	30 tabl.	5909990834501	2014-03-01	2 lata	82.3, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - metyloprednisolon	5,51	8,22	8,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,39
1942	Methylprednisolonum	Meprelon, tabl., 16 mg	30 tabl.	5909990835539	2014-03-01	2 lata	82.3, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - metyloprednisolon	22,03	29,49	29,49	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,83
1943	Methylprednisolonum	Meprelon, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań/infuzji, 1000 mg	1 fiol. z prosz. i 1 amp. z rozp.	5909990939220	2013-11-01	2 lata	82.1, Kortykosteroidy do stosowania pozajelitowego - glikokortykoidy - metyloprednisolon	52,57	65,22	65,22	Zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego		ryczałt	3,20
1944	Methylprednisolonum	Metypred, tabl., 4 mg	30 tabl.	5909990316519	2014-01-01	2 lata	82.3, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - metyloprednisolon	6,46	9,21	8,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,38
1945	Methylprednisolonum	Metypred, tabl., 16 mg	30 tabl.	5909990316618	2014-01-01	2 lata	82.3, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - metyloprednisolon	24,51	32,10	32,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,83
1946	Methylprednisolonum	Solu-Medrol, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 500 mg	1 fiolka z proszkiem, 1 fiolka z rozpuszczalnikiem	5909990236718	2012-07-01	2 lata	82.1, Kortykosteroidy do stosowania pozajelitowego - glikokortykoidy - metyloprednisolon	35,05	43,44	32,61	Zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego		ryczałt	14,03

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1947	Methylprednisolonum	Solu-Medrol, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1000 mg	1 fiołka z proszkiem, 1 fiołka z rozpuszczalnikiem	5909990236817	2012-07-01	2 lata	82.1, Kortykosteroidy do stosowania pozajelitowego - glikokortykoidy - metyloprednisolon	84,49	98,73	65,22	Zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego		ryczałt	36,71
1948	Methylprednisolonum + Lidocainum	Depo-Medrol z Lidokainą, zawiesina do wstrzykiwań, 40+10 mg/ml	1 fiołka 1 ml	5909990236312	2014-01-01	2 lata	82.2, Kortykosteroidy do stosowania pozajelitowego - glikokortykoidy - metyloprednisolon - postaci o przedłużonym uwalnianiu	10,85	15,10	14,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,72
1949	Metildigoxinum	Bemecor, tabl., 0,1 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990174614	2014-01-01	2 lata	28.0, Glikozydy naparstnicy	4,47	5,17	1,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	5,17
1950	Metoprololum	Metocard, tabl., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990034420	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	3,95	5,55	4,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ekstrasystolie pochodzenia komorowego u dzieci do 18 roku życia; niewydolność serca u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,85
1951	Metoprololum	Metocard, tabl., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990034529	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,38	9,31	9,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ekstrasystolie pochodzenia komorowego u dzieci do 18 roku życia; niewydolność serca u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,20
1952	Mianserinum	Deprexolet, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909991120948	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	6,53	9,50	9,50	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	2,85
1953	Mianserinum	Deprexolet, tabl. powł., 30 mg	30 tabl. (blist.)	5909991121051	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	21,71	28,51	28,51	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	8,55
1954	Mianserinum	Lerivon, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990157716	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	8,80	11,88	9,78	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	5,03
1955	Mianserinum	Lerivon, tabl. powł., 30 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990157822	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	25,67	32,66	29,34	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	12,12
1956	Mianserinum	Lerivon, tabl. powł., 60 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990157914	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	46,20	57,29	57,29	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	17,19
1957	Mianserinum	Miansec, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990796618	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	6,80	9,78	9,78	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	2,93
1958	Mianserinum	Miansec, tabl. powł., 10 mg	90 tabl.	5909990796625	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	20,41	27,14	27,14	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	8,14
1959	Mianserinum	Miansec 30, tabl. powł., 30 mg	20 tabl. (1 blist.po 20 szt.)	5909991124311	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	14,04	19,10	19,10	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	5,73
1960	Mianserinum	Miansegen, tabl. powł., 30 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990764242	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	20,09	26,80	26,80	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	8,04
1961	Mianserinum	Miansegen, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990883813	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	6,70	9,68	9,68	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	2,90
1962	Mianserinum	Miansegen, tabl. powł., 10 mg	90 tabl.	5909990883820	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	20,09	26,80	26,80	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	8,04
1963	Mianserinum	Miansegen, tabl. powł., 30 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990883929	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	13,39	18,42	18,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	5,53
1964	Mianserinum	Miansegen, tabl. powł., 60 mg	30 tabl.	5909991064525	2014-03-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	37,91	48,59	48,59	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	14,58
1965	Miconazololum	Gyno-Femidazol, tabl. dopochwowe, 100 mg	15 tabl.	5909990281312	2014-01-01	2 lata	59.0, Leki antyseptyczne i dezynfekcyjne do stosowania dopochwowego - pochodne imidazolu o działaniu przeciwgrzybiczym	15,12	20,56	20,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,28
1966	Miconazololum + Mazipredonum	Mycosolon, maść, 20+2,5 mg/g	15 g	5909990129812	2014-01-01	2 lata	49.0, Mikonazol w skojarzeniu z mazipredonem - do stosowania na skórę	16,74	22,60	22,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,30

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1967	Mieszanki wyciągów alergenowych (pochodzenia roślinnego, zwierzęcego, roztoczy, grzybów)	Phostal, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie: 0,01 IR/ml; 0,1 IR/ml; 1 IR/ml; 10 IR/ml lub stężenie 0,01 IC/ml; 0,1 IC/ml; 1 IC/ml; 10 IC/ml	4 fiol.a 5 ml	5909990820511	2014-01-01	2 lata	214.5, Alergeny różne mieszane - produkty do leczenia podstawowego	133,56	155,75	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1968	Mieszanki wyciągów alergenowych (pochodzenia roślinnego, zwierzęcego, roztoczy, grzybów)	Phostal, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie 10 IR/ml lub 10 IC/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990820528	2014-01-01	2 lata	214.6, Alergeny różne mieszane - produkty do leczenia podtrzymującego	133,56	155,75	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1969	Moclobemidum	Aurorix, tabl. powł., 150 mg	30 tabl.	5909990094813	2014-01-01	2 lata	227.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory MAO -moklobemid	18,68	23,72	17,15	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	11,72
1970	Moclobemidum	Aurorix, tabl. powł., 300 mg	30 tabl.	5909990419814	2014-01-01	2 lata	227.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory MAO -moklobemid	42,34	50,87	34,30	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	26,86
1971	Moclobemidum	Mobemid, tabl. powł., 150 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990966813	2014-01-01	2 lata	227.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory MAO -moklobemid	12,42	17,15	17,15	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	5,15
1972	Moclobemidum	Moklar, tabl. powł., 150 mg	30 tabl.	5909990953714	2014-01-01	2 lata	227.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory MAO -moklobemid	12,42	17,15	17,15	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	5,15
1973	Mometasonum	Asmanex Twisthaler, proszek do inhalacji, 400 µg/dawkę	1 poj.a 60 daw.	5909991106638	2014-01-01	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	86,29	101,96	76,29	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	32,07
1974	Montelukastum	ApoMontessan, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990933648	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	21,60	28,51	28,51	Astma, Przewlekła obturacyjna choroba płuc, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	8,55
1975	Montelukastum	Astmodil, tabl. powł., 10 mg	28 tabs.	5909990881734	2012-05-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	21,49	28,39	28,39	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	8,52
1976	Montelukastum	Astmodil, tabl. do rozgryzania i żucia, 4 mg	28 tabs.	5909990881758	2012-07-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	14,47	18,35	11,86	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	10,05
1977	Montelukastum	Astmodil, tabl. do rozgryzania i żucia, 5 mg	28 tabs.	5909990881772	2012-07-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	16,20	20,73	14,83	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	10,35
1978	Montelukastum	Milukante, tabl. do rozgryzania i żucia, 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990668120	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	15,12	19,60	14,83	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	9,22
1979	Montelukastum	Milukante, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990668137	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	22,68	29,64	29,64	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	8,89
1980	Montelukastum	Milukante, tabl. do rozgryzania i żucia, 4 mg	28 szt.	5909990668144	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	13,99	17,86	11,86	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	9,56
1981	Montelukastum	Monkasta, tabl. do rozgryzania i żucia, 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990662647	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	14,58	19,03	14,83	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	8,65

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1982	Montelukastum	Monkasta, tabl. do rozgryzania i żucia, 4 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990662685	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	13,99	17,86	11,86	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	9,56
1983	Montelukastum	Monkasta, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990671243	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	21,60	28,51	28,51	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	8,55
1984	Montelukastum	Montelukast Arrow, tabl. powł., 10 mg	28 szt.	5909991000745	2013-07-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	19,39	26,19	26,19	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	7,86
1985	Montelukastum	Montelukast Bluefish, tabl. do rozgryzania i żucia, 4 mg	28 tabl.	5909990871650	2012-09-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	8,53	12,13	11,86	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	3,83
1986	Montelukastum	Montelukast Bluefish, tabl. do rozgryzania i żucia, 5 mg	28 tabl.	5909990871766	2012-09-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	10,58	14,83	14,83	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	4,45
1987	Montelukastum	Montelukast Bluefish, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990871858	2012-09-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	18,90	25,68	25,68	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	7,70
1988	Montelukastum	Montelukast Sandoz, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990780266	2012-05-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	30,24	37,58	29,66	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	16,82
1989	Montelukastum	Montelukast Sandoz, tabl. do rozgryzania i żucia, 4 mg	28 tabl.	5909990803743	2014-03-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	14,47	18,35	11,86	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	10,05
1990	Montelukastum	Montelukast Sandoz, tabl. do rozgryzania i żucia, 5 mg	28 tabl.	5909990803767	2014-03-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	16,20	20,73	14,83	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	10,35
1991	Montelukastum	Montespir, tabl. powł., 10 mg	28 tabl., (poj. HDPE)	5909990787487	2012-05-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	23,76	30,78	29,66	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	10,02
1992	Montelukastum	Montessan, tabl. do rozgryzania i żucia, 4 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990690336	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	8,48	12,07	11,86	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	3,77
1993	Montelukastum	Montessan, tabl. do rozgryzania i żucia, 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990690343	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	10,53	14,78	14,78	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	4,43
1994	Montelukastum	Montessan, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990690350	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	21,55	28,46	28,46	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	8,54

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1995	Montelukastum	Montest, tabl. do rozgryzania i żucia, 4 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990671182	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	14,69	18,59	11,86	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	10,29
1996	Montelukastum	Montest, tabl. do rozgryzania i żucia, 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990671205	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	16,42	20,96	14,83	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	10,58
1997	Montelukastum	Montest, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990671229	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	20,41	27,26	27,26	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	8,18
1998	Montelukastum	Orilukast, tabl. do rozgryzania i żucia, 4 mg	28 tabl.	5909990893188	2012-07-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	14,69	18,59	11,86	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	10,29
1999	Montelukastum	Orilukast, tabl. do rozgryzania i żucia, 5 mg	28 tabl.	5909990893263	2012-07-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	16,42	20,96	14,83	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	10,58
2000	Montelukastum	Orilukast, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990893294	2012-07-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	22,68	29,64	29,64	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	8,89
2001	Montelukastum	Promonta, tabl. do rozgryzania i żucia, 4 mg	28 tabl. (blist.)	5909990671052	2012-05-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	16,47	20,46	11,86	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	12,16
2002	Montelukastum	Promonta, tabl. do rozgryzania i żucia, 5 mg	28 tabl. (blist.)	5909990671076	2012-05-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	16,47	21,01	14,83	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	10,63
2003	Montelukastum	Promonta, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (blist.)	5909990671090	2012-05-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	21,60	28,51	28,51	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	8,55
2004	Montelukastum	Spirokast, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990801442	2012-05-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	42,01	49,94	29,66	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	29,18
2005	Montelukastum	Symlukast 10, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990697939	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	18,79	25,56	25,56	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	7,67
2006	Montelukastum	Symlukast 4, tabl. do rozgryzania i żucia, 4 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990697762	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	14,36	18,25	11,86	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	9,95
2007	Montelukastum	Symlukast 5, tabl. do rozgryzania i żucia, 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990697892	2014-01-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	15,12	19,60	14,83	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	9,22

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2008	Morphinum	Doltard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 10 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990724819	2014-01-01	2 lata	149.1. Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	8,96	11,41	5,95	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	5,46
2009	Morphinum	Doltard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 10 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990724819	2014-01-01	2 lata	149.1. Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	8,96	11,41	5,95	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wielooobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kaulgalgia		ryczałt	8,66
2010	Morphinum	Doltard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 30 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990724918	2014-01-01	2 lata	149.1. Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	12,64	17,77	17,77	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2011	Morphinum	Doltard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 30 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990724918	2014-01-01	2 lata	149.1. Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	12,64	17,77	17,77	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wielooobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kaulgalgia		ryczałt	3,20
2012	Morphinum	Doltard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 60 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990725014	2014-01-01	2 lata	149.1. Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	23,33	31,51	31,51	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2013	Morphinum	Doltard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 60 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990725014	2014-01-01	2 lata	149.1. Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	23,33	31,51	31,51	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wielooobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kaulgalgia		ryczałt	3,20
2014	Morphinum	Doltard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990725113	2014-01-01	2 lata	149.1. Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	47,63	59,51	59,51	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2015	Morphinum	Doltard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990725113	2014-01-01	2 lata	149.1. Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	47,63	59,51	59,51	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wielooobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kaulgalgia		ryczałt	3,20
2016	Morphinum	MST Continus, tabl. powł. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 10 mg	60 tabl.	5909990476237	2014-01-01	2 lata	149.1. Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	25,92	31,72	17,85	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	13,87
2017	Morphinum	MST Continus, tabl. powł. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 10 mg	60 tabl.	5909990476237	2014-01-01	2 lata	149.1. Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	25,92	31,72	17,85	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wielooobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kaulgalgia		ryczałt	17,07
2018	Morphinum	MST Continus, tabl. powł. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 30 mg	60 tabl.	5909990476336	2014-01-01	2 lata	149.1. Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	47,52	58,90	53,56	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	5,34

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2019	Morphinum	MST Continus, tabl. powl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 30 mg	60 tabl.	5909990476336	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	47,52	58,90	53,56	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	8,54
2020	Morphinum	MST Continus, tabl. powl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 60 mg	60 tabl.	5909990476435	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	103,14	121,30	107,12	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	14,18
2021	Morphinum	MST Continus, tabl. powl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 60 mg	60 tabl.	5909990476435	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	103,14	121,30	107,12	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	18,02
2022	Morphinum	MST Continus, tabl. powl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 100 mg	60 tabl.	5909990476534	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	162,65	186,78	178,53	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	8,25
2023	Morphinum	MST Continus, tabl. powl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 100 mg	60 tabl.	5909990476534	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	162,65	186,78	178,53	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	14,65
2024	Morphinum	MST Continus, tabl. powl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 200 mg	60 tabl.	5909990476633	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	325,30	361,57	357,06	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	4,51
2025	Morphinum	MST Continus, tabl. powl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 200 mg	60 tabl.	5909990476633	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	325,30	361,57	357,06	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	17,31
2026	Morphinum	Morphini sulfas WZF, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml	10 amp.a 1 ml	5909990404919	2014-01-01	2 lata	149.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania pozajelitowego	10,80	13,71	8,23	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	5,48
2027	Morphinum	Morphini sulfas WZF, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml	10 amp.a 1 ml	5909990404919	2014-01-01	2 lata	149.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania pozajelitowego	10,80	13,71	8,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	8,68
2028	Morphinum	Morphini sulfas WZF, roztwór do wstrzykiwań, 20 mg/ml	10 amp.a 1 ml	5909990405015	2014-01-01	2 lata	149.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania pozajelitowego	11,88	16,46	16,46	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2029	Morphinum	Morphini sulfas WZF, roztwór do wstrzykiwań, 20 mg/ml	10 amp.a 1 ml	5909990405015	2014-01-01	2 lata	149.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania pozajelitowego	11,88	16,46	16,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
2030	Morphinum	Sevredol, tabl. powl., 20 mg	60 tabl.	5909990336425	2014-01-01	2 lata	149.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o niemodyfikowanym uwalnianiu	63,40	77,73	77,73	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2031	Morphinum	Sevredol, tabl. powl., 20 mg	60 tabl.	5909990336425	2014-01-01	2 lata	149.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o niemodyfikowanym uwalnianiu	63,40	77,73	77,73	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	3,20
2032	Morphinum	Vendal retard, tabl. powl. o przedłużonym uwalnianiu, 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990743827	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	16,20	19,76	8,93	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	10,83
2033	Morphinum	Vendal retard, tabl. powl. o przedłużonym uwalnianiu, 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990743827	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	16,20	19,76	8,93	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	14,03
2034	Morphinum	Vendal retard, tabl. powl. o przedłużonym uwalnianiu, 30 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990743926	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	17,82	24,59	24,59	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2035	Morphinum	Vendal retard, tabl. powl. o przedłużonym uwalnianiu, 30 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990743926	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	17,82	24,59	24,59	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	3,20
2036	Morphinum	Vendal retard, tabl. powl. o przedłużonym uwalnianiu, 60 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990744022	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	30,24	40,75	40,75	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2037	Morphinum	Vendal retard, tabl. powl. o przedłużonym uwalnianiu, 60 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990744022	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	30,24	40,75	40,75	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	3,20
2038	Morphinum	Vendal retard, tabl. powl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990744121	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	54,00	68,70	68,70	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2039	Morphinum	Vendal retard, tabl. powl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990744121	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	54,00	68,70	68,70	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	3,20
2040	Morphinum	Vendal retard, tabl. powl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990744220	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	90,72	111,26	111,26	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2041	Morphinum	Vendal retard, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990744220	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postaci o przedłużonym uwalnianiu	90,72	111,26	111,26	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	6,40
2042	Mycophenolas mofetil	CellCept, tabl., 500 mg	50 tabl.	5909990707515	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	275,40	308,90	308,90	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczень rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20
2043	Mycophenolas mofetil	CellCept, kaps. twarde, 250 mg	100 kaps.	5909990707614	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	275,40	308,90	308,90	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczень rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2044	Mycophenolas mofetil	CellCept, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 1 g/5 ml	110 g (175 ml)	5909990980918	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	385,50	427,40	427,40	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczeń rumieniowaty układowy; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20
2045	Mycophenolas mofetil	Limfocept, kaps. twarde, 250 mg	100 kaps. (10 blist.po 10 szt.)	5909990752003	-- dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	115,16	140,65	140,65	x	Steroidozależny i cyklosporynozależny zespół nerczycowy, nefropatia toczniowa, zapalenie naczyń - u dorosłych; Leczenie tocznia rumieniowatego układowego oraz twardziny układowej; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2046	Mycophenolas mofetil	Limfocept, kaps. twarde, 250 mg	300 kaps. (30 blist.po 10 szt.)	5909990752034	-- dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	259,33	306,49	306,49	x	Steroidzależny i cyklosporynozależny zespół nerczycowy, nefropatia toczniowa, zapalenie naczyń - u dorosłych; Leczenie tocznia rumieniowatego układuowego oraz twardziny układuowej; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	4,00
2047	Mycophenolas mofetil	Limfocept, tabl. powł., 500 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990752355	-- dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	178,20	206,84	206,84	x	Steroidzależny i cyklosporynozależny zespół nerczycowy, nefropatia toczniowa, zapalenie naczyń - u dorosłych; Leczenie tocznia rumieniowatego układuowego oraz twardziny układuowej; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2048	Mycophenolas mofetil	Limfocept, tabl. powł., 500 mg	150 tabl. (15 blist.po 10 szt.)	5909990752362	-- dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	534,60	595,52	595,52	x	Steroidozależny i cyklosporynozależny zespół nerczycowy, nefropatia toczniowa, zapalenie naczyń - u dorosłych; Leczenie tocznia rumieniowatego układowego oraz twardziny układowej; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	4,00
2049	Mycophenolas mofetil	Mycofenor, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990915163	2012-09-01	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	135,00	161,48	161,48	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku		ryczałt	3,20
2050	Mycophenolas mofetil	Mycofenor, kaps. twarde, 250 mg	100 kaps.	5909990918584	2012-09-01	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	114,48	139,93	139,93	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku		ryczałt	3,20
2051	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate Mofetil Accord, tabl. powł., 500 mg	50 szt.	5909990750993	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	109,08	134,26	134,26	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczień rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna	ryczałt	3,20
2052	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate Mofetil Accord, kaps. twarde, 250 mg	100 szt.	5909990754472	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	109,08	134,26	134,26	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczień rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2053	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate mofetil Apotex, kaps., 250 mg	100 kaps.	5909990718375	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	275,40	308,90	308,90	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczzeń rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20
2054	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate mofetil Apotex, tabl. powł., 500 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990718405	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	275,40	308,90	308,90	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczzeń rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2055	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate mofetil Sandoz 500, tabl. powł., 500 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990715268	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	140,40	167,15	167,15	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczień rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20
2056	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate mofetil Stada, kaps., 250 mg	100 kaps.	5909990807703	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	137,16	163,75	163,75	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczień rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2057	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate mofetil Stada, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990807741	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	137,16	163,75	163,75	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczzeń rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20
2058	Mycophenolas mofetil	Myfenax, kaps. twarde, 250 mg	100 kaps.	5909990638185	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	275,40	308,90	308,90	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczzeń rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2059	Mycophenolas mofetil	Myfenax, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990638208	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	275,40	308,90	308,90	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczeń rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20
2060	Mycophenolas mofetil	Nolfemic, tabl. powł., 250 mg	100 tabl.	5909990885091	-- dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	297,00	331,58	308,90	x	Steroidzależny i cyklosporynozależny zespół nerczycowy, nefropatia toczniowa, zapalenie naczyń - u dorosłych; Leczenie tocznia rumieniowatego układowego oraz twardziny układowej; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	25,88

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2061	Mycophenolas mofetil	Nolfemic, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990885107	-- dla kolumny 12 , 2012-05-01/2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 - dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	297,00	331,58	308,90	x	Steroidozależny i cyklosporynozależny zespół nerczycowy, nefropatia toczniowa, zapalenie naczyń - u dorosłych; Leczenie tocznia rumieniowatego układuowego oraz twardziny układuowej; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	25,88
2062	Nabumetonom	Nabuton VP, tabl., 0,5 g	20 tabl.	5909990962419	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	14,04	16,25	5,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,67
2063	Nabumetonom	Nabuton VP, tabl., 0,5 g	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990962426	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	42,12	47,99	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	40,26

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2064	Nadroparinum calcicum	Fraxiparine, roztwór do wstrzykiwań, 2850 j.m. Axa/0,3 ml	10 amp.-strz.a 0,3 ml	5909990075621	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	47,97	59,61	52,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	10,17

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo - zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2065	Nadroparinum calcicum	Fraxiparine, roztwór do wstrzykiwań, 5700 j.m. Axa/0,6 ml	10 amp.-strz.a 0,6 ml	5909990075720	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	103,47	121,88	105,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmierne podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	19,79

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2066	Nadroparinum calcicum	Fraxiparine, roztwór do wstrzykiwań, 9500 j.m. Axa/ml	10 amp.-strz.a 1 ml	5909990075829	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	160,54	184,98	175,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmierne podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	13,06

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2067	Nadroparinum calcicum	Fraxiparine, roztwór do wstrzykiwań, 3800 j.m. Axa/0,4 ml	10 amp.-strz.a 0,4 ml	5909990716821	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	64,39	78,43	70,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	11,44

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2068	Nadroparinum calcicum	Fraxiparine, roztwór do wstrzykiwań, 7600 j.m. Axa/0,8 ml	10 amp.-strz.a 0,8 ml	5909990716920	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	128,00	149,23	140,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmierne podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	12,05

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2069	Nadroparinum calcicum	Fraxodi, roztwór do wstrzykiwań, 11400 j.m. Axa/0,6 ml	10 amp.-strz.a 0,6 ml	5909990836932	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	183,88	210,31	210,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmierne podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	4,27

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2070	Nadroparinum calcicum	Fraxodi, roztwór do wstrzykiwań, 15200 j.m. AXa/0,8 ml	10 amp.-strz.a 0,8 ml	5909990837038	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	263,00	294,98	280,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	19,91

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2071	Nadroparinum calcicum	Fraxodi, roztwór do wstrzykiwań, 19000 j.m. Axa/ml	10 amp.-strz.a 1 ml	5909990837137	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	307,17	342,94	342,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	7,11

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2072	Naproxenum	Anapran, tabl. powl., 275 mg	20 szt.	5909990615438	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	9,61	11,75	5,67	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,92
2073	Naproxenum	Anapran, tabl. powl., 550 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990624515	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	17,71	21,59	11,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,92
2074	Naproxenum	Anapran, tabl. powl., 275 mg	60 tabl.	5909990948536	2012-11-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	18,63	23,55	17,01	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,05
2075	Naproxenum	Anapran, tabl. powl., 550 mg	60 tabl.	5909990948543	2012-11-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	33,80	41,73	34,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	24,72
2076	Naproxenum	Anapran EC, tabl. dojel., 250 mg	60 tabl.	5909991054991	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	15,12	19,64	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,91
2077	Naproxenum	Anapran EC, tabl. dojel., 500 mg	60 tabl.	5909991055066	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	30,24	37,65	30,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	22,19
2078	Naproxenum	Apo-Napro, tabl., 250 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990661404	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	8,53	11,16	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,30
2079	Naproxenum	Apo-Napro, tabl., 250 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990661435	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	25,60	31,78	23,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	20,18
2080	Naproxenum	Apo-Napro, tabl., 500 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990661442	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	17,06	21,67	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,94
2081	Naproxenum	Naproxen 250 Hasco, tabl., 250 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991040529	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	8,73	11,37	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,51
2082	Naproxenum	Naproxen 250 Hasco, tabl., 250 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909991040536	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	14,44	18,49	12,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,05

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2083	Naproxenum	Naproxen 500 Hasco, tabl., 500 mg	15 tabl. (blist.)	5909990644179	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	8,56	11,19	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,33
2084	Naproxenum	Naproxen 500 Hasco, tabl., 500 mg	30 tabl.	5909990644186	2013-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	15,23	19,75	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,02
2085	Naproxenum	Naproxen Hasco, czopki, 250 mg	10 czop.	5909990914319	2014-01-01	2 lata	141.2, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doodbytniczego	6,48	7,57	2,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,23
2086	Naproxenum	Naproxen Hasco, czopki, 500 mg	10 czop.	5909990914418	2014-01-01	2 lata	141.2, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doodbytniczego	9,72	11,75	5,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,06
2087	Naproxenum	Naproxen Polfarmex, tabl., 250 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990466726	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	14,31	18,36	12,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,92
2088	Naproxenum	Naproxen Polfarmex, tabl., 500 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990466818	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	12,53	15,93	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,78
2089	Naproxenum	Naproxen Polfarmex, tabl., 500 mg	30 tabl. (3 blistry x10)	5909990860685	2012-09-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	16,96	21,57	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,84
2090	Naproxenum	Naproxen Polfarmex, tabl., 250 mg	30 tabl. (3 blistry x10)	5909990860692	2012-09-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	8,48	11,10	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,24
2091	Naproxenum	Pabi-Naproxen, tabl., 250 mg	50 tabl.	5909990133215	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	14,90	18,98	12,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,54
2092	Naproxenum	Pabi-Naproxen, tabl., 500 mg	20 tabl.	5909990133314	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	12,53	15,93	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,78
2093	Naproxenum	Pabi-Naproxen, zawiesina doustna, 125 mg/5 ml	100 ml	5909990170814	2014-01-01	2 lata	141.4, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	12,64	19,23	19,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,62
2094	Natrii chloridum	Injectio Natrii Chlorati Isotonica Polpharma, roztwór do wstrzykiwań, 9 mg/ml	100 amp.a 5 ml (tworz.)	5909990248452	2014-01-01	2 lata	218.1, Płyny i roztwory fizjologiczne do wstrzykiwań - fizjologiczny roztwór chlorku sodu	25,11	31,02	19,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	21,33

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2095	Natrii chloridum	Injectio Natrii Chlorati Isotonica Polpharma, roztwór do wstrzykiwań, 9 mg/ml	100 amp.a 10 ml (tworz.)	5909990248469	2014-01-01	2 lata	218.1, Płyny i rozcieżalniki do wstrzykiwań - fizjologiczny roztwór chlorku sodu	30,02	38,76	38,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	19,38
2096	Natrii cromoglicas	Cromoxal, roztwór do nebulizacji, 0,01 g/ml	50 amp.a 2 ml	5909990375318	2014-01-01	2 lata	202.0, Wziewne kromony	32,40	41,62	41,62	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	3,20
2097	Natrii valproas	Absenor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	100 tabl.	5909990042364	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	56,16	69,70	69,70	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
2098	Natrii valproas	Absenor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	100 tabl.	5909990042364	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	56,16	69,70	69,70	Padaczka		ryczałt	3,56
2099	Natrii valproas	Absenor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 300 mg	100 tabl.	5909990042371	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	32,40	42,13	42,13	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
2100	Natrii valproas	Absenor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 300 mg	100 tabl.	5909990042371	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	32,40	42,13	42,13	Padaczka		ryczałt	3,20
2101	Natrii valproas	Convival Chrono, tabl. o przedl. uwalnianiu, 500 mg	50 tabl.	5909990930142	2013-09-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	28,08	36,66	36,66	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
2102	Natrii valproas	Convival Chrono, tabl. o przedl. uwalnianiu, 500 mg	50 tabl.	5909990930142	2013-09-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	28,08	36,66	36,66	Padaczka		ryczałt	3,20
2103	Natrii valproas	Convulex, syrop, 50 mg/ml	100 ml	5909990023912	2014-01-01	2 lata	161.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o normalnym uwalnianiu	8,48	10,37	4,65	Padaczka		ryczałt	8,92
2104	Natrii valproas	Depakine, syrop, 288,2 mg/5 ml	150 ml	5909990307418	2014-01-01	2 lata	161.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o normalnym uwalnianiu	12,84	15,89	8,05	Padaczka		ryczałt	11,04
2105	Natrii valproas	Orfiril 150, tabl., 150 mg	50 tabl.	5909990414116	2014-01-01	2 lata	161.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o normalnym uwalnianiu	9,18	11,80	6,98	Padaczka		ryczałt	8,02
2106	Natrii valproas	Orfiril 300, tabl., 300 mg	50 tabl.	5909990414314	2014-01-01	2 lata	161.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o normalnym uwalnianiu	13,07	17,43	13,97	Padaczka		ryczałt	6,66
2107	Natrii valproas	Orfiril 600, tabl., 600 mg	50 tabl.	5909990414512	2014-01-01	2 lata	161.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o normalnym uwalnianiu	22,68	29,63	27,93	Padaczka		ryczałt	4,90

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2108	Natrii valproas	Orfiril long 1000, minisaszetki, 1000 mg	50 minisasz.	5909990987719	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaciach farmaceutycznych o przedłużonym uwalnianiu	58,32	71,97	71,97	Padaczka		ryczałt	3,56
2109	Natrii valproas	Orfiril long 150, kaps., 150 mg	50 kaps.	5909990987412	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaciach farmaceutycznych o przedłużonym uwalnianiu	10,91	14,77	11,98	Padaczka		ryczałt	5,99
2110	Natrii valproas	Orfiril long 300, kaps., 300 mg	50 kaps.	5909990987511	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaciach farmaceutycznych o przedłużonym uwalnianiu	23,98	30,41	23,95	Padaczka		ryczałt	9,66
2111	Natrii valproas	Orfiril long 500, minisaszetki, 500 mg	50 minisasz.	5909990987610	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postaciach farmaceutycznych o przedłużonym uwalnianiu	34,02	42,90	39,92	Padaczka		ryczałt	6,18
2112	Nebivololum	Ebivol, tabl., 5 mg	28 szt.	5909990662401	2014-03-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	9,86	13,80	13,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,28
2113	Nebivololum	Ebivol, tabl., 5 mg	30 szt.	5909990662425	2013-11-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	11,65	15,84	14,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,34
2114	Nebivololum	Ebivol, tabl., 5 mg	30 szt.	5909997222974	2013-11-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	11,66	15,85	14,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,35
2115	Nebivololum	Ebivol, tabl., 5 mg	30 szt.	5909997226989	2014-03-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	9,99	14,10	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
2116	Nebivololum	Emzok, tabl., 5 mg	30 szt.	5909990743872	2013-11-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	14,80	19,15	14,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,65
2117	Nebivololum	Nebicard, tabl., 5 mg	28 szt.	5909990685189	2013-07-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	14,21	18,36	13,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,84
2118	Nebivololum	Nebilenin, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990689774	2012-05-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	14,15	18,31	13,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,79
2119	Nebivololum	Nebilet, tabl., 5 mg	28 szt.	5909990670185	2013-05-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	14,26	18,42	13,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,90
2120	Nebivololum	Nebinad, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990648719	2013-11-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	13,87	18,01	13,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,49
2121	Nebivololum	Nebispes, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990673865	2012-05-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	15,23	19,44	13,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	8,92
2122	Nebivololum	NebivoLEK, tabl., 5 mg	28 szt.	5909990653300	2013-03-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	9,87	13,81	13,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,29

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2123	Nebivololum	Nedal, tabl., 5 mg	28 tabl. (2 blistry po 14szt.)	5909990642809	2012-11-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	15,34	19,56	13,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	9,04
2124	Nicotinamidum	Vitaminum PP Omega Pharma, tabl., 200 mg	20 szt. (1 blist.po 20)	5909990150717	2013-07-01	2 lata	19.0, Witaminy - niktynamid	1,24	1,82	1,82	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	0,91
2125	Nimesulidum	Aulin, tabl., 100 mg	15 tabl.	5909990411320	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	6,64	8,10	3,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,17
2126	Nimesulidum	Aulin, tabl., 100 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990411337	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	13,23	16,09	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,23
2127	Nimesulidum	Aulin, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 100 mg	30 szaszetek	5909990411436	2013-07-01	2 lata	141.4, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	13,18	18,10	18,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,05
2128	Nimesulidum	Minesulin, tabl., 100 mg	10 szt.	5909990997114	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	4,64	5,63	2,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	4,34
2129	Nimesulidum	Minesulin, tabl., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990997138	2014-01-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	13,12	15,98	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,12
2130	Nimesulidum	Minesulin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 100 mg	30 sas.za 2 g	5909990997220	2014-01-01	2 lata	141.4, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	12,74	17,65	17,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,83
2131	Nimesulidum	Nimesil, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 100 mg	30 sas.za 2g	5909991040338	2014-01-01	2 lata	141.4, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	13,18	18,10	18,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,05
2132	Nitrendipinum	Nitrendypina EGIS, tabl., 20 mg	60 tabl. (4 blist.po 15 szt.)	5909990694754	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,32	15,57	15,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	6,83
2133	Nitrendipinum	Nitrendypina EGIS, tabl., 20 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990694761	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,62	8,03	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	3,66
2134	Nitrendipinum	Nitrendypina EGIS, tabl., 10 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990694778	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	3,83	5,11	3,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	4,52

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2135	Nitrendipinum	Nitrendypina EGIS, tabl., 10 mg	60 tabl. (4 blist.po 15 szt.)	5909990694785	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	7,67	10,18	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziłą układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	5,81
2136	Norfloxacinum	Nolicin, tabl. powł., 400 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990085323	2014-01-01	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	10,57	14,82	14,82	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,41
2137	Norfloxacinum	Norsept, tabl. powł., 400 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909991102838	2014-01-01	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	10,58	14,83	14,82	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,42
2138	Octreotidum	Sandostatin, roztwór do wstrzykiwań, 50 µg/ml	5 amp.a 1 ml	5909990042715	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	79.1, Hormony przysadki i podwzgórza - inhibitory hormonu wzrostu - oktreotyd	32,40	44,19	44,19	Akromegalia	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynych innych niż określone w ChPL	ryczałt	3,20
2139	Octreotidum	Sandostatin, roztwór do wstrzykiwań, 100 µg/ml	5 amp.a 1 ml	5909990042913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	79.1, Hormony przysadki i podwzgórza - inhibitory hormonu wzrostu - oktreotyd	43,20	59,53	59,53	Akromegalia	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynych innych niż określone w ChPL	ryczałt	3,20
2140	Octreotidum	Sandostatin LAR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 30 mg	1 fiol., amp.-strz. z rozp. 2,5 ml	5909990459513	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	79.1, Hormony przysadki i podwzgórza - inhibitory hormonu wzrostu - oktreotyd	6 480,00	6 917,55	6 917,55	Akromegalia	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynych innych niż określone w ChPL	ryczałt	4,57
2141	Octreotidum	Sandostatin LAR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 20 mg	1 fiol., amp.-strz. z rozp. 2,5 ml	5909990459612	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	79.1, Hormony przysadki i podwzgórza - inhibitory hormonu wzrostu - oktreotyd	4 320,00	4 621,20	4 611,70	Akromegalia	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynych innych niż określone w ChPL	ryczałt	12,70
2142	Octreotidum	Sandostatin LAR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 10 mg	1 fiol., amp.-strz. z rozp. 2,5 ml	5909990459711	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	79.1, Hormony przysadki i podwzgórza - inhibitory hormonu wzrostu - oktreotyd	2 160,00	2 324,85	2 305,85	Akromegalia	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynych innych niż określone w ChPL	ryczałt	22,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2143	Ofloxacinum	Tarivid 200, tabl. powł., 200 mg	10 tabl. (blist.)	5909990111213	2014-01-01	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	12,95	15,77	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,07
2144	Ofloxacinum	Tarivid 200, tabl. powł., 200 mg	10 tabl. (blist.)	5909990111213	2014-01-01	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	12,95	15,77	7,41	Gruźlica, tym również gruźlica wielolekooporna i inne mykobakteriozy		bezpłatny	8,36
2145	Olanzapinum	Anzolin, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990806751	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	29,16	39,84	39,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płásawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
2146	Olanzapinum	Anzolin, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990806799	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	58,32	74,46	74,46	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płásawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
2147	Olanzapinum	Anzolin, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg	28 tabl.	5909990806843	2014-03-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	87,48	107,43	107,43	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,48
2148	Olanzapinum	Anzolin, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg	28 tabl.	5909990806881	2014-03-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	116,64	139,69	139,69	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,97
2149	Olanzapinum	Egolanza, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990824076	2014-03-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	41,28	52,56	52,56	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,20
2150	Olanzapinum	Egolanza, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990824106	2014-03-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,40	103,94	103,94	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,20
2151	Olanzapinum	Lanzapin, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (blist.)	5909990703302	2012-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	53,81	66,05	57,69	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	11,56
2152	Olanzapinum	Lanzapin, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (blist.)	5909990703685	2012-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	107,61	126,55	115,37	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	14,38
2153	Olanzapinum	Olanzapina Mylan, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (blist.)	5909990697526	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	41,02	52,29	52,29	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płásawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
2154	Olanzapinum	Olanzapina Mylan, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990697649	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,38	103,92	103,92	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płásawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
2155	Olanzapinum	Olanzapina STADA, tabl. powł., 5 mg	28 szt.	5909990896738	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	41,04	52,31	52,31	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,20
2156	Olanzapinum	Olanzapina STADA, tabl. powł., 10 mg	28 szt.	5909990896745	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	82,08	99,40	99,40	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2157	Olanzapinum	Olanzapine Apotex, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990793341	2012-05-01/2012-09-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	47,52	59,12	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,48
2158	Olanzapinum	Olanzapine Apotex, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990793365	2012-05-01/2012-09-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	113,01	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,53
2159	Olanzapinum	Olanzapine Apotex, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990793389	2012-05-01/2012-09-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	113,01	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,53
2160	Olanzapinum	Olanzapine Bluefish, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 szt.	5909990865901	2012-11-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	41,04	52,31	52,31	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,20
2161	Olanzapinum	Olanzapine Bluefish, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 szt.	5909990865956	2012-11-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	82,08	99,40	99,40	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,20
2162	Olanzapinum	Olanzapine Bluefish, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg	28 szt.	5909990866021	2012-11-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	123,12	144,86	144,86	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,48
2163	Olanzapinum	Olanzapine Bluefish, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg	28 szt.	5909990866045	2012-11-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	164,16	189,59	189,59	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,97
2164	Olanzapinum	Olanzapine Lekam, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 szt. (4 blist.po 7)	5909990763443	2013-07-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,74	55,15	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,51
2165	Olanzapinum	Olanzapine Lekam, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 szt. (4 blist.po 7)	5909990763467	2013-07-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	92,88	110,74	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	6,26
2166	Olanzapinum	Olanzapine Lekam, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg	28 szt. (4 blist.po 7)	5909990763481	2013-07-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	139,32	161,87	161,52	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,83
2167	Olanzapinum	Olanzapine Lekam, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg	28 szt. (4 blist.po 7)	5909990763498	2013-07-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	185,76	212,27	212,27	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,97
2168	Olanzapinum	Olanzapine Teva, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990638444	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	47,52	59,12	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,48
2169	Olanzapinum	Olanzapine Teva, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990638482	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	102,60	120,95	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	16,47
2170	Olanzapinum	Olanzapine Teva, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg	28 tabl. (blist.)	5909990638543	2012-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	156,60	180,01	161,52	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	22,97

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2171	Olanzapinum	Olanzapine Teva, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg	28 tabl. (blis.)	5909990638581	2012-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	210,60	238,35	215,36	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	28,96
2172	Olanzapinum	Olanzaran, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990766895	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	54,58	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,94
2173	Olanzapinum	Olanzaran, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990766901	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,40	103,94	103,94	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
2174	Olanzapinum	Olanzaran, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990767045	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	54,58	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,94
2175	Olanzapinum	Olanzaran, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990767052	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,40	103,94	103,94	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
2176	Olanzapinum	Olanzin, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blis.po 7 szt.)	5909990637126	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	42,12	53,45	53,45	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
2177	Olanzapinum	Olanzin, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blis.po 7 szt.)	5909990637218	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,38	103,92	103,92	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
2178	Olanzapinum	Olasyn 10 mg, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990769094	2012-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	97,20	115,28	107,68	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	10,80
2179	Olanzapinum	Olazax, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990782239	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	42,12	53,45	53,45	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
2180	Olanzapinum	Olazax, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990782246	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	84,24	101,67	101,67	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
2181	Olanzapinum	Olazax, tabl., 20 mg	28 tabl.	5909990925179	2012-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	168,48	194,12	194,12	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,97
2182	Olanzapinum	Olazax Disperzi, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990782253	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	42,12	53,45	53,45	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
2183	Olanzapinum	Olazax Disperzi, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990782260	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	84,24	101,67	101,67	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2184	Olanzapinum	Olazax Disperzi, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg	28 tabl.	5909990925186	2012-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	168,48	194,12	194,12	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,97
2185	Olanzapinum	Olpinat, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990781782	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,44	57,98	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płásawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	7,34
2186	Olanzapinum	Olpinat, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990781805	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	91,80	109,61	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płásawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	5,13
2187	Olanzapinum	Olzapin, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blistr. po 7 szt.)	5909990335343	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,98	58,55	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płásawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	7,91
2188	Olanzapinum	Olzapin, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blistr. po 7 szt.)	5909990335367	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	93,96	111,88	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płásawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	7,40
2189	Olanzapinum	Olzapin, tabl. powł., 5 mg	90 tabl.	5909991065942	2014-01-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	144,72	168,05	168,05	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,80
2190	Olanzapinum	Olzapin, tabl. powł., 10 mg	90 tabl.	5909991066000	2014-01-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	289,44	324,00	324,00	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	9,60
2191	Olanzapinum	Olzapin 10mg x56 tabletek, tabl. powł., 10 mg	56 szt. (8 blistr. po 7)	5909990335374	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	190,08	216,80	215,36	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,41
2192	Olanzapinum	Olzapin 5mg x56 tabletek, tabl. powł., 5 mg	56 szt. (8 blistr. po 7)	5909990335350	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	92,61	110,46	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,98
2193	Olanzapinum	Olzin, tabl., 10 mg	28 tabl. (4 blistr. po 7 szt.)	5909990729081	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	89,96	107,68	107,68	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia	Zaburzenia ruchowe (płásawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
2194	Olanzapinum	Olzin, tabl., 5 mg	28 tabl. (4 blistr. po 7 szt.)	5909990729159	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	41,28	52,56	52,56	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia	Zaburzenia ruchowe (płásawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
2195	Olanzapinum	Ranofren, tabl., 10 mg	28 tabl. (2 blistr. po 14 szt.)	5909990640287	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	89,96	107,68	107,68	Schizofrenia	Zaburzenia ruchowe (płásawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
2196	Olanzapinum	Sanza 10 mg tabletki, tabl., 10 mg	28 tabl. (4 blistr. po 7 szt.)	5909990692668	2012-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	100,44	118,68	107,68	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	14,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2197	Olanzapinum	Sanza 5 mg tabletki, tabl., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990692590	2012-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	50,22	61,95	53,84	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	11,31
2198	Olanzapinum	Synza 10 mg, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990704866	2014-01-01/2012-07-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	91,80	109,61	107,68	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	5,13
2199	Olanzapinum	Synza 5 mg, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990704750	2014-01-01/2012-07-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	54,58	53,84	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,94
2200	Olanzapinum	Zalasta, tabl., 5 mg	35 szt.	5909990069279	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	54,18	67,29	67,29	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,20
2201	Olanzapinum	Zalasta, tabl., 5 mg	70 szt.	5909990069293	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	114,47	134,59	134,59	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,73
2202	Olanzapinum	Zalasta, tabl., 10 mg	35 szt.	5909990069347	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	114,47	134,59	134,59	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,73
2203	Olanzapinum	Zalasta, tabl., 10 mg	70 szt.	5909990069361	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	238,86	269,20	269,20	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,47
2204	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990069705	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	47,52	59,12	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,48
2205	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	35 szt.	5909990069736	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	54,18	67,29	67,29	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,20
2206	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	70 szt.	5909990069750	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	114,47	134,59	134,59	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,73
2207	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990069866	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	113,01	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,53
2208	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	35 szt.	5909990069873	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	114,47	134,59	134,59	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,73
2209	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	70 szt.	5909990069897	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	238,86	269,20	269,20	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,47
2210	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg	28 tabl. (blist.)	5909990069958	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	142,56	165,27	161,52	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	8,23

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2211	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg	35 szt.	5909990069965	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	176,17	201,91	201,90	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,61
2212	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg	70 szt.	5909990069989	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	364,23	403,80	403,80	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	11,20
2213	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg	28 tabl. (blist.)	5909990070008	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	190,08	216,80	215,36	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,41
2214	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg	35 szt.	5909990070022	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	238,86	269,20	269,20	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,47
2215	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg	70 szt.	5909990070046	2013-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	489,62	538,41	538,40	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	14,94
2216	Olanzapinum	Zalasta, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909991081812	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	47,52	59,12	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,48
2217	Olanzapinum	Zalasta, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909991081911	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	113,01	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,53
2218	Olanzapinum	Zolafren, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990916917	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	49,76	61,81	57,69	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	7,32
2219	Olanzapinum	Zolafren, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990917013	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	99,51	118,05	115,37	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	5,88
2220	Olanzapinum	Zolafren, kaps. twarde, 5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909991064518	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	49,76	61,81	57,69	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	7,32
2221	Olanzapinum	Zolafren, kaps. twarde, 7,5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909991064617	2014-01-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	74,64	90,45	86,53	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia		ryczałt	7,12
2222	Olanzapinum	Zolafren, kaps. twarde, 10 mg	30 szt.	5909991064716	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	99,51	118,05	115,37	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	5,88
2223	Olanzapinum	Zolafren - Swift, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990775675	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,44	57,98	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	7,34

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2224	Olanzapinum	Zolafren - Swift, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990775682	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	92,88	110,74	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	6,26
2225	Olanzapinum	Zolafren - Swift, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg	28 tabl.	5909990775712	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	139,32	161,87	161,52	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,83
2226	Olanzapinum	Zolafren - Swift, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg	28 tabl.	5909990775729	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	185,76	212,27	212,27	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,97
2227	Olanzapinum	Zolaxa, tabl. powł., 15 mg	30 tabl.	5909990849581	2012-11-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	153,90	177,69	173,06	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	9,43
2228	Olanzapinum	Zolaxa, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990849635	2012-11-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	205,20	233,02	230,74	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	8,68
2229	Olanzapinum	Zolaxa, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (5 blist.po 6 szt.)	5909991096816	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	50,76	62,86	57,69	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,37
2230	Olanzapinum	Zolaxa, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (5 blist.po 6 szt.)	5909991097011	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	101,52	120,16	115,37	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	7,99
2231	Olanzapinum	Zolaxa Rapid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990892082	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	48,06	59,68	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	9,04
2232	Olanzapinum	Zolaxa Rapid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990892129	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	94,82	112,79	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,31
2233	Olanzapinum	Zolaxa Rapid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg	28 tabl.	5909990892150	2014-03-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	142,13	164,83	161,52	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,79
2234	Olanzapinum	Zolaxa Rapid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg	28 tabl.	5909990892303	2014-03-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	189,43	216,12	215,36	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	6,73
2235	Olanzapinum	Zopriodoxin, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 szt.	5909990914630	2013-03-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	37,80	48,91	48,91	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,20
2236	Olanzapinum	Zopriodoxin, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 szt.	5909990914647	2013-03-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	76,68	93,73	93,73	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,20
2237	Olanzapinum	Zopriodoxin, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg	28 szt.	5909990914654	2013-03-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	133,02	155,25	155,25	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,48

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2238	Olanzapinum	Zopridoxin, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg	28 szt.	5909990914661	2013-03-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	143,12	167,50	167,50	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,97
2239	Olanzapinum	ZypAdhera, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu, 210 mg	1 fiol.pr.a 0,21 g (+1 fiol.roz.3 ml)	5909990686803	2014-01-01	2 lata	178.4, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania pozajelitowego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	583,20	640,17	634,15	Schizofrenia u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia olanzapiną w postaci doustnej, w przypadku nawrotu objawów psychotycznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego		ryczałt	9,22
2240	Olanzapinum	ZypAdhera, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu, 300 mg	1 fiol.pr.a 0,3 g (+1 fiol.roz.3 ml)	5909990686827	2014-01-01	2 lata	178.4, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania pozajelitowego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	833,14	909,17	905,93	Schizofrenia u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia olanzapiną w postaci doustnej, w przypadku nawrotu objawów psychotycznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego		ryczałt	6,44
2241	Olanzapinum	ZypAdhera, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu, 405 mg	1 fiol.pr.a 0,405 g (+1fiol.roz.3 ml)	5909990686834	2014-01-01	2 lata	178.4, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania pozajelitowego - postacie o przedłużonym uwalnianiu	1 124,74	1 223,00	1 223,00	Schizofrenia u dorosłych pacjentów, u których uzyskano odpowiednią stabilizację podczas leczenia olanzapiną w postaci doustnej, w przypadku nawrotu objawów psychotycznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego		ryczałt	4,32
2242	Olanzapinum	Zyprexa, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990743117	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	85,19	98,67	53,84	x	Zaburzenia ruchowe (płásawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	48,03
2243	Olanzapinum	Zyprexa, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990743315	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	170,39	192,13	107,68	x	Zaburzenia ruchowe (płásawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	87,65
2244	Omeprazolom	Agastin, kaps. dojel. twarde, 20 mg	14 kaps. (2 blist.po 7 szt.)	5909990068401	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,18	8,98	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,63
2245	Omeprazolom	Agastin, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990068425	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,36	17,13	17,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,57
2246	Omeprazolom	Bioprazol, kaps. twarde, 20 mg	14 kaps. (pojem.)	5909990880218	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	10,26	13,26	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,91

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2247	Omeprazolom	Bioprazol, kaps. twarde, 20 mg	28 kaps. (pojem.)	5909990880225	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	16,74	21,73	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,02
2248	Omeprazolom	Gasec - 20 Gastrocaps, kaps., 20 mg	14 szt.	5909990420520	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,91	16,05	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	11,70
2249	Omeprazolom	Gasec - 20 Gastrocaps, kaps., 20 mg	28 kaps.	5909990420537	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	17,28	22,29	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,58
2250	Omeprazolom	Gasec - 20 Gastrocaps, kaps., 20 mg	56 kaps.	5909990420544	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	28,84	36,76	34,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	19,34
2251	Omeprazolom	Goprazol 20mg, kaps. dojel. twarde, 20 mg	14 kaps.	5909990077656	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,30	10,16	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,81
2252	Omeprazolom	Goprazol 20mg, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps.	5909990077663	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	10,65	15,33	15,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,67
2253	Omeprazolom	HELICID 20, kaps. dojel., 20 mg	28 kaps.	5909997014852	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	16,74	21,73	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,02
2254	Omeprazolom	Helicid 10, kaps., 10 mg	14 kaps.	5909990877317	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	8,64	10,40	4,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,22
2255	Omeprazolom	Helicid 10, kaps., 10 mg	28 kaps.	5909990877324	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	16,52	19,83	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,48
2256	Omeprazolom	Helicid 20, kaps., 20 mg	14 kaps. (but.)	5909990420612	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	15,12	18,37	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	14,02
2257	Omeprazolom	Helicid 20, kaps., 20 mg	28 kaps. (but.)	5909990420629	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	17,50	22,53	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,82
2258	Omeprazolom	Helicid 20, kaps., 20 mg	90 kaps. (but.)	5909990422654	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	40,19	50,97	50,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	25,49
2259	Omeprazolom	Helicid 20, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps.	5909997014555	2012-07-01	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	17,28	22,29	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,58

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2260	Omeprazolom	Helicid 20, kaps. dojel., 20 mg	90 kaps.	5909997070384	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	39,96	50,73	50,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	25,37
2261	Omeprazolom	Helicid Forte, kaps. dojel. twarde, 40 mg	28 kaps.	5909990921324	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	23,32	30,97	30,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,49
2262	Omeprazolom	Heligen, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 tabl.	5909990889600	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	10,69	15,37	15,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,69
2263	Omeprazolom	Heligen, kaps. dojel. twarde, 40 mg	28 tabl.	5909990891351	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	21,38	28,93	28,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	14,47
2264	Omeprazolom	Loseprazol, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps.	5909991100926	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	10,00	14,65	14,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,33
2265	Omeprazolom	Omeprazole Genoptim, kaps., 20 mg	28 szt. (4 blist.po 7)	5909990668779	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	10,75	15,44	15,44	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,72
2266	Omeprazolom	Ortanol 20 Plus, kaps., 20 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990613205	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	17,01	22,01	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,30
2267	Omeprazolom	Ortanol 20 Plus, kaps., 20 mg	56 kaps. (8 blist.po 7 szt.)	5909990615230	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	30,24	38,23	34,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	20,81
2268	Omeprazolom	Ortanol 40 Plus, kaps., 40 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990613359	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	30,24	38,23	34,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	20,81
2269	Omeprazolom	Polprazol, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990772667	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	23,11	28,42	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	19,71
2270	Omeprazolom	Polprazol PPH, kaps. dojel. twarde, 40 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990077731	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	34,29	42,48	34,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	25,06
2271	Omeprazolom	Prazol, kaps., 20 mg	14 kaps.	5909990772919	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	11,56	14,63	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	10,28
2272	Omeprazolom	Prazol, kaps., 20 mg	7 kaps.	5909990772926	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,16	7,80	4,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,62

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2273	Omeprazolom	Prazol, kaps., 20 mg	28 kaps.	5909990772933	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	14,74	19,63	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	10,92
2274	Omeprazolom	Progestim, kaps. dojel., 20 mg	28 kaps. (but.)	5909990635450	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	11,34	16,06	16,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,03
2275	Omeprazolom	Tulzol, Omeprazolom 123ratio, kaps. dojel. twarde, 20 mg	14 kaps.	5909990659449	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,29	10,14	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,79
2276	Omeprazolom	Tulzol, Omeprazolom 123ratio, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps.	5909990659456	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,58	17,36	17,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,68
2277	Omeprazolom	Ultop, kaps. dojel. twarde, 10 mg	28 kaps.	5909990796205	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	8,64	11,56	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,21
2278	Omeprazolom	Ultop, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps.	5909990796298	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,64	17,42	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,71
2279	Omeprazolom	Ultop, kapsułki dojelitowe, 20 mg	56 tabl.	5909990796359	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	23,98	31,65	31,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,83
2280	Omeprazolom	Ultop, kapsułki dojelitowe, 40 mg	28 tabl.	5909990796533	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	23,98	31,65	31,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,83
2281	Ondansetronum	Atossa, tabl. powł., 8 mg	10 tabl.	5909990744510	2014-01-01	2 lata	7.1, Leki przeciwwymiotne - antagoniści receptora serotoninowego - postacie do podawania doustnego	35,64	45,53	45,53	Nowotwory złośliwe		ryczałt	3,20
2282	Ondansetronum	Ondansetron Bluefish, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 4 mg	10 tabl.	5909990777044	2014-01-01	2 lata	7.1, Leki przeciwwymiotne - antagoniści receptora serotoninowego - postacie do podawania doustnego	14,90	20,89	20,89	Nowotwory złośliwe		ryczałt	3,20
2283	Ondansetronum	Ondansetron Bluefish, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 8 mg	10 tabl.	5909990777150	2014-01-01	2 lata	7.1, Leki przeciwwymiotne - antagoniści receptora serotoninowego - postacie do podawania doustnego	19,98	29,09	29,09	Nowotwory złośliwe		ryczałt	3,20
2284	Ondansetronum	Setronon, tabl. powł., 8 mg	10 szt.	5909990994717	2014-01-01	2 lata	7.1, Leki przeciwwymiotne - antagoniści receptora serotoninowego - postacie do podawania doustnego	35,64	45,53	45,53	Nowotwory złośliwe		ryczałt	3,20
2285	Ondansetronum	Zofran, tabl. powł., 4 mg	10 tabl.	5909990001811	2014-01-01	2 lata	7.1, Leki przeciwwymiotne - antagoniści receptora serotoninowego - postacie do podawania doustnego	31,86	38,69	22,77	Nowotwory złośliwe		ryczałt	19,12
2286	Ondansetronum	Zofran, tabl. powł., 8 mg	10 tabl.	5909990001910	2014-01-01	2 lata	7.1, Leki przeciwwymiotne - antagoniści receptora serotoninowego - postacie do podawania doustnego	60,48	71,61	45,53	Nowotwory złośliwe		ryczałt	29,28

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2287	Ondansetronum	Zofran, czopki, 16 mg	2 czop.	5909990810529	2014-01-01	2 lata	7.2, Leki przeciwwymiotne - antagoniści receptora serotoninowego - postacie do podawania doodbytniczego	55,08	68,11	68,11	Nowotwory złośliwe		ryczałt	3,20
2288	Ondansetronum	Zofran, syrop, 4 mg/5 ml	50 ml	5909990810611	2014-01-01	2 lata	7.1, Leki przeciwwymiotne - antagoniści receptora serotoninowego - postacie do podawania doustnego	37,80	44,93	22,77	Nowotwory złośliwe		ryczałt	25,36
2289	Ondansetronum	Zofran Zydis, liofilizat doustny, 4 mg	10 szt.	5909990887910	2014-01-01	2 lata	7.1, Leki przeciwwymiotne - antagoniści receptora serotoninowego - postacie do podawania doustnego	31,86	38,69	22,77	Nowotwory złośliwe		ryczałt	19,12
2290	Ondansetronum	Zofran Zydis, liofilizat doustny, 8 mg	10 szt.	5909990888016	2014-01-01	2 lata	7.1, Leki przeciwwymiotne - antagoniści receptora serotoninowego - postacie do podawania doustnego	64,80	76,15	45,53	Nowotwory złośliwe		ryczałt	33,82
2291	Oxcarbazepinum	Karbagen, tabl. powł., 150 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990048809	2014-01-01	2 lata	160.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - oksykabazepina - stałe postacie farmaceutyczne	24,84	32,91	32,91	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
2292	Oxcarbazepinum	Karbagen, tabl. powł., 300 mg	50 tabl.	5909990048823	2014-01-01	2 lata	160.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - oksykabazepina - stałe postacie farmaceutyczne	48,60	61,30	61,30	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
2293	Oxcarbazepinum	Karbagen, tabl. powł., 600 mg	50 tabl.	5909990048854	2014-01-01	2 lata	160.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - oksykabazepina - stałe postacie farmaceutyczne	97,20	116,33	116,33	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
2294	Oxcarbazepinum	Trileptal, zawiesina doustna, 60 mg/ml	250 ml	5909990747115	2014-01-01	2 lata	160.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - oksykabazepina - płynne postacie farmaceutyczne	74,52	90,57	90,57	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
2295	Oxcarbazepinum	Trileptal, tabl. powł., 150 mg	50 tabl.	5909990825516	2014-01-01	2 lata	160.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - oksykabazepina - stałe postacie farmaceutyczne	27,54	35,75	33,97	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	4,98
2296	Oxcarbazepinum	Trileptal, tabl. powł., 300 mg	50 tabl.	5909990825615	2014-01-01	2 lata	160.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - oksykabazepina - stałe postacie farmaceutyczne	54,92	67,94	67,94	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
2297	Oxcarbazepinum	Trileptal, tabl. powł., 600 mg	50 tabl.	5909990825714	2014-01-01	2 lata	160.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - oksykabazepina - stałe postacie farmaceutyczne	110,07	129,84	129,84	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
2298	Oxybutyninum	Ditropan, tabl., 5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990163519	2014-01-01	2 lata	75.1, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - oksybutynina	11,34	15,40	12,72	Stwardnienie rozsiane		30%	6,50
2299	Oxybutyninum	Ditropan, tabl., 5 mg	30 tabl. (2 blistry po 15 szt.)	5909997013947	2012-11-01	2 lata	75.1, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - oksybutynina	10,54	14,56	12,72	Stwardnienie rozsiane		30%	5,66
2300	Oxybutyninum	Driptane, tabl., 5 mg	60 tabl.	5909990783816	2014-01-01	2 lata	75.1, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - oksybutynina	18,99	25,43	25,43	Stwardnienie rozsiane		30%	7,63
2301	Oxybutyninum	Driptane, tabl., 5 mg	60 tabl.	5909997065892	2012-11-01	2 lata	75.1, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - oksybutynina	18,90	25,34	25,34	Stwardnienie rozsiane		30%	7,60
2302	Oxycodonum	OxyContin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 5 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990643905	2014-01-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	44,47	53,74	33,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	23,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2303	Oxycodonum	OxyContin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 5 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990643905	2014-01-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	44,47	53,74	33,94	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	23,00
2304	Oxycodonum	OxyContin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 10 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990643943	2014-01-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	74,40	88,68	67,88	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	24,00
2305	Oxycodonum	OxyContin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 10 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990643943	2014-01-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	74,40	88,68	67,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	24,00
2306	Oxycodonum	OxyContin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 20 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990644001	2014-01-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	136,09	157,45	135,75	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	24,90
2307	Oxycodonum	OxyContin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 20 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990644001	2014-01-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	136,09	157,45	135,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	24,90
2308	Oxycodonum	OxyContin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 40 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990644025	2014-01-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	261,82	293,47	271,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	25,38
2309	Oxycodonum	OxyContin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 40 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990644025	2014-01-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	261,82	293,47	271,50	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	25,38
2310	Oxycodonum	OxyContin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 80 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990644049	2014-01-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	505,96	555,88	543,00	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	19,71
2311	Oxycodonum	OxyContin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 80 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990644049	2014-01-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	505,96	555,88	543,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	19,71

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2312	Oxycodonum	Oxydolor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 5 mg	60 tabl. o przedłużonym uwalnianiu	5909990839469	2013-11-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	28,86	37,35	33,94	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	6,61
2313	Oxycodonum	Oxydolor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 5 mg	60 tabl. o przedłużonym uwalnianiu	5909990839469	2013-11-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	28,86	37,35	33,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,61
2314	Oxycodonum	Oxydolor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 10 mg	60 tabl. o przedłużonym uwalnianiu	5909990839643	2013-11-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	57,72	71,17	67,88	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	6,49
2315	Oxycodonum	Oxydolor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 10 mg	60 tabl. o przedłużonym uwalnianiu	5909990839643	2013-11-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	57,72	71,17	67,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,49
2316	Oxycodonum	Oxydolor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 20 mg	60 tabl. o przedłużonym uwalnianiu	5909990839780	2013-11-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	115,42	135,75	135,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
2317	Oxycodonum	Oxydolor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 20 mg	60 tabl. o przedłużonym uwalnianiu	5909990839780	2013-11-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	115,42	135,75	135,75	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	3,20
2318	Oxycodonum	Oxydolor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 40 mg	60 tabl. o przedłużonym uwalnianiu	5909990840038	2013-11-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	230,85	260,96	260,96	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	3,41
2319	Oxycodonum	Oxydolor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 40 mg	60 tabl. o przedłużonym uwalnianiu	5909990840038	2013-11-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	230,85	260,96	260,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,41
2320	Oxycodonum	Oxydolor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 80 mg	60 tabl. o przedłużonym uwalnianiu	5909990840182	2013-11-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	461,70	509,41	509,41	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	6,83
2321	Oxycodonum	Oxydolor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 80 mg	60 tabl. o przedłużonym uwalnianiu	5909990840182	2013-11-01	2 lata	150.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - oksykodon	461,70	509,41	509,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,83

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2322	Pantoprazolum	Anesteloc, tabl. dojel., 20 mg	28 szt.	5909990621026	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,83	12,81	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,46
2323	Pantoprazolum	Anesteloc, tabl. dojel., 40 mg	28 szt.	5909990621040	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	15,12	20,03	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	11,32
2324	Pantoprazolum	Contix, tabl. dojel., 40 mg	14 tabl. (blis.)	5909991128418	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,91	9,75	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,40
2325	Pantoprazolum	Contix, tabl. dojel., 20 mg	14 tabl. (blis.)	5909991128814	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	3,46	4,96	4,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	2,78
2326	Pantoprazolum	Contracid, tabl. powł. dojelitowe, 20 mg	28 tabl. (4 blis.po 7 szt.)	5909990736706	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,02	11,96	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,61
2327	Pantoprazolum	Contracid, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (4 blis.po 7 szt.)	5909990736720	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	18,09	23,14	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	14,43
2328	Pantoprazolum	Controloc 20, tabl. dojel., 20 mg	14 tabl. (blis.)	5909990478767	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	4,75	6,32	4,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,14
2329	Pantoprazolum	Controloc 20, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (2 blis.po 14 szt.)	5909990478774	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,50	12,47	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,12
2330	Pantoprazolum	Controloc 40, tabl. dojel., 40 mg	14 tabl. (blis.)	5909990689842	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	8,75	11,68	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,33
2331	Pantoprazolum	Controloc 40, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (2 blis.po 14 szt.)	5909990689859	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	17,50	22,53	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,82
2332	Pantoprazolum	Gastrostad, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl.	5909990653409	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,02	9,86	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,51
2333	Pantoprazolum	Gastrostad, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl.	5909990653539	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,42	17,19	17,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,60
2334	Pantoprazolum	IPP 20, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (blis.)	5909990085033	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,47	12,43	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,08

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2335	Pantoprazolum	IPP 40, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (blist.)	5909990082643	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	17,45	22,47	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,76
2336	Pantoprazolum	Noacid, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990645640	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,81	9,64	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,29
2337	Pantoprazolum	Noacid, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990645732	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	13,62	18,45	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,74
2338	Pantoprazolum	Nolpaza, tabl. dojel., 20 mg	90 szt.	5909990845521	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	22,68	29,51	28,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,51
2339	Pantoprazolum	Nolpaza, tabl. dojel., 40 mg	90 szt.	5909990845552	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	45,36	56,40	55,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	28,41
2340	Pantoprazolum	Nolpaza 20, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990075003	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,56	10,43	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,08
2341	Pantoprazolum	Nolpaza 20, tabl. dojel., 20 mg	56 tabl.	5909990075041	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	13,12	17,93	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,22
2342	Pantoprazolum	Nolpaza 40, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990075089	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	15,12	20,03	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	11,32
2343	Pantoprazolum	Nolpaza 40, tabl. dojel., 40 mg	56 tabl.	5909990075126	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	26,24	34,03	34,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	17,02
2344	Pantoprazolum	Ozzion, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl.	5909990892761	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,48	9,29	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,94
2345	Pantoprazolum	Ozzion, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl.	5909990892853	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,96	17,76	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,05
2346	Pantoprazolum	Panogastin, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990646210	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,72	12,70	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,35
2347	Pantoprazolum	Panogastin, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990646272	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	19,44	24,56	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,85

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2348	Pantoprazolum	Panrazol, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990698974	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,36	9,18	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,83
2349	Pantoprazolum	Panrazol, tabl. dojelitowe, 20 mg	56 tabl.	5909990698981	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,80	17,59	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,88
2350	Pantoprazolum	Panrazol, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990699209	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	13,62	18,45	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,74
2351	Pantoprazolum	Pantogen 20, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl.	5909990780549	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,48	9,29	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,94
2352	Pantoprazolum	Pantogen 40, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl.	5909990780587	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,96	17,76	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,05
2353	Pantoprazolum	Pantopraz 40 mg, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990889167	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	15,12	20,03	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	11,32
2354	Pantoprazolum	Pantoprazol KRKA, tabl. dojel., 20 mg	28 szt.	5909990943890	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,88	9,72	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,37
2355	Pantoprazolum	Pantoprazol KRKA, tabl. dojel., 20 mg	56 szt.	5909990943944	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	14,04	18,89	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	10,18
2356	Pantoprazolum	Pantoprazol KRKA, tabl. dojel., 40 mg	28 szt.	5909990944095	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	13,76	18,60	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,89
2357	Pantoprazolum	Pantoprazol KRKA, tabl. dojel., 40 mg	56 szt.	5909990944125	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	28,08	35,96	34,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	18,54
2358	Pantoprazolum	Pantoprazole Arrow, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl.	5909990866793	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,35	9,16	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,81
2359	Pantoprazolum	Pantoprazole Arrow, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl.	5909990867066	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	10,37	15,04	15,04	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,52
2360	Pantoprazolum	Pantoprazole Bluefish, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl.	5909990793907	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	5,83	8,61	8,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,31

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2361	Pantoprazolum	Pantoprazole Bluefish, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl.	5909990794188	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,72	14,36	14,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,18
2362	Pantoprazolum	Pantoprazole Genoptim, tabl. dojelitowe, 40 mg	28 tabl.	5909991035631	2014-03-01	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	11,87	16,61	16,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,31
2363	Pantoprazolum	Panzol, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl.	5909990652334	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	8,36	11,27	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,92
2364	Pantoprazolum	Panzol, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl.	5909990652372	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	16,85	21,84	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,13
2365	Pantoprazolum	Ranloc, tabl. dojel., 20 mg	28 szt.	5909990730100	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,85	9,68	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,33
2366	Pantoprazolum	Ranloc, tabl. dojel., 40 mg	28 szt.	5909990730179	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	13,69	18,52	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,81
2367	Pantoprazolum	Xotepic, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990059546	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	8,10	11,00	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,65
2368	Pantoprazolum	Xotepic, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990059591	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	16,20	21,16	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	12,45
2369	Paroxetinum	Arketis tabletki 20 mg, tabl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990047109	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwytu zwrotnego serotoniny	18,90	23,39	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	13,77
2370	Paroxetinum	Parogen, tabl. powl., 20 mg	30 tabl.	5909990425877	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwytu zwrotnego serotoniny	17,28	21,68	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	12,06
2371	Paroxetinum	Parogen, tabl. powl., 20 mg	60 tabl.	5909990425884	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwytu zwrotnego serotoniny	34,56	41,85	27,50	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	22,60
2372	Paroxetinum	Paroxinor, tabl. powl., 20 mg	30 tabl.	5909990798346	2012-05-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwytu zwrotnego serotoniny	9,18	13,18	13,18	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	3,95
2373	Paroxetinum	Paxtin 20, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990010189	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwytu zwrotnego serotoniny	18,36	22,82	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	13,20
2374	Paroxetinum	Paxtin 40, tabl. powl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990010202	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwytu zwrotnego serotoniny	36,72	44,12	27,50	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	24,87
2375	Paroxetinum	Rexetin, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991006310	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwytu zwrotnego serotoniny	19,85	24,38	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	14,76
2376	Paroxetinum	Xetanor 20 mg, tabl. powl., 20 mg	30 tabl.	5909990570515	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwytu zwrotnego serotoniny	18,90	23,39	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	13,77

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2377	Pegfilgrastimum	Neulasta, roztwór do wstrzykiwań, 6 mg/0,6 ml	1 amp.-strz.a 0,6 ml (z zab.igły)	5909990007523	2014-01-01	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	3 286,98	3 520,87	3 520,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
2378	Penicillaminum	Cuprenil, tabl. powł., 250 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990126217	2013-03-01	2 lata	239.0, Leki chelatujące miedź - penicylamina	21,15	28,03	28,03	Choroba Wilsona		ryczałt	3,20
2379	Perazinum	Peragal, tabl., 25 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990826018	2014-01-01	2 lata	176.0, Leki przeciwpsychotyczne - perazyne	1,43	1,83	1,17	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,66
2380	Perazinum	Peragal, tabl., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990826117	2014-01-01	2 lata	176.0, Leki przeciwpsychotyczne - perazyne	4,75	6,99	6,99	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
2381	Perazinum	Perazin 100 mg, tabl., 100 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990858514	2014-01-01	2 lata	176.0, Leki przeciwpsychotyczne - perazyne	4,75	6,99	6,99	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
2382	Perazinum	Perazin 200mg, tabl., 200 mg	30 szt.	5909991033453	2013-03-01	2 lata	176.0, Leki przeciwpsychotyczne - perazyne	9,50	13,47	13,47	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
2383	Perazinum	Perazin 25 mg, tabl., 25 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990858415	2014-01-01	2 lata	176.0, Leki przeciwpsychotyczne - perazyne	1,43	1,83	1,17	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,66
2384	Perazinum	Perazin 25mg, tabl., 25 mg	50 tabl.	5909990914838	2013-01-01	2 lata	176.0, Leki przeciwpsychotyczne - perazyne	1,99	2,93	2,91	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,02
2385	Perazinum	Perazin 50mg, tabl., 50 mg	30 szt.	5909991033422	2013-03-01	2 lata	176.0, Leki przeciwpsychotyczne - perazyne	2,38	3,49	3,49	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
2386	Perazinum	Pernazinum, tabl., 100 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990199518	2014-01-01	2 lata	176.0, Leki przeciwpsychotyczne - perazyne	4,75	6,99	6,99	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
2387	Perazinum	Pernazinum, tabl., 25 mg	20 tabl. (1 blist.po 20 szt.)	5909990202614	2014-01-01	2 lata	176.0, Leki przeciwpsychotyczne - perazyne	1,43	1,83	1,17	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,66
2388	Perindoprilum	Erbugen, tabl., 4 mg	30 szt.	5909990984954	2013-03-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,56	9,57	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,21
2389	Perindoprilum	Prenessa, tabl., 4 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990569311	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,66	13,87	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,51
2390	Perindoprilum	Prenessa, tabl., 8 mg	30 tabl.	5909990662494	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	25,63	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	20,92
2391	Perindoprilum	Prestarium 10mg, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990336081	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	35,08	40,37	13,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	34,48
2392	Perindoprilum	Prestarium 5mg, tabl. powł., 5 mg	30 tabl.	5909990337774	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,98	23,01	6,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	20,07
2393	Perindoprilum	Vidotin, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990653614	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,56	9,57	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,21
2394	Perindoprilum	Vidotin, tabl., 8 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990653621	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,82	17,47	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,76
2395	Perindoprilum + Amlodipinum	Amlessa, tabl., 4+5 mg	30 tabl.	5909990908134	2012-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,55	17,96	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	15,60
2396	Perindoprilum + Amlodipinum	Amlessa, tabl., 4+10 mg	30 tabl.	5909990908165	2012-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,55	17,96	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	15,60

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2397	Perindoprilum + Amlodipinum	Amlessa, tabl. , 8+5 mg	30 tabl.	5909990908196	2012-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,49	28,66	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	23,95
2398	Perindoprilum + Amlodipinum	Amlessa, tabl. , 8+10 mg	30 tabl.	5909990908240	2012-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,49	28,66	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	23,95
2399	Perindoprilum + Amlodipinum	Co-Prestarium, tabl., 5+5 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990669301	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,17	27,41	6,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	24,47
2400	Perindoprilum + Amlodipinum	Co-Prestarium, tabl., 10+5 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990669332	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	36,70	42,09	13,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	36,20
2401	Perindoprilum + Amlodipinum	Co-Prestarium, tabl., 5+10 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990669387	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,17	27,41	6,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	24,47
2402	Perindoprilum + Amlodipinum	Co-Prestarium, tabl., 10+10 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990669400	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	36,70	42,09	13,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	36,20
2403	Perindoprilum + Indapamidum	Co-Indipam, tabl., 4+1,25 mg	30 szt.	5909990733668	2014-03-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,88	13,05	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,69
2404	Perindoprilum + Indapamidum	Co-Prenessa , tabl. , 8+2,5 mg	30 tabl.	5909990850167	2012-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	22,01	26,06	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	21,35
2405	Perindoprilum + Indapamidum	Co-Prenessa 4 mg / 1,25 mg, tabl., 4+1,25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990641086	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	16,09	18,52	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	16,16
2406	Perindoprilum + Indapamidum	Co-Prenessa 4 mg / 1,25 mg, tabl., 4+1,25 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990746569	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	16,09	18,52	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	16,16
2407	Perindoprilum + Indapamidum	Indix Combi, tabl. powl., 2,5+0,625 mg	30 tabl.	5909991050290	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	6,80	8,16	3,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,89
2408	Perindoprilum + Indapamidum	Indix Combi, tabl. powl., 5+1,25 mg	30 tabl.	5909991050344	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,61	16,32	6,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	13,38
2409	Perindoprilum + Indapamidum	Noliprel Bi-Forte, tabl. powl., 10+2,5 mg	30 tabl. (pojem.)	5909990707782	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	36,70	42,09	13,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	36,20
2410	Perindoprilum + Indapamidum	Noliprel Forte, tabl. powl., 5+1,25 mg	30 tabl. (pojem.)	5909990055029	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,17	27,41	6,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	24,47
2411	Perindoprilum + Indapamidum	Tertensif Bi-Kombi, tabl. powl., 10+2,5 mg	30 tabl. (pojem.)	5909990715206	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	36,70	42,09	13,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	36,20
2412	Perindoprilum + Indapamidum	Tertensif Kombi, tabl. powl., 5+1,25 mg	30 tabl. (pojem.)	5909990055678	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,17	27,41	6,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	24,47

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2413	Phenobarbitalum	Luminalum, czopki, 15 mg	10 czop. (2 blist.po 5 szt.)	5909990148813	2014-01-01	2 lata	155.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doodbytniczego - fenobarbital - postacie do podawania doodbytniczego	6,45	9,30	9,30	Padaczka		ryczałt	3,20
2414	Phenobarbitalum	Luminalum, tabl., 100 mg	10 tabl.	5909990260614	2014-01-01	2 lata	155.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - fenobarbital - postacie do podawania doustnego	4,32	6,35	6,35	Padaczka		ryczałt	3,20
2415	Phenobarbitalum	Luminalum UNIA, tabl., 100 mg	10 tabl.	5909990812615	2014-01-01	2 lata	155.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - fenobarbital - postacie do podawania doustnego	4,38	6,41	6,35	Padaczka		ryczałt	3,26
2416	Phenoxymethylpenicillinum	Ospen 1000, tabl. powł., 1000000 j.m.	12 tabl.	5909990070916	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.3, Penicylina do stosowania doustnego - penicylina fenoksymetylowa - stałe postacie farmaceutyczne	5,94	8,61	8,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
2417	Phenoxymethylpenicillinum	Ospen 1500, tabl. powł., 1500000 j.m.	12 tabl.	5909990071012	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.3, Penicylina do stosowania doustnego - penicylina fenoksymetylowa - stałe postacie farmaceutyczne	9,07	12,82	12,82	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
2418	Phenoxymethylpenicillinum	Ospen 750, zawiesina doustna, 750000 j.m./5 ml	60 ml (but.)	5909990363216	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.4, Penicylina do stosowania doustnego - penicylina fenoksymetylowa - płynne postacie farmaceutyczne	10,37	14,57	14,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
2419	Phenytoinum	Phenytoinum WZF, tabl., 100 mg	60 tabl. (4 blist.po 15 szt.)	5909990093519	2014-01-01	2 lata	156.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - fenytoina	10,80	15,11	15,11	Padaczka		ryczałt	3,20
2420	Phytomenadionum (vit. K1)	Vitacon, tabl. drażowane, 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990772810	2014-01-01	2 lata	25.0, Witamina K i inne leki hemostatyczne - fytomenadion	16,05	21,72	21,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
2421	Pilocarpinum	Pilocarpinum WZF 2%, krople do oczu, roztwór, 20 mg/ml	10 ml (2x5 ml)	5909990237524	2014-01-01	2 lata	211.0, Leki przeciwjaskrowe - parasympatykometymetyki - pilokarpina	6,06	8,77	8,77	Jaskra		30%	2,63
2422	Piribedilum	Pronoran, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 50 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990846320	2014-01-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	21,60	29,36	29,36	Choroba i zespół Parkinsona		30%	8,81

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2423	Prednisolonum	Encortolon, tabl., 5 mg	20 tabl.	5909990170715	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.4, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednisolon	4,54	6,68	6,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	autoimmunizacyjne zapalenie wątroby u dzieci do 18 roku życia; autoimmunizacyjne zapalenie trzustki u dzieci do 18 roku życia; eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; stan po przeszczepie nerki u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,20
2424	Prednisonum	Encorton, tabl., 1 mg	20 tabl.	5909990170616	2014-01-01	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	3,50	3,92	0,79	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	3,13
2425	Prednisonum	Encorton, tabl., 1 mg	20 tabl.	5909990170616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	3,50	3,92	0,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Obturacyjne choroby płuc, choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego; Stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek i szpiku	ryczałt	3,92
2426	Prednisonum	Encorton, tabl., 5 mg	20 tabl.	5909990297016	2014-01-01	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	4,54	5,96	3,95	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	2,01
2427	Prednisonum	Encorton, tabl., 5 mg	20 tabl.	5909990297016	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	4,54	5,96	3,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Obturacyjne choroby płuc, choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego; Stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek i szpiku	ryczałt	5,21
2428	Prednisonum	Encorton, tabl., 5 mg	100 tabl.	5909990297023	2014-01-01	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	15,44	20,69	19,74	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,95

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2429	Prednisonum	Encorton, tabl., 5 mg	100 tabl.	5909990297023	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	15,44	20,69	19,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Obturacyjne choroby płuc, choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego; Stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek i szpiku	ryczałt	6,28
2430	Prednisonum	Encorton, tabl., 10 mg	20 szt.	5909990405329	2014-01-01	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	8,53	11,25	7,90	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	3,35
2431	Prednisonum	Encorton, tabl., 10 mg	20 szt.	5909990405329	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	8,53	11,25	7,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Obturacyjne choroby płuc, choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego; Stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek i szpiku	ryczałt	6,55
2432	Prednisonum	Encorton, tabl., 20 mg	20 szt.	5909990405428	2014-01-01	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	11,34	15,79	15,79	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2433	Prednisonum	Encorton, tabl., 20 mg	20 szt.	5909990405428	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	11,34	15,79	15,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Obturacyjne choroby płuc, choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego; Stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek i szpiku	ryczałt	4,27
2434	Pregabalinum	Lyrica, kaps. twarde, 75 mg	14 szt.	5909990009282	2014-01-01	2 lata	242.0, Leki działające na układ nerwowy - pregabalina	40,18	50,16	39,01	Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym		ryczałt	14,35
2435	Pregabalinum	Lyrica, kaps. twarde, 75 mg	56 szt. (4 blistr. po 14)	5909990009299	2014-01-01	2 lata	242.0, Leki działające na układ nerwowy - pregabalina	160,70	184,55	156,06	Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym		ryczałt	31,69

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2436	Pregabalinum	Lyrica, kaps. twarde, 150 mg	14 szt.	5909990009350	2014-01-01	2 lata	242.0, Leki działające na układ nerwowy - pregabalina	69,60	84,89	78,03	Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym		ryczałt	10,06
2437	Pregabalinum	Lyrica, kaps. twarde, 150 mg	56 szt. (4 blistr. po 14)	5909990009367	2014-01-01	2 lata	242.0, Leki działające na układ nerwowy - pregabalina	278,38	312,11	312,11	Leczenie dorosłych pacjentów z bólem neuropatycznym spowodowanym procesem nowotworowym		ryczałt	3,20
2438	Primidonum	Mizodin, tabl., 250 mg	60 tabl.	5909990274413	2014-01-01	2 lata	155.3, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - primidon	15,88	21,52	21,52	Padaczka		ryczałt	3,20
2439	Progesteronum	Luteina, tabl. dopochwowe, 50 mg	30 tabl. (2 blistr. po 15 szt.)	5909990569380	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	65.1, Hormony płciowe - progestageny - progesteron stosowane doustnie i dopochwowo	21,60	28,58	28,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka i leczenie ciąży zagrożonej porodem przedwczesnym	ryczałt	3,20
2440	Progesteronum	Luteina, tabl. dopochwowe, 100 mg	30 tabl.	5909991076207	2014-01-01	2 lata	65.1, Hormony płciowe - progestageny - progesteron stosowane doustnie i dopochwowo	43,20	54,40	54,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,56
2441	Progesteronum	Luteina 50, tabl. podjęzykowe, 50 mg	30 tabl.	5909990267422	2014-01-01	2 lata	65.1, Hormony płciowe - progestageny - progesteron stosowane doustnie i dopochwowo	11,58	14,70	8,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	9,33
2442	Propafenonum	Polfenon, tabl. powł., 150 mg	20 tabl. (2 blistr. po 10 szt.)	5909990034123	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	30.0, Leki przeciwyarytmiczne klasy IC - propafenon	5,29	7,72	7,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia; komorowe zaburzenia rytmu serca inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,20
2443	Propranololum	Propranolol WZF, tabl., 10 mg	50 tabl. (2 blistr. po 25 szt.)	5909990112111	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	39.0, Leki beta-adrenolityczne - nieselektywne - do stosowania doustnego	3,25	3,94	1,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	napady anoksemiczne u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 roku życia; wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 roku życia; naczyńki płaskie; naczyńki jamiste	ryczałt	3,94
2444	Propranololum	Propranolol WZF, tabl., 40 mg	50 tabl. (2 blistr. po 25 szt.)	5909990112210	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	39.0, Leki beta-adrenolityczne - nieselektywne - do stosowania doustnego	5,09	7,44	7,44	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	napady anoksemiczne u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 roku życia; wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 roku życia; naczyńki płaskie; naczyńki jamiste	ryczałt	3,20
2445	Pyrantelum	Pyrantelum Medana, zawiesina doustna, 250 mg/5ml	15 ml	5909990276417	2014-01-01	2 lata	194.3, Leki przeciwbacze - pyrantel - płynne postacie farmaceutyczne	4,91	7,21	7,21	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2446	Pyrantelium	Pyrantelium Polpharma, tabl., 250 mg	3 tabl. (blis.)	5909990206414	2014-01-01	2 lata	194.2. Leki przeciwbacze - pyrantel - stałe postacie farmaceutyczne	5,13	7,51	7,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
2447	Pyrazinamidum	Pyrazinamid Farmapol, tabl., 500 mg	250 tabl.	5909990263516	2014-01-01	2 lata	113.0. Leki przeciwprątkowe - inne - pyrazinamid	61,02	74,98	74,98	Gruźlica, tym również gruźlica wielolekooporna i inne mykobakteriozy		bezpłatny	0,00
2448	Pyridostigmini bromidum	Mestinon, tabl. drażowane, 60 mg	150 tabl.	5909991014421	2014-01-01	2 lata	188.0. Leki parasympatykomimetyczne - bromeek pirydostygminy	102,60	121,62	121,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	36,49
2449	Pyridostigmini bromidum	Mestinon, tabl. drażowane, 60 mg	150 tabl.	5909991014421	2014-01-01	2 lata	188.0. Leki parasympatykomimetyczne - bromeek pirydostygminy	102,60	121,62	121,62	Miastenia		ryczałt	5,33
2450	Quetiapinum	ApoTiapina, tabl. powł., 25 mg	30 tabl.	5909990897780	2012-09-01	2 lata	178.3. Leki przeciwpsychotyczne - kwiapiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,16	8,67	6,31	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,56
2451	Quetiapinum	ApoTiapina, tabl. powł., 100 mg	60 tabl.	5909990910762	2012-09-01	2 lata	178.3. Leki przeciwpsychotyczne - kwiapiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	49,57	61,09	50,46	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	13,83
2452	Quetiapinum	ApoTiapina, tabl. powł., 200 mg	60 tabl.	5909990910779	2012-09-01	2 lata	178.3. Leki przeciwpsychotyczne - kwiapiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	99,14	117,14	100,92	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	19,42
2453	Quetiapinum	Bonogren, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blis.po 10 szt.)	5909990719389	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3. Leki przeciwpsychotyczne - kwiapiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	8,21	10,82	6,31	Schizofrenia	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otepieniem	ryczałt	7,71
2454	Quetiapinum	Bonogren, tabl. powł., 100 mg	60 tabl. (6 blis.po 10 szt.)	5909990719853	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3. Leki przeciwpsychotyczne - kwiapiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,70	58,08	50,46	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	10,82
2455	Quetiapinum	Bonogren, tabl. powł., 200 mg	60 tabl. (6 blis.po 10 szt.)	5909990720163	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3. Leki przeciwpsychotyczne - kwiapiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	112,83	100,92	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	15,11
2456	Quetiapinum	Bonogren, tabl. powł., 300 mg	60 tabl. (6 blis.po 10 szt.)	5909990720309	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3. Leki przeciwpsychotyczne - kwiapiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	129,60	151,38	151,38	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,80
2457	Quetiapinum	Etiagen, tabl. powł., 25 mg	30 tabl.	5909990806355	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3. Leki przeciwpsychotyczne - kwiapiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,91	9,46	6,31	Schizofrenia	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otepieniem	ryczałt	6,35
2458	Quetiapinum	Etiagen, tabl. powł., 100 mg	60 tabl.	5909990806362	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3. Leki przeciwpsychotyczne - kwiapiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	45,90	57,24	50,46	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	9,98
2459	Quetiapinum	Etiagen, tabl. powł., 200 mg	60 tabl.	5909990806386	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3. Leki przeciwpsychotyczne - kwiapiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	96,12	113,97	100,92	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	16,25
2460	Quetiapinum	Gentiapin, tabl. powł., 100 miligram	60 tabl.	5909990713653	2012-05-01	2 lata	178.3. Leki przeciwpsychotyczne - kwiapiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	51,03	62,62	50,46	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	15,36
2461	Quetiapinum	Gentiapin, tabl. powł., 200 miligram	60 tabl. (6 blis.po 10 szt.)	5909990730636	2012-05-01	2 lata	178.3. Leki przeciwpsychotyczne - kwiapiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	102,06	120,20	100,92	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	22,48

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2462	Quetiapinum	Kefrenex, tabl. powl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990722198	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,43	8,95	6,31	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otepieniem	ryczałt	5,84
2463	Quetiapinum	Kefrenex, tabl. powl., 300 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990722327	2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	129,60	151,38	151,38	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,80
2464	Quetiapinum	Kefrenex, tabl. powl., 100 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990722365	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	54,40	50,46	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,14
2465	Quetiapinum	Kefrenex, tabl. powl., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990722426	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,40	103,76	100,92	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	6,04
2466	Quetiapinum	Ketilept, tabl. powl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990055531	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,02	9,57	6,31	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otepieniem	ryczałt	6,46
2467	Quetiapinum	Ketilept, tabl. powl., 100 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990055562	2014-01-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	39,96	51,00	50,46	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia		ryczałt	3,74
2468	Quetiapinum	Ketilept, tabl. powl., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990055593	2014-01-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	82,08	99,22	99,22	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia		ryczałt	3,20
2469	Quetiapinum	Ketilept, tabl. powl., 300 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990055630	2014-01-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	123,12	144,58	144,58	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia		ryczałt	4,80
2470	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powl., 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990058754	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	45,36	56,67	50,46	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	9,41
2471	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powl., 200 mg	100 tabl. (10 blist.po 10 szt.)	5909990058761	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	151,20	174,82	168,20	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	11,95
2472	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powl., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990058778	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	22,68	29,71	25,23	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,68
2473	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powl., 100 mg	10 blist. po 10 szt.	5909990058785	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	75,60	91,44	84,10	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	10,54
2474	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powl., 25 mg	10 blist. po 10 szt.	5909990058808	2014-01-01/2012-07-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	21,11	27,45	21,03	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otepieniem	ryczałt	9,62
2475	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powl., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990081196	2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	112,83	100,92	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	15,11
2476	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powl., 100 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990081233	2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	47,52	58,94	50,46	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	11,68

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2477	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powł., 300 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990779062	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	136,08	158,18	151,38	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	11,60
2478	Quetiapinum	Ketrel, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (pojem.)	5909990430840	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	8,64	11,27	6,31	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otepieniem	ryczałt	8,16
2479	Quetiapinum	Ketrel, tabl. powł., 100 mg	60 tabl. (pojem.)	5909990430857	2014-01-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	45,90	57,24	50,46	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia		ryczałt	9,98
2480	Quetiapinum	Ketrel, tabl. powł., 200 mg	60 tabl. (pojem.)	5909990430888	2014-01-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	91,80	109,43	100,92	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia		ryczałt	11,71
2481	Quetiapinum	Kventiax 100, tabl. powł., 100 mg	60 tabl.	5909990074143	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	44,28	55,53	50,46	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	8,27
2482	Quetiapinum	Kventiax 200, tabl. powł., 200 mg	60 tabl.	5909990074235	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	88,56	106,03	100,92	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	8,31
2483	Quetiapinum	Kventiax 25, tabl. powł., 25 mg	30 tabl.	5909990074068	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,53	8,01	6,31	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otepieniem	ryczałt	4,90
2484	Quetiapinum	Kventiax 300, tabl. powł., 300 mg	60 tabl.	5909990074280	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	132,84	154,78	151,38	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	8,20
2485	Quetiapinum	Kwetaplex, tabl. powł., 100 mg	60 tabl.	5909990688234	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	54,40	50,46	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,14
2486	Quetiapinum	Kwetaplex, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990688241	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,65	9,18	6,31	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otepieniem	ryczałt	6,07
2487	Quetiapinum	Kwetaplex, tabl. powł., 300 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990688265	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	129,60	151,38	151,38	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,80
2488	Quetiapinum	Kwetaplex, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909990688272	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	64,80	79,34	75,69	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	6,85
2489	Quetiapinum	Kwetaplex, tabl. powł., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990688296	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,40	103,76	100,92	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	6,04
2490	Quetiapinum	Pinexet 100 mg, tabl. powł., 100 mg	60 tabl.	5909990788590	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,22	57,58	50,46	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	10,32
2491	Quetiapinum	Pinexet 200 mg, tabl. powł., 200 mg	60 tabl.	5909990788651	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	93,96	111,70	100,92	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	13,98

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2492	Quetiapinum	Pinexet 25 mg, tabl. powl., 25 mg	30 tabl.	5909990788583	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,64	8,12	6,31	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z ośpieniem	ryczałt	5,01
2493	Quetiapinum	Pinexet 300 mg, tabl. powl., 300 mg	60 tabl.	5909990788675	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	141,91	164,31	151,38	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	17,73
2494	Quetiapinum	Poetra, tabl. powl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990742547	2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,53	8,01	6,31	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,90
2495	Quetiapinum	Poetra, tabl. powl., 100 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990742752	2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	51,30	62,91	50,46	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	15,65
2496	Quetiapinum	Poetra, tabl. powl., 200 mg	60 tabl. (10 blist.po 6 szt.)	5909990743063	2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	103,74	121,97	100,92	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	24,25
2497	Quetiapinum	Quentapil, tabl. powl., 150 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990717606	2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	39,96	49,56	37,85	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	14,91
2498	Quetiapinum	Quentapil, tabl. powl., 150 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990717651	2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	78,30	93,52	75,69	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	21,03
2499	Quetiapinum	Quentapil, tabl. powl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990717705	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,53	8,01	6,31	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z ośpieniem	ryczałt	4,90
2500	Quetiapinum	Quentapil, tabl. powl., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990717903	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	112,83	100,92	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	15,11
2501	Quetiapinum	Quentapil, tabl. powl., 100 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990718009	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,55	57,92	50,46	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	10,66
2502	Quetiapinum	Quentapil, tabl. powl., 100 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990718047	2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	79,92	95,22	75,69	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	22,73
2503	Quetiapinum	Quentapil, tabl. powl., 300 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990718108	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	145,80	168,39	151,38	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	21,81
2504	Quetiapinum	Setinin, tabl. powl., 100 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990736393	2014-03-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	54,40	50,46	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,14
2505	Quetiapinum	Setinin, tabl. powl., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990736461	2014-03-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	91,80	109,43	100,92	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	11,71
2506	Quetiapinum	Setinin, tabl. powl., 300 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990736492	2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	149,04	171,79	151,38	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	25,21

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2507	Quetiapinum	Symquel, tabl. powł., 100 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990635368	2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	48,60	60,07	50,46	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	12,81
2508	Quetiapinum	Symquel, tabl. powł., 25 mg	30 tabl.	5909990635382	2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,56	8,04	6,31	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,93
2509	Quetiapinum	Symquel, tabl. powł., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990635429	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	112,83	100,92	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	15,11
2510	Quetiapinum	Symquel XR, tabl. o przedł. uwalnianiu, 300 mg	60 szt.	5909990925698	2013-11-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	145,80	168,39	151,38	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	21,81
2511	Quetiapinum	Vorta, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (5 blist.po 6 szt.)	5909990778072	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,51	7,99	6,31	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otępieniem	ryczałt	4,88
2512	Quetiapinum	Vorta, tabl. powł., 100 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990778096	2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	52,92	64,61	50,46	Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	17,35
2513	Quetiapinum	Vorta, tabl. powł., 200 mg	60 tabl.	5909990778157	2014-01-01/2012-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,40	103,76	100,92	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	6,04
2514	Quinaprilum	Accupro 10, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990707010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,39	15,15	3,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	14,65
2515	Quinaprilum	Accupro 20, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990707119	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,17	20,16	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	17,02
2516	Quinaprilum	Accupro 40, tabl. powł., 40 mg	28 tabl.	5909991080129	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,30	31,15	13,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	25,28
2517	Quinaprilum	Accupro 5, tabl. powł., 5 mg	30 tabl.	5909990706914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,02	12,11	1,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	12,11

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2518	Quinaprilum	Acurenal, tabl. powł., 40 mg	30 tabl.	5909990953882	2012-09-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,30	31,30	14,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	25,02
2519	Quinaprilum	Acurenal, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991125417	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,59	9,56	1,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	9,56
2520	Quinaprilum	Acurenal, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991125516	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,34	13,00	3,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	12,50
2521	Quinaprilum	Acurenal, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991125615	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,77	18,69	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	15,55
2522	Quinaprilum	Aprilgen 10mg, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990014439	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	12,43	3,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	11,93
2523	Quinaprilum	Aprilgen 20mg, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990014460	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,04	16,87	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	13,73
2524	Quinaprilum	Aprilgen 40mg, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990014507	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,46	31,46	14,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	25,18
2525	Quinaprilum	Aprilgen 5mg, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990014354	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	9,72	10,75	1,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	10,75

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2526	Quinaprilum	Pulsaren 20, tabl. powł., 20 mg	30 szt.	5909991165710	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,95	15,73	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	12,59
2527	Quinaprilum	Quinaprilum 123ratio, Quinapril Teva, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990215737	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,42	9,39	1,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	9,39
2528	Quinaprilum	Quinaprilum 123ratio, Quinapril Teva, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990215805	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	12,43	3,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	11,93
2529	Quinaprilum	Quinaprilum 123ratio, Quinapril Teva, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990215898	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,58	17,44	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	14,30
2530	Quinaprilum	Quinaprilum 123ratio, Quinapril Teva, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990215980	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,30	31,30	14,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	25,02
2531	Ramiprilum	Ampril 10 mg tabletki, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990571468	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,42	17,81	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	12,80
2532	Ramiprilum	Ampril 10 mg tabletki, tabl., 10 mg	60 tabl.	5909990571475	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,84	33,48	33,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	25,60

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2533	Ramiprilum	Ampril 5 mg tabletki, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990571499	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	6,21	9,47	9,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,40
2534	Ramiprilum	Ampril 5 mg tabletki, tabl., 5 mg	60 tabl.	5909990571505	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,96	18,38	18,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	12,80
2535	Ramiprilum	Apo-Rami, tabl., 2,5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990653355	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	3,60	5,30	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,32
2536	Ramiprilum	Apo-Rami, tabl., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990653362	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,19	10,34	10,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	5,97
2537	Ramiprilum	Apo-Rami, tabl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990653379	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,29	19,55	19,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95
2538	Ramiprilum	Axtil, tabl., 2,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990337958	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	4,00	5,83	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,47
2539	Ramiprilum	Axtil, tabl., 5 mg	30 szt.	5909990337972	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,99	11,34	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,63
2540	Ramiprilum	Axtil, tabl., 10 mg	30 szt.	5909990337989	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	16,08	21,65	21,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	12,80

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2541	Ramiprilum	Mitrip, tabl., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990770397	2012-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,89	15,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,95
2542	Ramiprilum	Piramil 10 mg, tabl., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990661756	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,36	19,63	19,63	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95
2543	Ramiprilum	Piramil 2,5 mg, tabl., 2,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990212170	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	5,94	7,87	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	5,51
2544	Ramiprilum	Piramil 5 mg, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990212248	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,99	11,34	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,63
2545	Ramiprilum	Polpril, kaps. twarde, 5 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990694631	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,88	11,06	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,66
2546	Ramiprilum	Polpril, kaps. twarde, 10 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990694655	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,98	21,33	20,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	12,54
2547	Ramiprilum	Polpril, tabl., 2,5 mg	28 szt.	5909990924608	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	3,67	5,36	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,38
2548	Ramiprilum	Polpril, tabl., 5 mg	28 szt.	5909990924646	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,35	10,51	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,11

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2549	Ramiprilum	Polpril, tabl., 10 mg	28 szt.	5909990924653	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,71	20,00	20,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95
2550	Ramiprilum	Ramicor, kaps. twarde, 5 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990763542	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	5,35	8,41	8,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	5,97
2551	Ramiprilum	Ramicor, kaps. twarde, 10 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990763559	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,69	15,77	15,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95
2552	Ramiprilum	Ramipril Billev, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909991070441	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,34	10,50	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,10
2553	Ramiprilum	Ramipril Billev, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909991070540	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,69	19,97	19,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95
2554	Ramiprilum	Ramipril Pfizer, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990796601	2012-07-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,34	10,50	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,10
2555	Ramiprilum	Ramipril Pfizer, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990796649	2012-07-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,70	19,99	19,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,95
2556	Ramiprilum	Ramistad 10, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990017461	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,26	15,32	15,32	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95
2557	Ramiprilum	Ramistad 2,5, tabl., 2,5 mg	28 tabl.	5909990017447	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	2,92	4,59	4,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2558	Ramiprilum	Ramistad 5, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990017454	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	5,83	8,91	8,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	5,97
2559	Ramiprilum	Ramve 10 mg, kaps. twarde, 10 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990047987	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,01	20,31	20,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95
2560	Ramiprilum	Ramve 2,5 mg, kaps. twarde, 2,5 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990047949	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	3,46	5,15	5,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,20
2561	Ramiprilum	Ramve 5 mg, kaps. twarde, 5 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990047963	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,51	10,68	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,28
2562	Ramiprilum	Tritace 10, tabl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990916016	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,98	21,33	20,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	12,54
2563	Ramiprilum	Tritace 2,5, tabl., 2,5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990478217	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,48	12,53	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	10,55
2564	Ramiprilum	Tritace 5, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990478316	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,34	14,70	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	10,30
2565	Ramiprilum	Vivace 10 mg, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990610525	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,71	20,00	20,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2566	Ramiprilum	Vivace 10 mg, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990610532	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,88	21,45	21,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	12,80
2567	Ramiprilum	Vivace 10 mg, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909997203416	2014-03-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,96	18,38	18,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,80
2568	Ramiprilum	Vivace 2,5 mg, tabl., 2,5 mg	28 tabl.	5909990610433	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	3,67	5,36	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,38
2569	Ramiprilum	Vivace 2,5 mg, tabl., 2,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990610440	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	3,94	5,77	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,41
2570	Ramiprilum	Vivace 5 mg, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990610488	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,35	10,51	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,11
2571	Ramiprilum	Vivace 5 mg, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990610495	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,78	11,11	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,40
2572	Ramiprilum	Vivace 5 mg, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909997203300	2014-03-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	6,61	9,89	9,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,40
2573	Ramiprilum + Felodipinum	Delmuno 2,5, tabl. powł., 2,5+2,5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990973118	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,23	14,36	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,38
2574	Ramiprilum + Felodipinum	Delmuno 5, tabl. powł., 5+5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990973217	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,70	19,28	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	14,88
2575	Ramiprilum + Hydrochlorothiazidum	Ampril HD, tabl., 5+25 mg	30 tabl.	5909990573233	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,96	16,56	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,85
2576	Ramiprilum + Hydrochlorothiazidum	Ampril HL, tabl., 2,5+12,5 mg	30 tabl.	5909990573226	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	12,97	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,61

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2577	Ramiprilum + Hydrochlorothiazidum	Tritace 2,5 Comb, tabl., 2,5+12,5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990885312	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,45	13,54	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,56
2578	Ramiprilum + Hydrochlorothiazidum	Tritace 5 Comb, tabl., 5+25 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990885411	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,80	18,33	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	13,93
2579	Ranitidinum	Ranigast, tabl. powł., 150 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990206728	2014-01-01	2 lata	1.0, Leki blokujące receptory histaminowe H2 - stosowane doustnie	8,15	11,63	11,63	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
2580	Retigabinum	Trobalt, tabl. powł., 50 mg	21 tabl.	5909990852222	2013-05-01	2 lata	243.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - retygabina	15,72	21,31	17,70	Terapia dodana u chorych powyżej 18 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej		ryczałt	6,81
2581	Retigabinum	Trobalt, tabl. powł., 50 mg	84 tabl.	5909990852239	2013-05-01	2 lata	243.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - retygabina	62,86	77,10	70,79	Terapia dodana u chorych powyżej 18 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej		ryczałt	9,51
2582	Retigabinum	Trobalt, tabl. powł., 100 mg	84 tabl.	5909990852598	2013-05-01	2 lata	243.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - retygabina	125,76	147,15	141,57	Terapia dodana u chorych powyżej 18 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej		ryczałt	8,78
2583	Retigabinum	Trobalt, tabl. powł., 200 mg	84 tabl.	5909990852628	2013-05-01	2 lata	243.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - retygabina	251,47	283,14	283,14	Terapia dodana u chorych powyżej 18 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej		ryczałt	3,20
2584	Retigabinum	Trobalt, tabl. powł., 300 mg	84 tabl.	5909990852642	2013-05-01	2 lata	243.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - retygabina	377,22	418,48	418,48	Terapia dodana u chorych powyżej 18 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej		ryczałt	3,20
2585	Retigabinum	Trobalt, tabl. powł., 400 mg	84 tabl.	5909990852666	2013-05-01	2 lata	243.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - retygabina	502,93	553,78	553,78	Terapia dodana u chorych powyżej 18 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej		ryczałt	3,98

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2586	Retigabinum	Trobalt, tabl. powł., 21 tabl. po 50mg + 42 tabl po 100mg mg	63 tabl. (21 tabl. po 50mg + 42 tabl po 100mg)	5909990852680	2013-05-01	2 lata	243.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - retygabina	78,62	95,19	88,48	Terapia dodana u chorych powyżej 18 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej		ryczałt	9,91
2587	Rifampicinum	Rifampicyna TZF, kaps. twarde, 300 mg	100 kaps.	5909990084913	2014-01-01	2 lata	111.1, Leki przeciwpłatkowe - antybiotyki - ryfampicyna	75,60	91,82	91,82	Gruźlica, tym również gruźlica wielolekooporna i inne mykobakteriozy		bezpłatny	0,00
2588	Rifampicinum	Rifampicyna TZF, kaps. twarde, 150 mg	100 kaps.	5909990085019	2014-01-01	2 lata	111.1, Leki przeciwpłatkowe - antybiotyki - ryfampicyna	45,36	56,08	45,91	Gruźlica, tym również gruźlica wielolekooporna i inne mykobakteriozy		bezpłatny	10,17
2589	Rifampicinum + Isoniazidum	Rifamazid, kaps. twarde, 0,15+0,1 g	100 kaps.	5909990086115	2014-01-01	2 lata	111.2, Leki przeciwpłatkowe - produkty złożone - izoniazyd z ryfampicyną	48,60	60,07	51,88	Gruźlica, tym również gruźlica wielolekooporna i inne mykobakteriozy		bezpłatny	8,19
2590	Rifampicinum + Isoniazidum	Rifamazid, kaps. twarde, 0,3+0,15 g	100 kaps.	5909990086214	2014-01-01	2 lata	111.2, Leki przeciwpłatkowe - produkty złożone - izoniazyd z ryfampicyną	86,40	103,76	103,76	Gruźlica, tym również gruźlica wielolekooporna i inne mykobakteriozy		bezpłatny	0,00
2591	Riluzolum	Riluzol PMCS, tabl., 50 mg	56 tabl.	5909990928156	2013-01-01	2 lata	191.0, Leki stosowane w leczeniu stwardnienia zanikowego-bocznego - riluzol	162,00	186,85	186,85	Stwardnienie zanikowe boczne		ryczałt	3,20
2592	Riluzolum	Sclefic, tabl. powł., 50 mg	56 sztuk	5909990740529	2013-07-01	2 lata	191.0, Leki stosowane w leczeniu stwardnienia zanikowego-bocznego - riluzol	213,84	241,28	186,85	Stwardnienie zanikowe boczne		ryczałt	57,63
2593	Riluzolum	Zolerilis, tabl. powł., 50 mg	56 szt.	5909990845705	2013-03-01	2 lata	191.0, Leki stosowane w leczeniu stwardnienia zanikowego-bocznego - riluzol	159,84	184,58	184,58	Stwardnienie zanikowe boczne		ryczałt	3,20
2594	Risedronatum natricum	Risendros 35, tabl. powł., 35 mg	4 tabl.	5909990082599	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	14,68	18,46	11,56	Osteoporoza	Profilaktyka osteoporozy posterydowej	30%	10,37
2595	Risedronatum natricum	Risendros 35, tabl. powł., 35 mg	12 tabl.	5909990082629	2013-11-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	44,03	52,56	34,68	Osteoporoza		30%	28,28
2596	Risperidonum	Apo-Risperid, tabl. powł., 1 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990637515	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	7,56	10,78	10,11	Schizofrenia		ryczałt	3,87
2597	Risperidonum	Apo-Risperid, tabl. powł., 2 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990637577	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	13,50	18,80	18,80	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2598	Risperidonum	Apo-Risperid, tabl. powł., 4 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990637690	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	24,30	32,70	32,70	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2599	Risperidonum	Apo-Risperid, tabl. powł., 3 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990637713	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	19,98	26,99	26,99	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2600	Risperidonum	Orizon, roztwór doustny, 1 mg/ml	100 ml (but.)	5909990690138	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	32,40	42,37	42,37	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2601	Risperidonum	Orizon, tabl. powł., 1 mg	20 tabl.	5909990831258	2014-03-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	6,48	9,64	9,64	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2602	Risperidonum	Orizon, tabl. powł., 1 mg	60 tabl.	5909990831265	2014-03-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	16,20	23,02	23,02	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2603	Risperidonum	Orizon, tabl. powł., 2 mg	60 tabl.	5909990831272	2014-03-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	32,40	43,20	43,20	Schizofrenia		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2604	Risperidonum	Orizon, tabl. powł., 3 mg	60 tabl.	5909990831289	2014-03-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	48,60	62,55	62,55	Schizofrenia		ryczałt	3,84
2605	Risperidonum	Orizon, tabl. powł., 4 mg	60 tabl.	5909990831296	2014-03-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	64,80	81,22	81,22	Schizofrenia		ryczałt	5,12
2606	Risperidonum	Ranperidon, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 1 mg	30 tabl.	5909990075157	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	10,69	15,06	15,06	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2607	Risperidonum	Ranperidon, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 2 mg	30 tabl.	5909990075164	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	21,38	28,46	28,46	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2608	Risperidonum	Ranperidon, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 3 mg	30 tabl.	5909990075171	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	32,08	41,45	41,45	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2609	Risperidonum	Ranperidon, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 4 mg	30 tabl.	5909990075188	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	42,77	54,09	54,09	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2610	Risperidonum	Risperidon Vipharm, tabl. powł., 4 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990044146	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	30,67	39,37	39,37	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2611	Risperidonum	Risperidon Vipharm, tabl. powł., 3 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990044252	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	23,04	30,20	30,20	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2612	Risperidonum	Risperidon Vipharm, tabl. powł., 2 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990044344	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	14,85	20,22	20,22	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2613	Risperidonum	Risperidon Vipharm, tabl. powł., 1 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990044481	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	7,13	10,34	10,11	Schizofrenia		ryczałt	3,43
2614	Risperidonum	Risperon, tabl. powł., 2 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990336487	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	15,43	20,82	20,22	Schizofrenia		ryczałt	3,80
2615	Risperidonum	Risperon, tabl. powł., 2 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990336500	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	46,29	57,78	57,78	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2616	Risperidonum	Risperon, tabl. powł., 1 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990336524	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	7,33	10,54	10,11	Schizofrenia		ryczałt	3,63
2617	Risperidonum	Risperon, tabl. powł., 1 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990336548	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	22,00	29,11	29,11	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2618	Risperidonum	Risperon, tabl. powł., 3 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990336555	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	23,13	30,30	30,30	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2619	Risperidonum	Risperon, tabl. powł., 3 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990336579	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	72,90	88,07	88,07	Schizofrenia		ryczałt	3,84
2620	Risperidonum	Risperon, tabl. powł., 4 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990336586	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	30,84	39,56	39,56	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2621	Risperidonum	Risperon, tabl. powł., 4 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990336609	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	97,74	115,81	115,81	Schizofrenia		ryczałt	5,12
2622	Risperidonum	Rispolept, roztwór doustny, 1 mg/ml	100 ml	5909990423828	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	38,56	48,84	48,84	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2623	Risperidonum	Rispolept, tabl. powł., 1 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990670413	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	7,67	10,89	10,11	Schizofrenia		ryczałt	3,98

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2624	Risperidonum	Rispolept, tabl. powl., 2 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990670512	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	15,34	20,73	20,22	Schizofrenia		ryczałt	3,71
2625	Risperidonum	Rispolept, tabl. powl., 3 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990670611	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	23,00	30,16	30,16	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2626	Risperidonum	Rispolept, tabl. powl., 4 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990670710	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	30,67	39,37	39,37	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2627	Risperidonum	Rispolept Consta, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu, 50 mg	1 fioł. + 1 strz. + 1 urządzenie do przygotowania zawiesiny + 2 igły do wstrzyknięcia domięśniowego	5909991058029	2014-01-01	2 lata	178.6, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania pozajelitowego - postaci o przedłużonym uwalnianiu	577,80	634,36	634,36	Schizofrenia w przypadku nawrotu objawów psychotycznych podczas terapii neuroleptykami w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego		ryczałt	3,20
2628	Risperidonum	Rispolept Consta, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu, 37,5 mg	1 fioł. + 1 strz. + 1 urządzenie do przygotowania zawiesiny + 2 igły do wstrzyknięcia domięśniowego	5909991058128	2014-01-01	2 lata	178.6, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania pozajelitowego - postaci o przedłużonym uwalnianiu	433,35	478,89	478,89	Schizofrenia w przypadku nawrotu objawów psychotycznych podczas terapii neuroleptykami w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego		ryczałt	3,20
2629	Risperidonum	Rispolept Consta, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu, 25 mg	1 fioł. + 1 strz. + 1 urządzenie do przygotowania zawiesiny + 2 igły do wstrzyknięcia domięśniowego	5909991058227	2014-01-01	2 lata	178.6, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania pozajelitowego - postaci o przedłużonym uwalnianiu	288,90	323,43	319,26	Schizofrenia w przypadku nawrotu objawów psychotycznych podczas terapii neuroleptykami w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego		ryczałt	7,37
2630	Risperidonum	Risset 1 mg, tabl. powl., 1 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990996414	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	6,87	10,05	10,05	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2631	Risperidonum	Risset 1 mg, tabl. powl., 1 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990996421	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	22,25	29,37	29,37	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2632	Risperidonum	Risset 2 mg, tabl. powl., 2 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990996513	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	14,81	20,17	20,17	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2633	Risperidonum	Risset 2 mg, tabl. powl., 2 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990996520	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	45,30	56,75	56,75	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2634	Risperidonum	Risset 3 mg, tabl. powl., 3 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990996612	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	22,25	29,37	29,37	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2635	Risperidonum	Risset 3 mg, tabl. powl., 3 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990996629	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	67,94	82,86	82,86	Schizofrenia		ryczałt	3,84
2636	Risperidonum	Risset 4 mg, tabl. powl., 4 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990996711	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	30,20	38,89	38,89	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2637	Risperidonum	Risset 4 mg, tabl. powl., 4 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990996728	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	90,59	108,30	108,30	Schizofrenia		ryczałt	5,12
2638	Risperidonum	Ryspolit, tabl. powl., 1 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990567683	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	7,18	10,38	10,11	Schizofrenia		ryczałt	3,47

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2639	Risperidonum	Ryspolit, tabl. powł., 2 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990567737	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	15,43	20,82	20,22	Schizofrenia		ryczałt	3,80
2640	Risperidonum	Ryspolit, tabl. powł., 3 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990567935	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	23,22	30,39	30,33	Schizofrenia		ryczałt	3,26
2641	Risperidonum	Ryspolit, tabl. powł., 4 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990568031	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	31,32	40,07	40,07	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2642	Risperidonum	Ryspolit, roztwór doustny, 1 mg/ml	30 ml (but.)	5909990721399	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	10,69	15,06	15,06	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2643	Risperidonum	Ryspolit, roztwór doustny, 1 mg/ml	100 ml (but.)	5909990721405	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	36,86	47,05	47,05	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2644	Risperidonum	Speridan, tabl. powł., 1 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990567836	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	5,40	8,51	8,51	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2645	Risperidonum	Speridan, tabl. powł., 2 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990567881	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	10,80	15,96	15,96	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2646	Risperidonum	Speridan, tabl. powł., 3 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990567980	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	16,20	23,02	23,02	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2647	Risperidonum	Speridan, tabl. powł., 4 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990568147	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	21,60	29,86	29,86	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2648	Risperidonum	Torendo Q-Tab 1, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 1 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990034932	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	6,05	9,19	9,19	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2649	Risperidonum	Torendo Q-Tab 1 mg, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 1 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990680849	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	13,39	19,46	19,46	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2650	Risperidonum	Torendo Q-Tab 2, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 2 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990034994	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	12,10	17,33	17,33	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2651	Risperidonum	Torendo Q-Tab 2 mg, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 2 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990680863	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	26,78	36,47	36,47	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2652	Risperidonum	Ziperid, tabl. powł., 1 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990016952	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	6,59	9,76	9,76	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2653	Risperidonum	Ziperid, tabl. powł., 2 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990016983	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	14,04	19,36	19,36	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2654	Risperidonum	Ziperid, tabl. powł., 3 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990017003	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	22,14	29,26	29,26	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2655	Risperidonum	Ziperid, tabl. powł., 4 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990017041	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	27,97	36,55	36,55	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2656	Rivaroxabanum	Xarelto, tabl., 10 mg	10 szt.	5909990658145	2014-01-01	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	91,99	105,84	52,64	Żylna powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej alloplastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alloplastyce) - prewencja pierwotna		ryczałt	56,40

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2657	Rivaroxabanum	Xarelto, tabl. powł., 15 mg	14 szt.	5909990910601	2013-03-01	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	128,82	148,74	110,55	Leczenie zakrzepicy żył głębokich oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej po ostrej zakrzepicy żył głębokich u osób powyżej 18 roku życia		30%	71,36
2658	Rivaroxabanum	Xarelto, tabl. powł., 15 mg	42 szt.	5909990910663	2013-03-01	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	386,47	425,76	331,65	Leczenie zakrzepicy żył głębokich oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej po ostrej zakrzepicy żył głębokich u osób powyżej 18 roku życia		30%	193,61
2659	Rivaroxabanum	Xarelto, tabl. powł., 20 mg	14 szt.	5909990910700	2013-03-01	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	128,82	150,40	147,40	Leczenie zakrzepicy żył głębokich oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej po ostrej zakrzepicy żył głębokich u osób powyżej 18 roku życia		30%	47,22
2660	Rivastigminum	Exelon, system transdermalny, 4,6 mg/24h	30 sas.	5909990066704	2014-01-01	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	240,88	256,95	15,44	Choroba Alzheimera		30%	246,14
2661	Rivastigminum	Exelon, system transdermalny, 9,5 mg/24h	30 sas.	5909990066766	2014-01-01	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	240,88	259,33	31,88	Choroba Alzheimera		30%	237,01
2662	Rivastigminum	Exelon, roztwór doustny, 2 mg/ml	120 ml	5909990454310	2014-01-01	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	193,74	209,39	28,34	Choroba Alzheimera		30%	189,55
2663	Rivastigminum	Exelon, kaps., 1,5 mg	28 kaps. (blis.)	5909990781119	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 -- dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	114,66	122,01	4,96	x	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	118,54
2664	Rivastigminum	Exelon, kaps., 3 mg	28 kaps. (blis.)	5909990781218	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 -- dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	119,19	128,07	9,92	x	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	121,13
2665	Rivastigminum	Exelon, kaps., 3 mg	56 kaps. (blis.)	5909990781225	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 -- dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	239,72	256,43	19,84	x	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	242,54
2666	Rivastigminum	Exelon, kaps., 4,5 mg	28 kaps. (blis.)	5909990781317	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 -- dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	119,19	129,07	14,88	x	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	118,65
2667	Rivastigminum	Exelon, kaps., 4,5 mg	56 kaps. (blis.)	5909990781324	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 -- dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	239,72	257,84	29,75	x	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	237,02
2668	Rivastigminum	Exelon, kaps., 6 mg	28 kaps. (blis.)	5909990781416	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 -- dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	119,19	129,88	19,84	x	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	115,99

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2669	Rivastigminum	Exelon, kaps., 6 mg	56 kaps. (blist.)	5909990781423	- - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	239,72	259,05	39,67	x	Otępienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	231,28
2670	Rivastigminum	Exelon, system transdermalny, 13,3 mg/24h	30 sas.	5909991032609	2014-01-01	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	267,65	288,98	44,63	Choroba Alzheimera		30%	257,74
2671	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps.	5909990700646	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	18,36	20,90	4,96	Choroba Alzheimera	Otępienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	17,43
2672	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 1,5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990700660	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	18,36	20,90	4,96	Choroba Alzheimera	Otępienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	17,43
2673	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990700684	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	22,68	26,73	9,92	Choroba Alzheimera	Otępienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	19,79
2674	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 3 mg	28 tabl.	5909990700691	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	22,68	26,73	9,92	Choroba Alzheimera	Otępienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	19,79
2675	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990700707	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	45,36	52,36	19,84	Choroba Alzheimera	Otępienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	38,47
2676	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 3 mg	56 tabl.	5909990700721	2014-01-01	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	40,93	47,71	19,84	Choroba Alzheimera		30%	33,82
2677	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990700738	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	33,48	39,07	14,88	Choroba Alzheimera	Otępienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	28,65
2678	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 4,5 mg	28 tabl.	5909990700745	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	33,48	39,07	14,88	Choroba Alzheimera	Otępienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	28,65
2679	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990700752	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	66,96	76,45	29,75	Choroba Alzheimera	Otępienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	55,63
2680	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 4,5 mg	56 tabl.	5909990700769	2014-01-01	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	61,45	70,66	29,75	Choroba Alzheimera		30%	49,84
2681	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990700790	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	45,36	52,36	19,84	Choroba Alzheimera	Otępienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	38,47

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2682	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 6 mg	28 tabl.	5909990700806	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	45,36	52,36	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	38,47
2683	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990700844	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	90,72	102,61	39,67	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	74,84
2684	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 6 mg	56 tabl.	5909990700851	2014-01-01	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	81,97	93,42	39,67	Choroba Alzheimerera		30%	65,65
2685	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps.	5909990782048	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	11,58	13,78	4,96	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	10,31
2686	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 1,5 mg	56 kaps.	5909990782055	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,16	27,24	9,92	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	20,30
2687	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990782079	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,16	27,24	9,92	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	20,30
2688	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990782086	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,32	53,37	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,48
2689	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990782147	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	34,74	40,40	14,88	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	29,98
2690	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990782154	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	69,48	79,09	29,75	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	58,27
2691	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990782178	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,32	53,37	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,48
2692	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990782185	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	92,64	104,61	39,67	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	76,84
2693	Rivastigminum	Rivaldo, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990816255	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,31	53,36	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,47
2694	Rivastigminum	Rivaldo, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990816262	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	34,73	40,39	14,88	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	29,97

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2695	Rivastigminum	Rivaldo, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990816279	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	69,47	79,08	29,75	Choroba Alzheimer	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	58,26
2696	Rivastigminum	Rivaldo, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990816286	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	46,32	53,37	19,84	Choroba Alzheimer	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,48
2697	Rivastigminum	Rivaldo, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990816293	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	92,62	104,60	39,67	Choroba Alzheimer	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	76,83
2698	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps.	5909990778898	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	11,56	13,76	4,96	Choroba Alzheimer	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	10,29
2699	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990778935	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	23,13	27,21	9,92	Choroba Alzheimer	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	20,27
2700	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990778942	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	46,27	53,31	19,84	Choroba Alzheimer	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,42
2701	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990778966	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	34,71	40,37	14,88	Choroba Alzheimer	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	29,95
2702	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990778973	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	69,42	79,03	29,75	Choroba Alzheimer	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	58,21
2703	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990778997	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	46,27	53,31	19,84	Choroba Alzheimer	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,42
2704	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990779000	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	92,53	104,51	39,67	Choroba Alzheimer	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	76,74
2705	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps.	5909990886258	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	11,56	13,76	4,96	Choroba Alzheimer	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	10,29
2706	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990886296	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	23,11	27,19	9,92	Choroba Alzheimer	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	20,25
2707	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990886302	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	46,33	53,38	19,84	Choroba Alzheimer	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,49

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2708	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990886364	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	34,67	40,32	14,88	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	29,90
2709	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990886371	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	69,34	78,95	29,75	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	58,13
2710	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990886401	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,22	53,27	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,38
2711	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990886425	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	95,80	107,94	39,67	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	80,17
2712	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps. (blist.)	5909990803156	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	11,51	13,71	4,96	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	10,24
2713	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps. (blist.)	5909990803545	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	22,68	26,73	9,92	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	19,79
2714	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps. (blist.)	5909990803569	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	45,36	52,36	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	38,47
2715	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps. (blist.)	5909990803781	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	34,56	40,21	14,88	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	29,79
2716	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps. (blist.)	5909990803804	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	69,12	78,72	29,75	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	57,90
2717	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps. (blist.)	5909990804085	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	45,36	52,36	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	38,47
2718	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps. (blist.)	5909990804108	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	91,80	103,74	39,67	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	75,97
2719	Rivastigminum	Rivastigmine Teva, roztwór doustny, 2 mg/ml	120 ml (but.)	5909990764143	2014-01-01	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	79,53	89,47	28,34	Choroba Alzheimerera		30%	69,63
2720	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps.	5909990866250	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	13,93	16,25	4,96	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	12,78

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2721	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990866304	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,11	27,19	9,92	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	20,25
2722	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990866366	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,22	53,27	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,38
2723	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990866397	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	33,48	39,07	14,88	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	28,65
2724	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990866427	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	66,96	76,45	29,75	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	55,63
2725	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990866458	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	42,66	49,52	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	35,63
2726	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990866472	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	85,32	96,94	39,67	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	69,17
2727	Rivastigminum	Rivaxon, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps. twardych	5909990795307	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	11,57	13,77	4,96	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	10,30
2728	Rivastigminum	Rivaxon, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps. twardych	5909990795376	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,13	27,21	9,92	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	20,27
2729	Rivastigminum	Rivaxon, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990795383	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,27	53,31	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,42
2730	Rivastigminum	Rivaxon, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps. twardych	5909990795567	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	34,70	40,36	14,88	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	29,94
2731	Rivastigminum	Rivaxon, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990795574	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	69,40	79,01	29,75	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	58,19
2732	Rivastigminum	Rivaxon, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps. twardych	5909990795598	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,27	53,31	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,42
2733	Rivastigminum	Rivaxon, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990795604	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	92,53	104,51	39,67	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	76,74

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2734	Rivastigminum	Rywastygmina Apotex, system transdermalny, plaster, 9,5 mg/24h	30 szt.	5909991067632	2014-03-01	2 lata	186,0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	143,36	156,93	31,88	Choroba Alzheimera		30%	134,61
2735	Rivastigminum	Symelon, kaps. twarde, 1,5 mg	28 tabl.	5909990808199	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186,0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	14,23	16,56	4,96	Choroba Alzheimera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	13,09
2736	Rivastigminum	Symelon, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990808397	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186,0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	20,52	24,47	9,92	Choroba Alzheimera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	17,53
2737	Rivastigminum	Symelon, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990808427	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186,0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	30,78	36,24	14,88	Choroba Alzheimera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	25,82
2738	Rivastigminum	Symelon, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990808441	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186,0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	41,04	47,82	19,84	Choroba Alzheimera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	33,93
2739	Ropinirolum	Aparxon PR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 2 mg	21 tabl.	5909990877676	2012-05-01	2 lata	170,0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	27,54	35,32	30,32	Choroba i zespół Parkinsona		30%	14,10
2740	Ropinirolum	Aparxon PR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 2 mg	28 tabl.	5909990877683	2012-05-01	2 lata	170,0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	36,72	46,27	40,42	Choroba i zespół Parkinsona		30%	17,98
2741	Ropinirolum	Aparxon PR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	28 tabl.	5909990878000	2012-05-01	2 lata	170,0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	73,44	88,55	80,85	Choroba i zespół Parkinsona		30%	31,96
2742	Ropinirolum	Aparxon PR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 8 mg	28 tabl.	5909990878086	2012-05-01	2 lata	170,0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	146,88	169,66	161,70	Choroba i zespół Parkinsona		30%	56,47
2743	Ropinirolum	ApoRopin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 2 mg	28 tabl.	5909990992607	2014-03-01	2 lata	170,0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	32,40	41,73	40,42	Choroba i zespół Parkinsona		30%	13,44
2744	Ropinirolum	ApoRopin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	28 tabl.	5909990992683	2014-03-01	2 lata	170,0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	64,80	79,48	79,48	Choroba i zespół Parkinsona		30%	23,84
2745	Ropinirolum	ApoRopin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 8 mg	28 tabl.	5909990992775	2014-03-01	2 lata	170,0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	129,60	151,52	151,52	Choroba i zespół Parkinsona		30%	45,46
2746	Ropinirolum	Aropilo, tabl. powł., 0,25 mg	210 tabl. (10 blist.po 21szt.)	5909990731954	2014-01-01	2 lata	170,0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	34,56	43,67	37,90	Choroba i zespół Parkinsona		30%	17,14
2747	Ropinirolum	Aropilo, tabl. powł., 0,5 mg	21 tabl. (1 blist.a 21 szt.)	5909990731985	2014-01-01	2 lata	170,0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	7,94	10,79	7,58	Choroba i zespół Parkinsona		30%	5,48
2748	Ropinirolum	Aropilo, tabl. powł., 1 mg	21 tabl. (1 blist.a 21 szt.)	5909990732074	2014-01-01	2 lata	170,0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	12,96	17,71	15,16	Choroba i zespół Parkinsona		30%	7,10
2749	Ropinirolum	Aropilo, tabl. powł., 2 mg	21 tabl. (1 blist.a 21 szt.)	5909990732227	2014-01-01	2 lata	170,0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	24,84	32,48	30,32	Choroba i zespół Parkinsona		30%	11,26
2750	Ropinirolum	Aropilo, tabl. powł., 5 mg	21 tabl. (1 blist.a 21 szt.)	5909990732333	2014-01-01	2 lata	170,0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	63,72	77,92	75,80	Choroba i zespół Parkinsona		30%	24,86
2751	Ropinirolum	Aropilo SR, tabl. o przedl. uwalnianiu, 2 mg	28 szt.	5909990998586	2013-07-01	2 lata	170,0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	33,03	42,39	40,42	Choroba i zespół Parkinsona		30%	14,10

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2752	Ropinirolum	Aropilo SR, tabl. o przedl. uwalnianiu, 4 mg	28 szt.	5909990998982	2013-07-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	66,10	80,85	80,85	Choroba i zespół Parkinsona		30%	24,26
2753	Ropinirolum	Aropilo SR, tabl. o przedl. uwalnianiu, 8 mg	28 szt.	5909990999156	2013-07-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	129,30	151,21	151,21	Choroba i zespół Parkinsona		30%	45,36
2754	Ropinirolum	Nironovo SR, tabl. o przedl. uwalnianiu, 2 mg	28 szt.	5909990990085	2013-03-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	33,11	42,48	40,42	Choroba i zespół Parkinsona		30%	14,19
2755	Ropinirolum	Nironovo SR, tabl. o przedl. uwalnianiu, 4 mg	28 szt.	5909990990092	2013-03-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	66,23	80,98	80,85	Choroba i zespół Parkinsona		30%	24,39
2756	Ropinirolum	Nironovo SR, tabl. o przedl. uwalnianiu, 8 mg	28 szt.	5909990990108	2013-03-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	132,45	154,51	154,51	Choroba i zespół Parkinsona		30%	46,35
2757	Ropinirolum	Polpix SR, tabl. o przedl. uwalnianiu, 2 mg	28 tabl.	5909990988198	2013-09-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	33,11	42,48	40,42	Choroba i zespół Parkinsona		30%	14,19
2758	Ropinirolum	Polpix SR, tabl. o przedl. uwalnianiu, 4 mg	28 tabl.	5909990988204	2013-09-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	66,23	80,98	80,85	Choroba i zespół Parkinsona		30%	24,39
2759	Ropinirolum	Polpix SR, tabl. o przedl. uwalnianiu, 8 mg	28 tabl.	5909990988242	2013-09-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	132,45	154,51	154,51	Choroba i zespół Parkinsona		30%	46,35
2760	Ropinirolum	Raponer, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 2 mg	28 tabl.	5909990984268	2014-01-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	24,66	33,60	33,60	Choroba i zespół Parkinsona		30%	10,08
2761	Ropinirolum	Raponer, tabl. o przedl. uwalnianiu, 4 mg	28 szt.	5909990984299	2013-07-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	64,80	79,48	79,48	Choroba i zespół Parkinsona		30%	23,84
2762	Ropinirolum	Raponer, tabl. o przedl. uwalnianiu, 8 mg	28 szt.	5909990984398	2013-07-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	129,60	151,52	151,52	Choroba i zespół Parkinsona		30%	45,46
2763	Ropinirolum	Repirol SR, tabl. doustne o przedłużonym uwalnianiu, 2 mg	28 szt.	5909990983582	2013-05-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	33,10	42,48	40,42	Choroba i zespół Parkinsona		30%	14,19
2764	Ropinirolum	Repirol SR, tabl. doustne o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	28 szt.	5909990983803	2013-05-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	66,20	80,95	80,85	Choroba i zespół Parkinsona		30%	24,36
2765	Ropinirolum	Repirol SR, tabl. doustne o przedłużonym uwalnianiu, 8 mg	28 szt.	5909990983971	2013-05-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	132,41	154,47	154,47	Choroba i zespół Parkinsona		30%	46,34
2766	Ropinirolum	Requip, tabl. powl., 2 mg	21 tabl. (blis.)	5909990013586	2014-01-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	24,83	32,47	30,32	Choroba i zespół Parkinsona		30%	11,25
2767	Ropinirolum	Requip, tabl. powl., 0,5 mg	21 tabl. (blis.)	5909990013685	2014-01-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	6,20	8,96	7,58	Choroba i zespół Parkinsona		30%	3,65
2768	Ropinirolum	Requip, tabl. powl., 1 mg	21 tabl. (blis.)	5909990013890	2014-01-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	12,41	17,12	15,16	Choroba i zespół Parkinsona		30%	6,51
2769	Ropinirolum	Requip, tabl. powl., 5 mg	21 tabl. (1 blis.a 21 szt.)	5909990013968	2014-01-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	62,07	76,18	75,80	Choroba i zespół Parkinsona		30%	23,12
2770	Ropinirolum	Requip Modutab, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	28 tabl. (2 blis.po 14 szt.)	5909990644612	2014-01-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	86,77	102,55	80,85	Choroba i zespół Parkinsona		30%	45,96
2771	Ropinirolum	Requip Modutab, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 8 mg	28 tabl. (2 blis.po 14 szt.)	5909990644636	2014-01-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	173,50	197,63	161,70	Choroba i zespół Parkinsona		30%	84,44

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2772	Ropinirolum	Requip Modutab, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 2 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990644728	2014-01-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	44,01	53,92	40,42	Choroba i zespół Parkinsona		30%	25,63
2773	Ropinirolum	Rolpryna SR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 2 mg	28 tabl.	5909990855766	2014-03-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	33,07	42,43	40,42	Choroba i zespół Parkinsona		30%	14,14
2774	Ropinirolum	Rolpryna SR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	28 tabl.	5909990855773	2014-03-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	66,18	80,93	80,85	Choroba i zespół Parkinsona		30%	24,34
2775	Ropinirolum	Rolpryna SR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 8 mg	28 tabl.	5909990855780	2014-03-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	132,36	154,43	154,43	Choroba i zespół Parkinsona		30%	46,33
2776	Ropinirolum	Rolpryna SR, tabl. o przedl. uwalnianiu, 2 mg	84 szt.	5909991033781	2013-03-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	99,36	118,04	118,04	Choroba i zespół Parkinsona		30%	35,41
2777	Ropinirolum	Rolpryna SR, tabl. o przedl. uwalnianiu, 4 mg	84 szt.	5909991033798	2013-03-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	198,72	226,37	226,37	Choroba i zespół Parkinsona		30%	67,91
2778	Ropinirolum	Rolpryna SR, tabl. o przedl. uwalnianiu, 8 mg	84 szt.	5909991033804	2013-03-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	397,44	440,22	440,22	Choroba i zespół Parkinsona		30%	132,07
2779	Ropinirolum	Ropodrin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 2 mg	28 szt.	5909990963874	2013-07-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	33,11	42,48	40,42	Choroba i zespół Parkinsona		30%	14,19
2780	Ropinirolum	Ropodrin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	28 szt.	5909990964239	2013-07-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	66,23	80,98	80,85	Choroba i zespół Parkinsona		30%	24,39
2781	Ropinirolum	Ropodrin, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 8 mg	28 szt.	5909990964321	2013-07-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	132,45	154,51	154,51	Choroba i zespół Parkinsona		30%	46,35
2782	Rosuvastatinum	Ridlip, tabl. powl., 5 mg	28 szt.	5909991000103	2013-03-01	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,75	6,21	3,82	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,54
2783	Rosuvastatinum	Ridlip, tabl. powl., 10 mg	28 szt.	5909991000141	2013-03-01	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,10	10,84	7,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,49
2784	Rosuvastatinum	Ridlip, tabl. powl., 20 mg	28 szt.	5909991000158	2013-03-01	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	15,77	20,50	15,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,81
2785	Rosuvastatinum	Ridlip, tabl. powl., 40 mg	28 szt.	5909991000165	2013-03-01	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	23,22	30,54	30,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,16
2786	Rosuvastatinum	Roswera, tabl., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990895106	2014-03-01	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	9,18	10,86	3,82	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,19
2787	Rosuvastatinum	Roswera, tabl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990895250	2014-03-01	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,28	17,32	7,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,97
2788	Rosuvastatinum	Roswera, tabl., 15 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990895380	2014-03-01	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,99	18,98	11,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,97
2789	Rosuvastatinum	Roswera, tabl. powl., 15 mg	56 szt.	5909990895403	2013-03-01	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	27,00	33,51	22,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	17,47

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2790	Rosuvastatinum	Roswera, tabl., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990895533	2014-03-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	20,68	25,65	15,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,96
2791	Rosuvastatinum	Roswera, tabl., 30 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990895663	2014-03-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	26,89	33,39	22,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	17,35
2792	Rosuvastatinum	Roswera, tabl. powl., 30 mg	56 szt.	5909990895687	2013-03-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	54,00	64,68	45,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	32,61
2793	Rosuvastatinum	Roswera, tabl., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990895786	2014-03-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	41,58	49,82	30,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	28,44
2794	Rosuvastatinum	Suwardio, tabl. powl., 10 mg	28 szt.	5909990791743	2014-03-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,81	8,43	7,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,08
2795	Rosuvastatinum	Suwardio, tabl. powl., 20 mg	28 szt.	5909990791873	2014-03-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	11,61	16,13	15,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,44
2796	Rosuvastatinum	Zahron, tabl. powl., 20 mg	28 tabl.	5909990802685	2013-09-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	13,45	18,06	15,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,37
2797	Rosuvastatinum	Zaranta, tabl. powl., 10 mg	28 tabl (4 blistr. po 7)	5909990777785	2014-01-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,74	9,41	7,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,06
2798	Rosuvastatinum	Zaranta, tabl. powl., 20 mg	28 tabl (4 blistr. po 7)	5909990777839	2014-01-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	13,45	18,06	15,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,37
2799	Roxithromycinum	Renicin, tabl. powl., 0,15 g	10 tabl. (1 blist.po 10)	5909990467419	2014-01-01	2 lata	101.2. Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,74	18,12	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,57
2800	Roxithromycinum	Rolicyn, tabl. powl., 50 mg	10 tabl. (blist.)	5909990847815	2014-01-01	2 lata	101.2. Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	13,56	15,20	3,04	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,68
2801	Roxithromycinum	Rolicyn, tabl. powl., 100 mg	10 tabl. (blist.)	5909990847914	2014-01-01	2 lata	101.2. Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,02	18,73	6,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,70
2802	Roxithromycinum	Rolicyn, tabl. powl., 150 mg	10 tabl. (blist.)	5909990848010	2014-01-01	2 lata	101.2. Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,44	20,95	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,40
2803	Roxithromycinum	Roxitron, tabl. powl., 0,15 g	10 tabl.	5909991032319	2014-01-01	2 lata	101.2. Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,74	18,12	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,57
2804	Roxithromycinum	Rulid, tabl. powl., 150 mg	10 tabl.	5909990085910	2014-01-01	2 lata	101.2. Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	21,92	25,65	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	21,10
2805	Roxithromycinum	Rulid, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 50 mg	10 tabl. (blist.)	5909990785919	2014-01-01	2 lata	101.1. Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	11,88	15,58	10,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,26

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2806	Roxithromycinum	Xitrocin, tabl. powł., 150 mg	10 tabl. (blis.)	5909990971718	2014-01-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	17,28	20,78	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,23
2807	Salbutamolium	Buventol Easyhaler, proszek do inhalacji, 100 µg	1 poj.a 200 daw. (+poj.ochron.)	5909991106928	2014-01-01	2 lata	197.1, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o krótkim działaniu	22,24	26,94	14,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	16,11
2808	Salbutamolium	Buventol Easyhaler, proszek do inhalacji, 200 µg	1 poj.a 200 daw. (+poj.ochron.)	5909991107826	2014-01-01	2 lata	197.1, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o krótkim działaniu	37,30	44,80	28,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	22,07
2809	Salbutamolium	Sabumalin, aerozol inhalacyjny, zawiesina, 100 mcg	1 poj. (200 dawek)	5909990764150	2012-05-01	2 lata	197.1, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o krótkim działaniu	8,86	12,89	12,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
2810	Salbutamolium	Salbutamol Hasco, syrop, 2 mg/5ml	100 ml	5909990317516	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	197.2, Doustne leki beta-2-mimetyczne o krótkim działaniu, przeznaczone do stosowania w leczeniu chorób układu oddechowego	4,86	7,13	7,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,20
2811	Salbutamolium	Steri-Neb Salamol, roztwór do nebulizacji, 1 mg/ml	20 poj.po 2,5 ml	5909990727414	2014-01-01	2 lata	197.1, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o krótkim działaniu	21,60	23,52	2,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	23,52
2812	Salbutamolium	Steri-Neb Salamol, roztwór do nebulizacji, 2 mg/ml	20 poj.po 2,5 ml	5909990727513	2014-01-01	2 lata	197.1, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o krótkim działaniu	32,40	35,69	5,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	33,28
2813	Salbutamolium	Ventolin, aerozol wziewny, zawiesina, 100 µg/dawkę	1 poj.a 200 daw.	5909990442010	2014-01-01	2 lata	197.1, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o krótkim działaniu	9,94	14,03	14,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
2814	Salbutamolium	Ventolin, Płyn do inhalacji z nebulizatora, 1 mg/ml	20 amp.a 2,5 ml	5909990454013	2014-01-01	2 lata	197.1, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o krótkim działaniu	14,04	15,58	2,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	15,58
2815	Salbutamolium	Ventolin, Płyn do inhalacji z nebulizatora, 2 mg/ml	20 amp.a 2,5 ml	5909990454112	2014-01-01	2 lata	197.1, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o krótkim działaniu	17,25	19,78	5,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	17,37
2816	Salbutamolium	Ventolin Dysk, proszek do inhalacji, 200 µg	1 poj.a 60 daw.	5909990911912	2014-01-01	2 lata	197.1, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o krótkim działaniu	16,30	19,50	8,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	14,28
2817	Salmeterolum	Pulmaterol, proszek do inhalacji w kaps., 0,05 mg	60 kaps. (+ inh.)	5909991109424	2014-01-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	49,03	61,08	57,81	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	6,47
2818	Salmeterolum	Pulmaterol, proszek do inhalacji w kaps., 0,05 mg	90 kaps. (+ inh.)	5909991109431	2014-01-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	73,55	89,38	86,71	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	7,47
2819	Salmeterolum	Pulveril, aerozol inhalacyjny, zawiesina, 25 µg/dawkę	120 dawek	5909990867653	2013-01-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	52,02	64,22	57,81	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	9,61
2820	Salmeterolum	Serevent, aerozol wziewny, zawiesina, 25 µg	1 szt. (120 daw.)	5909990623099	2014-01-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	69,36	82,44	57,81	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	27,83

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2821	Salmeterolum	Serevent Dysk, proszek do inhalacji, 50 µg	1 szt. (60 daw.)	5909990437825	2014-01-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	71,32	84,49	57,81	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	29,88
2822	Selegilinum	Segan, tabl., 5 mg	60 tabl. (3 blist.po 20 szt.)	5909990746026	2014-01-01	2 lata	171.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - selegilina	15,98	21,64	21,64	Choroba i zespół Parkinsona		ryczałt	6,40
2823	Selegilinum	Selgres, tabl. powł., 5 mg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909990404315	2014-01-01	2 lata	171.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - selegilina	13,54	18,52	18,03	Choroba i zespół Parkinsona		ryczałt	5,82
2824	Sertindolum	Serdolect, tabl. powł., 4 mg	30 tabl.	5909991089214	2014-01-01	2 lata	178.8, Leki przeciwpsychotyczne - sertindol	82,08	98,99	98,99	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2825	Sertindolum	Serdolect, tabl. powł., 0,012 g	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991089313	2014-01-01	2 lata	178.8, Leki przeciwpsychotyczne - sertindol	246,24	277,08	277,08	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2826	Sertindolum	Serdolect, tabl. powł., 16 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991089412	2014-01-01	2 lata	178.8, Leki przeciwpsychotyczne - sertindol	328,32	365,28	365,28	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2827	Sertralinum	Asentra, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990963218	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	15,77	19,92	12,83	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	10,94
2828	Sertralinum	Asentra, tabl. powł., 100 mg	28 tabl.	5909990963317	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	28,08	34,79	25,67	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	16,82
2829	Sertralinum	Asertin 100, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990422685	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	22,14	28,81	27,50	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	9,56
2830	Sertralinum	Asertin 50, tabl. powł., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990422692	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	9,72	13,75	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	4,13
2831	Sertralinum	Miravil, tabl. powł., 50 mg	30 tabl.	5909990804344	2012-05-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	9,18	13,18	13,18	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	3,95
2832	Sertralinum	Miravil, tabl. powł., 100 mg	30 tabl.	5909990804368	2012-05-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	18,36	24,84	24,84	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	7,45
2833	Sertralinum	Sertagen, tabl. powł., 100 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990046621	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	16,20	22,32	22,32	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	6,70
2834	Sertralinum	Sertagen, tabl. powł., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990046690	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	8,10	11,87	11,87	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	3,56
2835	Sertralinum	Sertralina KRKA, tabl. powł., 50 mg	30 szt.	5909990919888	2013-03-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	8,10	12,05	12,05	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	3,62
2836	Sertralinum	Sertralina KRKA, tabl. powł., 100 mg	30 szt.	5909990919987	2013-03-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	16,20	22,57	22,57	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	6,77
2837	Sertralinum	Sertraline Bluefish, tabl. powł., 50 mg	30 tabl.	5909991041106	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	7,45	11,36	11,36	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	3,41
2838	Sertralinum	Sertraline Bluefish, tabl. powł., 100 mg	30 tabl.	5909991041199	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	14,90	21,21	21,21	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	6,36
2839	Sertralinum	Sertralinum 123ratio, tabl. powł., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990049943	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	10,04	14,08	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	4,46
2840	Sertralinum	Sertralinum 123ratio, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990049981	2012-05-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	18,36	24,84	24,84	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	7,45
2841	Sertralinum	Sertranorm, tabl. powł., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990663040	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	9,61	13,63	13,63	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	4,09
2842	Sertralinum	Sertranorm, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990663163	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	20,30	26,88	26,88	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	8,06

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2843	Sertralinum	Setalof, tabl. powl., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990571925	2014-01-01	2 lata	184.0. Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	9,72	13,75	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	4,13
2844	Sertralinum	Setalof, tabl. powl., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990571963	2014-01-01	2 lata	184.0. Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	22,14	28,81	27,50	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	9,56
2845	Sertralinum	Stimuloton, tabl. powl., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990994816	2014-01-01	2 lata	184.0. Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	18,90	23,39	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	13,77
2846	Sertralinum	Zolof, tabl. powl., 50 mg	28 tabl.	5909990753116	2014-01-01	2 lata	184.0. Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	24,79	29,39	12,83	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	20,41
2847	Sertralinum	Zolof, tabl. powl., 100 mg	28 tabl.	5909990753215	2014-01-01	2 lata	184.0. Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	42,81	50,26	25,67	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	32,29
2848	Sertralinum	Zotral, tabl. powl., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990013982	2014-01-01	2 lata	184.0. Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	15,77	19,92	12,83	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	10,94
2849	Sertralinum	Zotral, tabl. powl., 100 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990569472	2014-01-01	2 lata	184.0. Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	28,08	34,79	25,67	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	16,82
2850	Simvastatinum	Apo-Simva 10, tabl. powl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990618279	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,66	7,86	2,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,95
2851	Simvastatinum	Apo-Simva 20, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990618286	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	11,66	13,98	5,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,17

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2852	Simvastatinum	Apo-Simva 40, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990618293	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	19,44	23,52	10,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	15,88
2853	Simvastatinum	Simcovas, tabl. powł., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990649532	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,86	8,82	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,26
2854	Simvastatinum	Simcovas, tabl. powł., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990649655	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,25	17,90	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,77

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2855	Simvastatinum	Simcovas, tabl. powl., 20 mg	30 szt.	5909991048488	2013-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	2,38	4,23	4,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	1,27
2856	Simvastatinum	Simcovas, tabl. powl., 40 mg	30 szt.	5909991048495	2013-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,75	8,10	8,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	2,43
2857	Simvastatinum	Simgal, tabl. powl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990860210	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,86	10,11	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	8,33

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2858	Simvastatinum	Simgal, tabl. powl., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990860319	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	13,99	16,31	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	12,75
2859	Simvastatinum	Simgal, tabl. powl., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990860418	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,81	30,04	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	22,91
2860	Simvastatinum	Simorion, tabl. powl., 10 mg	28 tabl. (blister)	5909990793853	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	3,62	4,61	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	2,83

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2861	Simvastatinum	Simorion, tabl. powl., 10 mg	98 tabl.	5909990793860	2012-05-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	12,69	15,95	8,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,71
2862	Simvastatinum	Simorion, tabl. powl., 40 mg	28 tabl.	5909990794089	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,47	18,12	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,99
2863	Simvastatinum	Simorion, tabl. powl., 40 mg	98 tabl.	5909990794096	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	50,76	60,07	35,63	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	35,13
2864	Simvastatinum	Simorion, tabl. powl., 80 mg	28 tabl.	5909990794102	2012-05-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	29,03	35,23	20,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	20,98
2865	Simvastatinum	Simorion, tabl. powl., 80 mg	98 tabl.	5909990794133	2012-05-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	101,52	116,79	71,26	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	66,91

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2866	Simvastatinum	Simorion, tabl. powl., 20 mg	28 tabl.	5909990794140	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	7,26	9,24	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,68
2867	Simvastatinum	Simorion, tabl. powl., 20 mg	98 tabl.	5909990794157	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,38	30,99	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	18,52
2868	Simvastatinum	Simratio 10, tabl. powl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991019723	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,86	10,11	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	8,33

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2869	Simvastatinum	Simratio 20, tabl. powł., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991019822	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	13,99	16,31	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	12,75
2870	Simvastatinum	Simratio 40, tabl. powł., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991019945	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,81	30,04	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	22,91
2871	Simvastatinum	SimvaHEXAL 10, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990623273	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	7,45	8,69	2,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	6,78

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2872	Simvastatinum	SimvaHEXAL 20, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990623297	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	15,88	18,42	5,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	14,61
2873	Simvastatinum	SimvaHEXAL 40, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990623334	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	23,76	28,06	10,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	20,42
2874	Simvastatinum	Simvacard 10, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990940110	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,10	9,32	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,54

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2875	Simvastatinum	Simvacard 20, tabl. powl., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990940219	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	13,50	15,80	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	12,24
2876	Simvastatinum	Simvacard 40, tabl. powl., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990940318	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,92	30,16	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	23,03
2877	Simvastatinum	Simvachol, tabl. powl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990941025	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,40	6,48	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,70

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2878	Simvastatinum	Simvachol, tabl. powł., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990941124	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,64	10,69	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,13
2879	Simvastatinum	Simvachol, tabl. powł., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990941223	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	17,28	21,08	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	13,95
2880	Simvastatinum	Simvacor, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990336623	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,48	7,67	2,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,76

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2881	Simvastatinum	Simvacor, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990336630	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	11,34	13,65	5,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,84
2882	Simvastatinum	Simvagama 10, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909991146016	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,10	5,18	2,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	3,27
2883	Simvastatinum	Simvagama 20, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909991146115	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,10	10,25	5,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	6,44

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2884	Simvastatinum	Simvagama 40, tabl. powł., 40 mg	30 tabl.	5909991146214	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	17,82	21,82	10,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	14,18
2885	Simvastatinum	Simvagen 10, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990743575	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	3,63	4,62	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	2,84
2886	Simvastatinum	Simvagen 20, tabl. powł., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990743650	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,43	8,37	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,81

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2887	Simvastatinum	Simvagen 20, tabl. powł., 20 mg	84 szt.	5909990818365	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	16,61	21,38	15,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,69
2888	Simvastatinum	Simvagen 40, tabl. powł., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990743667	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	12,85	16,43	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,30
2889	Simvastatinum	Simvastatin 20, tabl. powł., 20 mg	28 tabl.	5909990037698	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,48	8,42	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,86

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2890	Simvastatinum	Simvastatin 40, tabl. powl., 40 mg	30 tabl.	5909990037582	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,15	17,97	10,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,33
2891	Simvastatinum	Simvastatin 40 mg tabletki powlekane, tabl. powl., 40 mg	28 tabl.	5909990037575	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	12,96	16,55	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,42
2892	Simvastatinum	Simvastatin Bluefish, tabl. powl., 10 mg	28 tabl.	5909990723591	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	3,24	4,21	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	2,43

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2893	Simvastatinum	Simvastatin Bluefish, tabl. powł., 20 mg	28 tabl.	5909990723812	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,91	6,78	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	3,22
2894	Simvastatinum	Simvastatin Bluefish, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990723829	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,26	8,31	5,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,50
2895	Simvastatinum	Simvastatin Bluefish, tabl. powł., 40 mg	28 tabl.	5909990724031	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	9,83	13,26	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	6,13

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2896	Simvastatinum	Simvastatin Genoptim, tabl. powł., 20 mg	28 szt. (2 blist. po 14szt.)	5907553016012	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,40	7,29	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	3,73
2897	Simvastatinum	Simvastatin Genoptim, tabl. powł., 40 mg	28 szt. (2 blist. po 14szt.)	5907553016029	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	10,85	14,33	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,20
2898	Simvastatinum	Simvastatin Krka (Vasilip), tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990436316	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,26	7,38	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,60

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2899	Simvastatinum	Simvastatin Krka (Vasilip), tabl. powł., 20 mg	28 tabl.	5909990436415	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	11,88	14,09	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,53
2900	Simvastatinum	Simvastatin Pfizer, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990810871	2012-07-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	3,62	4,61	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,83
2901	Simvastatinum	Simvastatin Pfizer, tabl. powł., 20 mg	28 tabl.	5909990810895	2012-07-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	7,23	9,21	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,65
2902	Simvastatinum	Simvastatin Pfizer, tabl. powł., 40 mg	28 tabl.	5909990810949	2012-07-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,46	18,12	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,99
2903	Simvastatinum	Simvastatinum 123ratio (SimvaTeva), tabl. powł., 20 mg	28 szt.	5909990635597	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,26	8,19	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,63

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2904	Simvastatinum	Simvastatinum 123ratio (SimvaTeva), tabl. powł., 40 mg	28 szt.	5909990635658	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	12,74	16,32	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,19
2905	Simvastatinum	Simvastatinum Accord, tabl. powł., 10 mg	28 szt.	5909990706396	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	1,62	2,51	2,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	0,75
2906	Simvastatinum	Simvastatinum Accord, tabl. powł., 20 mg	28 szt.	5909990706532	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	3,46	5,25	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	1,69

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2907	Simvastatinum	Simvastatinum Accord, tabl. powł., 40 mg	28 szt.	5909990706631	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,54	7,71	7,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	2,31
2908	Simvastatinum	Simvasterol, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990927616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	9,72	11,02	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,24
2909	Simvastatinum	Simvasterol, tabl. powł., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990927715	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	16,20	18,63	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	15,07

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2910	Simvastatinum	Simvasterol, tabl. powł., 40 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990927838	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	29,38	33,78	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	26,65
2911	Simvastatinum	Vasilip, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990914012	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,26	7,38	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,60
2912	Simvastatinum	Vasilip, tabl. powł., 20 mg	28 tabl.	5909990914111	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	11,88	14,09	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,53

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2913	Simvastatinum	Vasilip, tabl. powl., 40 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990982714	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	18,36	22,22	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	15,09
2914	Simvastatinum	Vastan, tabl. powl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991073114	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,40	6,48	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,70
2915	Simvastatinum	Vastan, tabl. powl., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991073213	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	10,80	12,96	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,40

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2916	Simvastatinum	Ximve, tabl. powl., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990055722	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	10,96	13,13	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,57
2917	Simvastatinum	Ximve, tabl. powl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990935116	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,94	7,11	2,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,20
2918	Simvastatinum	Ximve, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990935215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	11,56	13,88	5,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,07

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2919	Simvastatinum	Ximve, tabl. powl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990935314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	19,12	23,19	10,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	15,55
2920	Simvastatinum	Zocor 10, tabl. powl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990365913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	9,72	11,02	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,24
2921	Simvastatinum	Zocor 20, tabl. powl., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990366026	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	16,74	19,20	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	15,64

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2922	Simvastatinum	Zocor 40, tabl. powł., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990769124	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	24,84	29,02	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	21,89
2923	Sirolimusum	Rapamune, roztwór doustny, 1 mg/ml	60 ml (but.+30 strzyk.)	5909990893645	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	135.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - sirolimus	937,18	1 020,77	1 018,30	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Cytopenie w autoimmunizacyjnym zespole limfoproliferacyjnym (ALPS) oporne na stosowanie sterydów lub przy zbyt nasilonych objawach niepożądanych przewlekłej sterydoterapii w wysokich dawkach	ryczałt	5,67
2924	Sirolimusum	Rapamune, tabl. powł., 1 mg	30 tabl.	5909990985210	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	135.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - sirolimus	461,47	509,15	509,15	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Cytopenie w autoimmunizacyjnym zespole limfoproliferacyjnym (ALPS) oporne na stosowanie sterydów lub przy zbyt nasilonych objawach niepożądanych przewlekłej sterydoterapii w wysokich dawkach	ryczałt	3,20
2925	Solifenacinum	Vesicare 10 mg, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990215584	2014-01-01	2 lata	75.2, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - solifenacyna, tolterodyna	111,63	128,21	79,74	Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym		30%	72,39
2926	Solifenacinum	Vesicare 5 mg, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990215553	2014-01-01	2 lata	75.2, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - solifenacyna, tolterodyna	111,63	124,58	39,87	Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym		30%	96,67
2927	Sotalolum	Biosotal 40, tabl., 40 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990365715	2014-01-01	2 lata	39.0, Leki beta-adrenolityczne - nieselektywne - do stosowania doustnego	7,58	10,38	8,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,13
2928	Sotalolum	Biosotal 80, tabl., 80 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990365616	2014-01-01	2 lata	39.0, Leki beta-adrenolityczne - nieselektywne - do stosowania doustnego	7,27	10,04	8,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,79

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2929	Sotalolum	SotaHEXAL 160, tabl., 160 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990309115	2014-01-01	2 lata	39.0, Leki beta-adrenolityczne - nieselektywne - do stosowania doustnego	11,88	15,53	11,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,20
2930	Sotalolum	SotaHEXAL 40, tabl., 40 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909991014711	2014-01-01	2 lata	39.0, Leki beta-adrenolityczne - nieselektywne - do stosowania doustnego	2,43	3,40	2,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	1,31
2931	Sotalolum	SotaHEXAL 80, tabl., 80 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990309016	2014-01-01	2 lata	39.0, Leki beta-adrenolityczne - nieselektywne - do stosowania doustnego	6,48	8,51	5,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,35
2932	Spiramycinum	Rovamycine, tabl. powł., 1,5 mln j.m.	16 tabl. (2 blist.po 8 szt.)	5909990098613	2014-01-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,09	19,63	14,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,34
2933	Spiramycinum	Rovamycine, tabl. powł., 3 mln j.m.	10 tabl. (2 blist.po 5 szt.)	5909990692118	2014-01-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	18,47	23,75	18,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,64
2934	Spironolactonum	Finospir, tabl., 25 mg	30 tabl.	5909990965854	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	7,02	8,95	5,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,23
2935	Spironolactonum	Finospir, tabl., 25 mg	100 tabl.	5909990965861	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	15,12	20,02	17,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,64
2936	Spironolactonum	Finospir, tabl., 50 mg	30 tabl.	5909990965878	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	9,18	12,51	10,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,08
2937	Spironolactonum	Finospir, tabl., 50 mg	100 tabl.	5909990965885	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	27,54	35,37	35,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	10,61
2938	Spironolactonum	Finospir, tabl., 100 mg	30 tabl.	5909990965977	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	16,74	22,24	21,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,39
2939	Spironolactonum	Spironol, tabl., 25 mg	20 tabl. (1 blist.po 20 szt.)	5909990110216	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	5,35	6,67	3,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; Przewlekła niewydolność serca; Pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory	30%	4,19
2940	Spironolactonum	Spironol, tabl., 25 mg	100 tabl.	5909990110223	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	18,68	23,75	17,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; Przewlekła niewydolność serca; Pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory	30%	11,37
2941	Spironolactonum	Spironol, tabl., 100 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990673124	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	10,04	14,15	14,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; Przewlekła niewydolność serca; Pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory	30%	4,25

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2942	Spironolactonum	Verospiron, tabl., 25 mg	20 tabl.	5909990117215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	5,89	7,23	3,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	naciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; Przewlekła niewydolność serca; Pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory	30%	4,75
2943	Spironolactonum	Verospiron, kaps. twarde, 50 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990488414	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	10,80	14,21	10,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	naciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; Przewlekła niewydolność serca; Pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory	30%	6,78
2944	Spironolactonum	Verospiron, kaps. twarde, 100 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990488513	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	16,20	21,67	21,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	naciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; Przewlekła niewydolność serca; Pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory	30%	6,82
2945	Sucralfatum	Ulgastran, zawiesina doustna, 1 g/5ml	250 ml	5909990164615	2014-01-01	2 lata	3.2, Leki działające ochronnie na śluzówkę żołądka - sukralfat - płynne postacie farmaceutyczne	15,12	20,56	20,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,28
2946	Sucralfatum	Venter, tabl. powł., 1 g	50 tabl.	5909990242818	2014-01-01	2 lata	3.1, Leki działające ochronnie na śluzówkę żołądka - sukralfat - stałe postacie farmaceutyczne	15,57	21,12	21,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,56
2947	Sulfamethoxazolum + Trimethoprimum	Bactrim, syrop, 200+40 mg/5 ml	100 ml	5909990312610	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	100.2, Sulfametoksazol w połączeniu z trimetoprymem do stosowania doustnego - postacie płynne	9,18	12,96	12,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	6,61
2948	Sulfamethoxazolum + Trimethoprimum	Bactrim, zawiesina doustna, (0,2 g+0,04 g)/5 ml ml	100 ml	5909997198927	-- dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	100.2, Sulfametoksazol w połączeniu z trimetoprymem do stosowania doustnego - postacie płynne	9,72	13,53	12,71	x	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	7,18

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2949	Sulfamethoxazolium + Trimethoprimum	Biseptol, zawiesina doustna, 200+40 mg/5 ml	100 ml	5909990117819	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	100.2, Sulfametoksazol w połączeniu z trimetoprymem do stosowania doustnego - postacię płynne	8,93	12,71	12,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	6,36
2950	Sulfamethoxazolium + Trimethoprimum	Biseptol 120, tabl., 100+20 mg	20 tabl. (blist.)	5909990117529	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	100.1, Sulfametoksazol w połączeniu z trimetoprymem do stosowania doustnego - postacię stałe	8,64	10,66	5,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	8,09
2951	Sulfamethoxazolium + Trimethoprimum	Biseptol 480, tabl., 400+80 mg	20 tabl.	5909990117611	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	100.1, Sulfametoksazol w połączeniu z trimetoprymem do stosowania doustnego - postacię stałe	15,12	20,56	20,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	10,28
2952	Sulfamethoxazolium + Trimethoprimum	Biseptol 960, tabl., 800+160 mg	10 tabl. (blist.)	5909990117710	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	100.1, Sulfametoksazol w połączeniu z trimetoprymem do stosowania doustnego - postacię stałe	15,12	20,56	20,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	10,28
2953	Sulfasalazinum	Salazopyrin EN, tabl. dojel., 500 mg	50 tabl.	5909990864416	2014-01-01	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	24,41	31,96	30,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,70
2954	Sulfasalazinum	Salazopyrin EN, tabl. dojel., 500 mg	50 tabl.	5909990864416	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	24,41	31,96	30,37	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	4,79

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2955	Sulfasalazinum	Salazopyrin EN, tabl. dojel., 500 mg	100 tabl.	5909990864423	2014-01-01	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	45,36	57,24	57,24	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	17,17
2956	Sulfasalazinum	Salazopyrin EN, tabl. dojel., 500 mg	100 tabl.	5909990864423	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	45,36	57,24	57,24	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	3,20
2957	Sulfasalazinum	Salazopyrin EN, tabl. dojel., 500 mg	100 tabl.	5909997012001	-- dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	44,82	56,67	56,67	x	Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	3,20
2958	Sulfasalazinum	Salazopyrin EN, tabl. dojel., 500 mg	100 szt.	5909997012759	2013-01-01	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	43,15	54,92	54,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,48
2959	Sulfasalazinum	Salazopyrin EN, tabl. dojel., 500 mg	100 szt.	5909997012759	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	43,15	54,92	54,92	Choroba Leśniowskiego-Crohna; Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	3,20
2960	Sulfasalazinum	Sulfasalazin EN Krka, tabl. dojel., 500 mg	50 tabl.	5909990283316	2014-01-01	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	24,34	31,89	30,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,63
2961	Sulfasalazinum	Sulfasalazin EN Krka, tabl. dojel., 500 mg	50 tabl.	5909990283316	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	24,34	31,89	30,37	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	4,72
2962	Sulfasalazinum	Sulfasalazin EN Krka, tabl. dojel., 500 mg	100 tabl.	5909990283323	2014-01-01	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	48,69	60,73	60,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	18,22
2963	Sulfasalazinum	Sulfasalazin EN Krka, tabl. dojel., 500 mg	100 tabl.	5909990283323	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	48,69	60,73	60,73	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	3,20
2964	Sulfasalazinum	Sulfasalazin Krka, tabl. powl., 500 mg	50 tabl.	5909990283217	2014-01-01	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	22,68	30,14	30,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,04
2965	Sulfasalazinum	Sulfasalazin Krka, tabl. powl., 500 mg	50 tabl.	5909990283217	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	22,68	30,14	30,14	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	3,20
2966	Sulpiridum	Sulpiryd Teva, kaps. twarde, 100 mg	24 kaps. (blist.)	5909990159314	2014-01-01	2 lata	178.1, Leki przeciwpyszotyczne - klozapina i sulpiryd do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	4,48	6,58	6,58	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
2967	Sulpiridum	Sulpiryd Teva, tabl., 200 mg	12 tabl. (1 blister a 12 szt.)	5909990159413	2014-01-01	2 lata	178.1, Leki przeciwpyszotyczne - klozapina i sulpiryd do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	3,89	5,96	5,96	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2968	Sulpiridum	Sulpiryd Teva, tabl., 200 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990159437	2014-01-01	2 lata	178.1, Leki przeciwpsychotyczne - klozapina i sulpiryd do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	8,32	12,59	12,59	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
2969	Sulpiridum	Sulpiryd Teva, kaps. twarde, 50 mg	24 kaps. (2 blist.po 12 szt.)	5909990159512	2014-01-01	2 lata	178.1, Leki przeciwpsychotyczne - klozapina i sulpiryd do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	3,46	4,57	3,29	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	1,28
2970	Sultamicillinum	Unasyn, tabl. powł., 375 mg	12 tabl.	5909990065110	2014-01-01	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	29,16	33,03	7,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	29,07
2971	Tacrolimusum	Advagraf, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 0,5 mg	30 kaps.	5909990051052	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	74,41	90,31	84,85	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	8,66
2972	Tacrolimusum	Advagraf, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 1 mg	30 kaps.	5909990051076	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	146,20	169,69	169,69	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
2973	Tacrolimusum	Advagraf, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 5 mg	30 kaps.	5909990051137	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	743,64	812,51	812,51	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2974	Tacrolimusum	Advagraf, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 3 mg	30 kaps.	5909990699957	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	438,60	484,54	484,54	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
2975	Tacrolimusum	Cidimus, kaps. twarde, 0,5 mg	30 kaps.	5909990783489	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	74,41	90,31	84,85	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	8,66
2976	Tacrolimusum	Cidimus, kaps. twarde, 5 mg	30 kaps.	5909990783533	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	729,00	797,14	797,14	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
2977	Tacrolimusum	Cidimus, kaps. twarde, 1 mg	30 kaps.	5909990783571	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	140,40	163,60	163,60	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2978	Tacrolimusum	Prograf, kaps. twarde, 1 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990447213	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	146,20	169,69	169,69	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
2979	Tacrolimusum	Prograf, kaps. twarde, 5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990447312	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	743,64	812,51	812,51	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
2980	Tacrolimusum	Prograf, kaps. twarde, 0,5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909991148713	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	74,41	90,31	84,85	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	8,66
2981	Tacrolimusum	Tacni, kaps. twarde, 0,5 mg	30 kaps.	5909990821006	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	66,96	82,49	82,49	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2982	Tacrolimusum	Tacni, kaps. twarde, 1 mg	30 kaps.	5909990821228	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	133,92	156,80	156,80	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
2983	Tacrolimusum	Tacni, kaps. twarde, 5 mg	30 kaps.	5909990821280	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	669,60	734,77	734,77	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
2984	Tacrolimusum	Tacrolimus Intas, kaps., 0,5 mg	30 kaps.	5909990881352	-- dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	68,85	84,48	84,48	x	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
2985	Tacrolimusum	Tacrolimus Intas, kaps., 1 mg	30 kaps.	5909990881406	-- dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	140,40	163,60	163,60	x	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2986	Tacrolimusum	Tacrolimus Intas, kaps., 1 mg	90 kaps.	5909990881475	-- dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 -- dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	421,20	466,27	466,27	x	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
2987	Tacrolimusum	Taliximun, kaps. twarde, 0,5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990836857	2014-03-01 -- dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 -- dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	58,86	73,98	73,98	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
2988	Tacrolimusum	Taliximun, kaps. twarde, 1 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990836888	2014-03-01 -- dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 -- dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	111,78	133,55	133,55	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
2989	Tacrolimusum	Taliximun, kaps. twarde, 5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990836949	2014-03-01 -- dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 -- dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	538,92	597,56	597,56	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2990	Tafluprostum	Taflotan, krople do oczu, roztwór, 0,015 mg/ml	30 szt. (3sasz.po 10pojem.)	5909990675944	2012-07-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	55,73	66,54	45,25	Obniżanie podwyższonego ciśnienia śródgałkowego w leczeniu jaskry z otwartym kątem przesączania lub nadciśnienia ocznego: 1) w monoterapii u pacjentów, którzy: a) mogą odnieść korzyść ze stosowania kropli do oczu bez środka konserwującego, b) niewystarczająco reagują na leczenie pierwszego rzutu, c) nie tolerują lub nie mogą stosować leczenia pierwszego z uwagi na przeciwwskazania; 2) jako leczenie wspomagające do terapii beta-adrenolitykami u pacjentów, którzy: a) mogą odnieść korzyść ze stosowania kropli do oczu bez środka konserwującego, b) niewystarczająco reagują na leczenie pierwszego rzutu, c) nie tolerują lub nie mogą stosować leczenia pierwszego z uwagi na przeciwwskazania.		30%	34,87
2991	Tamoxifenum	Nolvadex D, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990127412	2014-01-01	2 lata	130.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antyestrogeny - tamoksyfen	17,28	21,74	14,10	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	7,64
2992	Tamoxifenum	Tamoxifen Sandoz, tabl. powł., 0,02 g	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990331017	2014-01-01	2 lata	130.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antyestrogeny - tamoksyfen	10,00	14,10	14,10	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2993	Tamoxifenum	Tamoxifen-EGIS, tabl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990775316	2014-01-01	2 lata	130.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antyestrogeny - tamoksyfen	10,00	14,10	14,10	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2994	Tamoxifenum	Tamoxifen-Ebewe 20, tabl., 20 mg	30 tabl.	5909990722419	2014-03-01	2 lata	130.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antyestrogeny - tamoksyfen	10,00	14,10	14,10	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2995	Tamsulosinum	Apo-Tamis, kaps., 0,4 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990045006	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,39	25,87	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,48
2996	Tamsulosinum	Apo-Tamis, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 0,4 mg	90 kaps.	5909990900794	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	57,89	71,30	71,30	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	9,60
2997	Tamsulosinum	Bazetham, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 0,4 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990565894	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,29	25,76	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,37
2998	Tamsulosinum	Bazetham Retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 0,4 mg	30 tabl.	5909990894598	2012-05-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,29	25,76	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,37

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2999	Tamsulosinum	Fokusin, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 0,4 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990573585	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,44	25,92	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,53
3000	Tamsulosinum	Fokusin, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 0,4 mg	90 kaps. (9 blist.po 10 szt.)	5909990573592	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	62,64	76,29	76,29	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	9,60
3001	Tamsulosinum	Omnis 0,4, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 0,4 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990716418	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	22,98	29,64	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	7,25
3002	Tamsulosinum	Omnis Ocas 0,4, tabl. powl. o przedłużonym uwalnianiu, 0,4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990219070	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	33,24	40,40	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	18,01
3003	Tamsulosinum	Omsal 0,4 mg, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 0,4 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990586196	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	18,36	24,79	24,79	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
3004	Tamsulosinum	Prostaminic, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 0,4 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990573257	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,44	25,92	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,53
3005	Tamsulosinum	Ranlosin, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 0,4 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990048007	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,33	25,81	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,42
3006	Tamsulosinum	Symlosin SR, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 0,4 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990044382	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	17,93	24,35	24,35	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
3007	Tamsulosinum	TamisPras, tabl. o przedłużonym działaniu, 0,4 mg	30 szt.	5909990980451	2013-07-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,66	26,15	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,76
3008	Tamsulosinum	TamsuLEK, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 0,4 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990570386	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,22	25,70	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,31
3009	Tamsulosinum	Tamsudil, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 0,4 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990565948	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,29	25,76	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,37
3010	Tamsulosinum	Tamsudil, kaps. twarde o zmodyfikowanym uwalnianiu, 0,4 mg	90 kaps. (9 blist.po 10)	5909990565962	2014-03-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	56,65	70,00	70,00	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	9,60
3011	Tamsulosinum	Tamsugen 0,4mg, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 0,4 mg	30 kaps.	5909990570690	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	17,93	24,35	24,35	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
3012	Tamsulosinum	Tamsugen 0,4mg, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 0,4 mg	60 kaps.	5909990570706	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	35,86	46,17	46,17	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	6,40
3013	Tamsulosinum	Tamsunorm, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 0,4 mg	30 kaps.	5909990843602	2014-03-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	18,47	24,90	24,90	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
3014	Tamsulosinum	Tanyz, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 0,4 mg	30 kaps.	5909990430895	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,69	26,18	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,79

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3015	Tamsulosinum	Tanyz ERAS, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 0,4 mg	30 tabl.	5909990847808	2012-05-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	18,36	24,79	24,79	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
3016	Tamsulosinum	Tanyz Eras, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 0,4 mg	60 szt.	5909990847822	2013-05-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	38,88	49,34	49,34	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	6,40
3017	Tamsulosinum	Uprox, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 0,4 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990566068	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	20,63	27,17	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	4,78
3018	Tamsulosinum	Uprox, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 0,4 mg	60 kaps. (6 blist.po 10 szt.)	5909990566075	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	40,61	51,16	51,16	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	6,40
3019	Tamsulosinum	Urostad, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 0,4 mg	30 tabl.	5909990566280	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	17,82	24,22	24,22	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
3020	Tamsulosinum	Urostad, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 0,4 mg	30 kaps.	5909997216393	2014-03-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	13,72	19,92	19,92	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
3021	Telmisartanum	Actelsar, tabl., 40 mg	28 szt.	5909990891832	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,22	14,40	14,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,32
3022	Telmisartanum	Actelsar, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990891863	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,20	30,10	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	9,87
3023	Telmisartanum	Micardis, tabl., 40 mg	28 tabl.	5909990440726	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	38,88	44,48	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	34,37
3024	Telmisartanum	Micardis, tabl., 80 mg	14 tabl.	5909990440818	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,84	29,74	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	19,63

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3025	Telmisartanum	Micardis, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990440825	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	51,84	60,17	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	39,94
3026	Telmisartanum	Polsart, tabl., 40 mg	28 szt.	5909990936670	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,23	17,55	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,44
3027	Telmisartanum	Polsart, tabl., 80 mg	28 szt.	5909990936700	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,46	33,52	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	13,29
3028	Telmisartanum	Pritor, tabl., 40 mg	28 tabl.	5909990463428	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	42,12	47,89	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	37,78
3029	Telmisartanum	Pritor, tabl., 80 mg	14 tabl.	5909990463510	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	32,70	38,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	27,89
3030	Telmisartanum	Pritor, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990463527	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	44,28	52,23	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	32,00
3031	Telmisartanum	Telmisartan Apotex, tabl., 40 mg	28 tabl.	5909990992058	2013-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,26	14,43	14,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,33

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3032	Telmisartanum	Telmisartan Apotex, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990992065	2013-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,56	27,33	27,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,20
3033	Telmisartanum	Telmisartan EGIS, tabl. powł., 40 mg	28 szt.	5909991036768	2013-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,24	14,41	14,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,32
3034	Telmisartanum	Telmisartan EGIS, tabl. powł., 80 mg	28 szt.	5909991036867	2013-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,48	27,24	27,24	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,17
3035	Telmisartanum	Telmisartan Mylan, tabl., 40 mg	28 szt.	5909991018429	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,37	14,55	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,44
3036	Telmisartanum	Telmisartan Mylan, tabl., 80 mg	28 szt.	5909991018436	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,74	27,52	27,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,26
3037	Telmisartanum	Telmisartan Sandoz, tabl., 40 mg	28 tabl.	5909990840472	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,23	17,55	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	7,44
3038	Telmisartanum	Telmisartan Sandoz, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990840557	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,46	33,52	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	13,29
3039	Telmisartanum	Telmix, tabl., 40 mg	28 szt.	5909990974863	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,96	17,27	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	7,16

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3040	Telmisartanum	Telmix, tabl., 80 mg	28 szt	5909990974979	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,92	32,96	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	12,73
3041	Telmisartanum	Telmizek, tabl., 40 mg	28 tabl.	5909990902002	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,56	18,95	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	8,84
3042	Telmisartanum	Telmizek, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990902095	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	27,30	34,41	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	14,18
3043	Telmisartanum	Tezeo , tabl. , 40 mg	28 tabl.	5909990818082	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,57	18,96	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	8,85
3044	Telmisartanum	Tezeo , tabl. , 80 mg	28 tabl.	5909990818150	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,32	33,38	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	13,15
3045	Telmisartanum	Tolura, tabl., 40 mg	56 tabl.	5909997077628	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,46	33,52	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	13,29

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3046	Telmisartanum	Tolura, tabl., 80 mg	56 tabl.	5909997077697	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	52,92	64,39	57,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	23,93
3047	Telmisartanum	Tolura 40 mg tabletki, tabl. powł., 40 mg	28 tabl.	5909997077604	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,47	18,84	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	8,73
3048	Telmisartanum	Tolura 80 mg tabletki, tabl. powł., 80 mg	28 tabl.	5909997077673	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,46	33,52	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	13,29
3049	Telmisartanum	Zanacodar, tabl., 40 mg	28 szt.	5909990941841	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,95	17,26	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,15
3050	Telmisartanum	Zanacodar, tabl., 80 mg	28 szt.	5909990941926	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	22,27	29,12	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,89
3051	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Actelsar HCT, tabl., 80+12,5 mg	28 tabl.	5909991056247	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	27,82	34,95	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,72
3052	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Actelsar HCT, tabl., 80+25 mg	28 tabl.	5909991056773	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	27,82	34,95	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,72
3053	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	MicardisPlus, tabl., 80+25 mg	14 tabl.	5909990653010	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	30,24	35,41	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	25,30
3054	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	MicardisPlus, tabl., 80+25 mg	28 tabl.	5909990653027	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	63,72	72,65	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	52,42
3055	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	MicardisPlus, tabl., 80+12,5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909991020026	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	58,32	66,98	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	46,75

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3056	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	PritorPlus, tabl., 80+25 mg	14 tabl.	5909990644827	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	32,08	37,35	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	27,24
3057	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	PritorPlus, tabl., 80+25 mg	28 tabl.	5909990644834	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	52,92	61,31	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	41,08
3058	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	PritorPlus, tabl., 40+12,5 mg	28 tabl.	5909991068325	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,20	49,02	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	38,91
3059	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	PritorPlus, tabl., 80+12,5 mg	28 tabl.	5909991068424	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	52,92	61,31	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	41,08
3060	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Telmisartan HCT Billev, tabl., 40+12,5 mg	30 tabl.	5909991085209	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,90	19,46	15,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,62
3061	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Telmisartan HCT Billev, tabl., 40+12,5 mg	60 tabl.	5909991085247	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	29,81	37,27	30,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,60
3062	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Telmisartan HCT Billev, tabl., 80+12,5 mg	30 tabl.	5909991085339	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	29,81	37,27	30,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,60
3063	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Telmisartan HCT Billev, tabl., 80+12,5 mg	60 tabl.	5909991085353	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	59,62	71,72	61,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	28,37
3064	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Telmisartan HCT Billev, tabl., 80+25 mg	30 tabl.	5909991085469	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	29,81	37,27	30,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,60
3065	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Telmisartan HCT Billev, tabl., 80+25 mg	60 tabl.	5909991085483	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	59,62	71,72	61,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	28,37
3066	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Telmizek Combi, tabl., 40+12,5 mg	28 tabl.	5909991082338	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,82	18,18	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,07
3067	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Telmizek Combi, tabl., 80+12,5 mg	28 tabl.	5909991082529	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	27,65	34,77	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,54
3068	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Telmizek Combi, tabl., 80+25 mg	28 tabl.	5909991082598	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	27,65	34,77	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,54
3069	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tolucombi, tabl., 40 + 12,5 mg + mg	28 szt.	5909991045180	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	18,36	22,94	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,83
3070	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tolucombi, tabl., 40 + 12,5 mg + mg	56 szt.	5909991045203	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	34,56	42,03	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	21,80
3071	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tolucombi, tabl., 80 + 12,5 mg + mg	28 szt.	5909991045692	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	32,40	39,76	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	19,53

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3072	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tolucombi, tabl., 80 + 12,5 mg + mg	56 szt.	5909991045722	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	56,16	67,79	57,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	27,33
3073	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tolucombi, tabl., 80 + 25 mg + mg	28 szt.	5909991045807	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	32,40	39,76	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	19,53
3074	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tolucombi, tabl., 80 + 25 mg + mg	56 szt.	5909991045852	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	56,16	67,79	57,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	27,33
3075	Terazosinum	Hytrin, tabl., 2 mg	28 tabl.	5909990767816	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	20,52	24,30	9,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	17,62
3076	Terazosinum	Hytrin, tabl., 2 mg	28 tabl.	5909990767816	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	20,52	24,30	9,55	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	17,95
3077	Terazosinum	Hytrin, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990767915	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	29,70	36,44	23,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	19,72
3078	Terazosinum	Hytrin, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990767915	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	29,70	36,44	23,88	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	15,76
3079	Terazosinum	Hytrin, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990768011	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	64,80	76,16	47,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	42,72
3080	Terazosinum	Hytrin, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990768011	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	64,80	76,16	47,77	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	34,36
3081	Terazosinum	Kornam, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990484119	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	22,68	26,72	10,24	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	19,55
3082	Terazosinum	Kornam, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990484119	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	22,68	26,72	10,24	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	19,68
3083	Terazosinum	Kornam, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990484317	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	32,40	39,53	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	21,62
3084	Terazosinum	Kornam, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990484317	2014-01-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	32,40	39,53	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	17,14
3085	Terbinafinum	Erfin, tabl., 250 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990621057	2014-01-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	23,22	30,45	28,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,23
3086	Terbinafinum	Erfin, tabl., 250 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990621064	2014-01-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	45,89	57,44	56,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	29,00
3087	Terbinafinum	Lamisil, tabl., 125 mg	14 tabl.	5909990173112	2014-01-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	29,98	35,36	14,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	28,25

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3088	Terbinafinum	Lamisil, tabl., 250 mg	14 tabl.	5909990173211	2014-01-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	29,98	37,55	28,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	23,33
3089	Terbinafinum	Myconafine, tabl., 250 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990419036	2014-01-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	22,68	29,88	28,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,66
3090	Terbinafinum	Myconafine, tabl., 250 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990419050	2014-01-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	45,36	56,89	56,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	28,45
3091	Terbinafinum	Terbigen, tabl., 250 mg	14 tabl.	5909990224845	2014-01-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	23,22	30,45	28,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,23
3092	Terbinafinum	Terbinafina 250, tabl., 250 mg	14 tabl. (blist.)	5909990623051	2014-01-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	23,22	30,45	28,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,23
3093	Terbinafinum	Terbinafina 250, tabl., 250 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990623068	2014-01-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	46,44	58,02	56,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	29,58
3094	Terbinafinum	Terbisil, tabl., 250 mg	14 tabl.	5909990950515	2014-01-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	23,22	30,45	28,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,23
3095	Terbinafinum	Zelefion, tabl., 250 mg	14 tabl.	5909990645497	2013-07-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	23,00	30,22	28,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,00
3096	Terbinafinum	Zelefion, tabl., 250 mg	28 tabl.	5909990645503	2013-07-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	45,90	57,46	56,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	29,02
3097	Testosteronum	Undestor Testocaps, kaps., 40 mg	60 kaps. (6 blist.po 10 szt.)	5909990665082	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	63.0, Hormony płciowe - androgeny - testosteron	34,56	44,23	44,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Opóźnione dojrzewanie płciowe przy hipogonadyzmie męskim - terapia substytucyjna	30%	13,27
3098	Tetabenazinum	Tetmodis, tabl., 25 mg	112 tabl.	5909990805594	2013-01-01	2 lata	238.0, Inne leki działające na układ nerwowy - tetabenazyna	575,64	632,03	632,03	Hiperkinetyczne zaburzenia motoryczne w chorobie Huntingtona		ryczałt	3,20
3099	Theophyllinum	Euphyllin CR retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 250 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990665419	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	203.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - teofilina - postacie o przedłużonym uwalnianiu	5,40	7,40	5,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	4,73
3100	Theophyllinum	Euphyllin Long, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 200 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990450114	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	203.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - teofilina - postacie o przedłużonym uwalnianiu	6,48	8,18	4,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,69
3101	Theophyllinum	Euphyllin Long, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 300 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990450213	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	203.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - teofilina - postacie o przedłużonym uwalnianiu	8,64	11,13	7,04	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	7,29
3102	Theophyllinum	Theospirex retard, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 300 mg	50 tabl.	5909990261215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	203.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - teofilina - postacie o przedłużonym uwalnianiu	8,23	11,73	11,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	4,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3103	Theophyllum	Theospirex retard, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990803910	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	203.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - teofilina - postacie o przedłużonym uwalnianiu	6,31	8,36	5,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	5,69
3104	Theophyllum	Theovent 300, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 300 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990149926	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	203.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - teofilina - postacie o przedłużonym uwalnianiu	8,51	12,03	11,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	4,30
3105	Thiethylperazinum	Torecan, tabl. powł., 6,5 mg	50 tabl.	5909990242511	2014-01-01	2 lata	206.2, Leki przeciwhistaminowe o działaniu przeciwwymiotnym - tietyloperazyna - postacie do podawania doustnego	18,54	24,86	24,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,46
3106	Thiethylperazinum	Torecan, tabl. powł., 6,5 mg	50 tabl.	5909990242511	2014-01-01	2 lata	206.2, Leki przeciwhistaminowe o działaniu przeciwwymiotnym - tietyloperazyna - postacie do podawania doustnego	18,54	24,86	24,86	Nowotwory złośliwe		ryczałt	3,20
3107	Thiethylperazinum	Torecan, czopki, 6,5 mg	6 czop.	5909990242610	2014-01-01	2 lata	206.1, Leki przeciwhistaminowe o działaniu przeciwwymiotnym - tietyloperazyna - postacie do podawania doodbytniczego	9,59	13,58	13,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,07
3108	Thiethylperazinum	Torecan, czopki, 6,5 mg	6 czop.	5909990242610	2014-01-01	2 lata	206.1, Leki przeciwhistaminowe o działaniu przeciwwymiotnym - tietyloperazyna - postacie do podawania doodbytniczego	9,59	13,58	13,58	Nowotwory złośliwe		ryczałt	3,20
3109	Tiagabinum	Gabitril, tabl. powł., 5 mg	50 tabl.	5909990058822	2014-01-01	2 lata	162.3, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - tiagabina - stałe postacie farmaceutyczne	79,00	95,60	95,60	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3110	Tiagabinum	Gabitril, tabl. powł., 10 mg	50 szt.	5909990058839	2014-01-01	2 lata	162.3, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - tiagabina - stałe postacie farmaceutyczne	163,51	188,34	188,34	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3111	Tiagabinum	Gabitril, tabl. powł., 15 mg	50 tabl.	5909990058846	2014-01-01	2 lata	162.3, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - tiagabina - stałe postacie farmaceutyczne	248,29	279,42	279,42	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3112	Tianeptinum	Aneptinex, tabl. powł., 12,5 mg	30 tabl.	5909990862481	2014-01-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	16,35	20,34	11,40	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	12,36
3113	Tianeptinum	Aneptinex, tabl. powł., 12,5 mg	60 tabl.	5909990862498	2014-01-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	32,38	39,06	22,81	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	23,09
3114	Tianeptinum	Aneptinex, tabl. powł., 12,5 mg	90 tabl.	5909990862504	2014-01-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	48,58	57,52	34,21	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	33,57
3115	Tianeptinum	Coaxil, tabl. powł., 12,5 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990370214	2014-01-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	20,41	24,60	11,40	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	16,62
3116	Tianeptinum	Tianesal, tabl. powł., 12,5 mg	30 tabl.	5909990875245	2012-11-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	16,44	20,43	11,40	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	12,45
3117	Ticlopidinum	Aclostin, tabl. powł., 0,25 g	60 tabl. (3 blist.po 20 szt.)	5909990334971	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplytkowe - tyklopidyna	28,08	36,06	35,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	11,10
3118	Ticlopidinum	Aclostin, tabl. powł., 0,25 g	20 tabl. (1 blist.po 20 szt.)	5909990667116	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplytkowe - tyklopidyna	14,04	17,96	11,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	9,64
3119	Ticlopidinum	Apo-Clodin, tabl. powł., 250 mg	60 tabl. (but.)	5909990646616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplytkowe - tyklopidyna	25,92	33,80	33,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	10,14

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3120	Ticlopidinum	Apo-Clodin, tabl. powł., 250 mg	30 tabl. (but.)	5909990938315	2014-01-01 – dla kolumny M, 2012-07-01 – dla kolumny N	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplatekcyjne - tyklopidyna	12,96	17,83	17,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	5,35
3121	Ticlopidinum	Iclopilid, tabl. powł., 250 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990044986	2014-01-01 – dla kolumny M, 2012-07-01 – dla kolumny N	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplatekcyjne - tyklopidyna	27,54	35,50	35,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	10,65
3122	Ticlopidinum	Iclopilid, tabl. powł., 250 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909991029333	2014-01-01 – dla kolumny M, 2012-07-01 – dla kolumny N	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplatekcyjne - tyklopidyna	9,18	12,86	11,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	4,54
3123	Ticlopidinum	Ifapidin, tabl. powł., 250 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990694846	2014-01-01 – dla kolumny M, 2012-07-01 – dla kolumny N	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplatekcyjne - tyklopidyna	29,27	37,31	35,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	12,35
3124	Ticlopidinum	Ifapidin, tabl. powł., 250 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990694853	2014-01-01 – dla kolumny M, 2012-07-01 – dla kolumny N	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplatekcyjne - tyklopidyna	9,18	12,86	11,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	4,54
3125	Ticlopidinum	Ticlo, tabl. powł., 250 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990450510	2014-01-01 – dla kolumny M, 2012-07-01 – dla kolumny N	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplatekcyjne - tyklopidyna	16,20	20,23	11,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	11,91
3126	Ticlopidinum	Ticlo, tabl. powł., 250 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990450534	2014-01-01 – dla kolumny M, 2012-07-01 – dla kolumny N	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplatekcyjne - tyklopidyna	34,56	42,87	35,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	17,91
3127	Timololum	Cusimolol 0,5%, krople do oczu, roztwór, 5 mg/ml	1 fl.a 5 ml	5909990187713	2014-01-01	2 lata	213.0, Leki przeciwjaskrowe - beta-adrenolityki do stosowania do oczu	4,91	6,54	4,83	Jaskra		30%	3,16
3128	Timololum	Oftensin, krople do oczu, roztwór, 2,5 mg/ml	5 ml (flakon)	5909990073610	2014-01-01	2 lata	213.0, Leki przeciwjaskrowe - beta-adrenolityki do stosowania do oczu	3,49	5,04	4,83	Jaskra		30%	1,66
3129	Timololum	Oftensin, krople do oczu, roztwór, 5 mg/ml	1 fl.a 5 ml	5909990073719	2014-01-01	2 lata	213.0, Leki przeciwjaskrowe - beta-adrenolityki do stosowania do oczu	3,28	4,83	4,83	Jaskra		30%	1,45
3130	Tioguaninum	Lanvis, tabl., 40 mg	25 tabl.	5909990185214	2012-11-01 – dla kolumny M, 2013-03-01 – dla kolumny N	2 lata	234.0, Leki przeciwnowotworowe - antymetabolity - analogi puryn - tioguanina	677,70	741,88	741,88	Nowotwory złośliwe	Choroba Leśniowskiego - Crohna; Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	bezpłatny	0,00
3131	Tiotropii bromidum	Spiriva, proszek do inhalacji w kaps., 18 µg/dawkę inhalacyjną	30 kaps. (blis.)	5909990985111	2014-01-01	2 lata	201.2, Wziewne leki antycholinergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	119,84	140,62	140,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	42,19
3132	Tiotropii bromidum	Spiriva, proszek do inhalacji w kaps., 18 µg/dawkę inhalacyjną	30 kaps. (blis.)	5909990985111	2014-01-01	2 lata	201.2, Wziewne leki antycholinergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	119,84	140,62	140,62	Ciężka postać POChP z udokumentowanym badaniem spirometrycznym z wartością wskaźnika FEV1<50% oraz ujemną próbą rozkurczową		ryczałt	3,20
3133	Tiotropii bromidum	Spiriva, proszek do inhalacji w kaps., 18 µg/dawkę inhalacyjną	30 kaps. (blis. + Handihaler)	5909990985128	2014-01-01	1 rok i 8 miesięcy	201.2, Wziewne leki antycholinergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	125,19	146,24	140,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	47,81

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3134	Tiotropii bromidum	Spiriva, proszek do inhalacji w kaps., 18 µg/dawkę inhalacyjną	30 kaps. (blist. + Handihaler)	5909990985128	2014-01-01	1 rok i 8 miesięcy	201.2, Wziewne leki antycholinergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	125,19	146,24	140,62	Ciężka postać POChP z udokumentowanym badaniem spirometrycznym z wartością wskaźnika FEV1<50% oraz ujemną próbą rozkurczową		ryczałt	8,82
3135	Tizanidinum	Sirdalud MR, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 6 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990671410	2014-01-01	2 lata	144.0, Leki działające rozkurczowo na mięśnie szkieletowe - tizanidyna	44,24	54,18	43,82	Stwardnienie rozsiane		30%	23,51
3136	Tizanidinum	Tizanor, tabl., 4 mg	30 tabl.	5909990784486	2012-05-01	2 lata	144.0, Leki działające rozkurczowo na mięśnie szkieletowe - tizanidyna	22,12	29,21	29,21	Stwardnienie rozsiane		30%	8,76
3137	Tolterodinum	Titlodine, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 2 mg	28 kaps.	5909991035235	2014-03-01	2 lata	75.2, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - solifenacyna, tolterodyna	12,96	18,14	18,14	Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym		30%	5,44
3138	Tolterodinum	Titlodine, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 4 mg	28 kaps.	5909991035549	2014-03-01	2 lata	75.2, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - solifenacyna, tolterodyna	27,00	35,40	35,40	Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym		30%	10,62
3139	Tolterodinum	Tolzurin, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 2 mg	28 kaps.	5909991023485	2014-03-01	2 lata	75.2, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - solifenacyna, tolterodyna	13,07	18,25	18,25	Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym		30%	5,48
3140	Tolterodinum	Tolzurin, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 4 mg	28 kaps.	5909991023522	2014-03-01	2 lata	75.2, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - solifenacyna, tolterodyna	27,00	35,40	35,40	Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym		30%	10,62
3141	Tolterodinum	Urimper, kaps. przedl. uwalnianiu, twarde, 2 mg	60 szt.	5909991008642	2013-03-01	2 lata	75.2, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - solifenacyna, tolterodyna	30,95	39,87	39,87	Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym		30%	11,96
3142	Tolterodinum	Urimper, kaps. przedl. uwalnianiu, twarde, 4 mg	30 szt.	5909991008666	2013-03-01	2 lata	75.2, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - solifenacyna, tolterodyna	30,95	39,87	39,87	Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym		30%	11,96
3143	Tolterodinum	Urimper, kaps. przedl. uwalnianiu, twarde, 4 mg	60 szt.	5909991008680	2013-03-01	2 lata	75.2, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - solifenacyna, tolterodyna	61,91	76,01	76,01	Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym		30%	22,80
3144	Tolterodinum	Uroflow 1, tabl. powl., 1 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990648559	2014-01-01	2 lata	75.2, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - solifenacyna, tolterodyna	15,25	18,78	9,30	Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym		30%	12,27
3145	Tolterodinum	Uroflow 2, tabl. powl., 2 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990648641	2014-01-01	2 lata	75.2, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - solifenacyna, tolterodyna	16,05	21,38	18,61	Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym		30%	8,35
3146	Topiramatum	Epiramat, tabl. powl., 25 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990017652	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramat	7,99	11,24	9,14	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	5,30
3147	Topiramatum	Epiramat, tabl. powl., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990017669	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramat	15,98	21,41	18,28	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	6,33
3148	Topiramatum	Epiramat, tabl. powl., 100 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990017676	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramat	31,97	40,77	36,56	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	7,41
3149	Topiramatum	Epiramat, tabl. powl., 200 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990017751	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramat	60,45	74,24	73,13	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	4,31
3150	Topiramatum	Epitoram, tabl. powl., 25 mg	28 tabl.	5909990649556	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramat	7,34	10,56	9,14	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	4,62

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3151	Topiramatum	Epitoram, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990649570	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	14,69	20,05	18,28	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	4,97
3152	Topiramatum	Epitoram, tabl. powł., 100 mg	28 tabl.	5909990649594	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	29,38	38,04	36,56	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	4,68
3153	Topiramatum	Epitoram, tabl. powł., 200 mg	28 tabl.	5909990649617	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	58,75	72,46	72,46	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3154	Topiramatum	Etopro, tabl. powł., 200 mg	28 tabl.	5909990061464	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	61,00	74,82	73,13	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	4,89
3155	Topiramatum	Etopro, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990061471	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	15,98	21,41	18,28	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	6,33
3156	Topiramatum	Etopro, tabl. powł., 25 mg	28 tabl.	5909990061488	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	7,99	11,24	9,14	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	5,30
3157	Topiramatum	Etopro, tabl. powł., 100 mg	28 tabl.	5909990061495	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	30,47	39,19	36,56	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	5,83
3158	Topiramatum	Oritop, tabl. powł., 25 mg	1 but. po 60 szt.	5909990715084	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	16,20	21,87	19,59	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	5,48
3159	Topiramatum	Oritop, tabl. powł., 50 mg	1 but. po 60 szt.	5909990715145	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	30,24	39,28	39,18	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,30
3160	Topiramatum	Oritop, tabl. powł., 100 mg	1 but. po 60 szt.	5909990715169	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	56,16	70,18	70,18	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3161	Topiramatum	Topamax, tabl. powł., 25 mg	28 tabl. (but.)	5909990758814	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	11,72	15,16	9,14	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	9,22
3162	Topiramatum	Topamax, tabl. powł., 50 mg	28 tabl. (but.)	5909990758913	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	19,93	25,56	18,28	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	10,48
3163	Topiramatum	Topamax, tabl. powł., 100 mg	28 tabl. (but.)	5909990759019	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	30,46	39,18	36,56	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	5,82
3164	Topiramatum	Topamax, tabl. powł., 200 mg	28 tabl. (but.)	5909990759118	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	60,91	74,73	73,13	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	4,80
3165	Topiramatum	Topiramatum Bluefish, tabl. powł., 25 mg	28 tabl.	5909990779925	2012-05-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	6,43	9,60	9,14	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,66
3166	Topiramatum	Topiramatum Bluefish, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990779970	2012-05-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	12,91	18,19	18,19	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3167	Topiramatum	Topiramatum Bluefish, tabl. powł., 100 mg	28 tabl.	5909990780068	2012-05-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	25,87	34,36	34,36	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3168	Topiramatum	Topiramatum Bluefish, tabl. powł., 200 mg	28 tabl.	5909990780136	2012-05-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	51,79	65,15	65,15	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3169	Topiramatum	Toramat, tabl., 25 mg	30 tabl. (3 blist. po 10 szt.)	5909990671472	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	9,72	13,23	9,79	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	6,64
3170	Topiramatum	Toramat, tabl., 50 mg	30 tabl. (3 blist. po 10 szt.)	5909990671489	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	16,74	22,44	19,59	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	6,05

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3171	Topiramatum	Toramat, tabl., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990671496	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramat	31,97	41,10	39,18	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	5,12
3172	Topiramatum	Toramat, tabl., 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990671502	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramat	63,94	78,35	78,35	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3173	Tramadolum	Adamon SR 100, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990936137	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	31,83	40,26	35,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,23
3174	Tramadolum	Adamon SR 100, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990936137	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	31,83	40,26	35,76	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	4,50
3175	Tramadolum	Adamon SR 150, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990936236	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	47,34	58,55	53,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	21,00
3176	Tramadolum	Adamon SR 150, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990936236	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	47,34	58,55	53,64	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	4,91
3177	Tramadolum	Adamon SR 200, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990936335	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	61,79	75,16	71,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	25,10
3178	Tramadolum	Adamon SR 200, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990936335	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	61,79	75,16	71,52	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	3,64
3179	Tramadolum	Adamon SR 50, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 50 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990936038	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,06	21,25	17,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,73
3180	Tramadolum	Adamon SR 50, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 50 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990936038	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,06	21,25	17,88	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	3,37
3181	Tramadolum	Noax Uno, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 300 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990570812	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	52,65	65,00	64,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	19,94
3182	Tramadolum	Noax Uno, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 300 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990570812	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	52,65	65,00	64,37	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,63
3183	Tramadolum	Noax Uno, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990571086	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,55	23,39	21,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,37
3184	Tramadolum	Noax Uno, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990571086	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,55	23,39	21,46	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,93
3185	Tramadolum	Noax Uno, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990571338	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	35,10	44,57	42,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,53
3186	Tramadolum	Noax Uno, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990571338	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	35,10	44,57	42,91	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,66

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3187	Tramadolum	Oratram 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	10 tabl. (blist.)	5909990634354	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,40	7,90	7,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,90
3188	Tramadolum	Oratram 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	10 tabl. (blist.)	5909990634354	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,40	7,90	7,15	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,75
3189	Tramadolum	Oratram 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990634378	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,65	22,46	21,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,44
3190	Tramadolum	Oratram 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990634378	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,65	22,46	21,46	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,00
3191	Tramadolum	Oratram 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990634392	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,76	35,99	35,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,96
3192	Tramadolum	Oratram 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990634392	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,76	35,99	35,76	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,23
3193	Tramadolum	Oratram 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blist.)	5909990634231	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	8,91	12,46	10,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,95
3194	Tramadolum	Oratram 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blist.)	5909990634231	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	8,91	12,46	10,73	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,73
3195	Tramadolum	Oratram 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990634255	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	26,50	34,23	32,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,70
3196	Tramadolum	Oratram 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990634255	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	26,50	34,23	32,18	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	2,05
3197	Tramadolum	Oratram 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990634279	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	44,00	55,04	53,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	17,49
3198	Tramadolum	Oratram 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990634279	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	44,00	55,04	53,64	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,40
3199	Tramadolum	Oratram 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	10 tabl. (blist.)	5909990634293	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,99	15,36	14,30	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,35
3200	Tramadolum	Oratram 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	10 tabl. (blist.)	5909990634293	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,99	15,36	14,30	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,06
3201	Tramadolum	Oratram 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990634316	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	32,99	42,35	42,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,71
3202	Tramadolum	Oratram 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990634316	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	32,99	42,35	42,35	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3203	Tramadolum	Oratram 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl.	5909990634330	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	54,48	67,48	67,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	20,24
3204	Tramadolum	Oratram 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl.	5909990634330	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	54,48	67,48	67,48	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3205	Tramadolum	Poltram, kaps., 50 mg	20 kaps. (blis.)	5909990968718	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,80	9,37	7,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,37
3206	Tramadolum	Poltram, kaps., 50 mg	20 kaps. (blis.)	5909990968718	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,80	9,37	7,15	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	2,22
3207	Tramadolum	Poltram, krople doustne, roztwór, 100 mg/ml	10 ml	5909990969012	2014-01-01	2 lata	153.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	8,37	11,34	8,01	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,73
3208	Tramadolum	Poltram, krople doustne, roztwór, 100 mg/ml	10 ml	5909990969012	2014-01-01	2 lata	153.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	8,37	11,34	8,01	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	3,33
3209	Tramadolum	Poltram, krople doustne, roztwór, 100 mg/ml	96 ml	5909990969029	2014-01-01	2 lata	153.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	65,28	79,62	76,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	25,83
3210	Tramadolum	Poltram, krople doustne, roztwór, 100 mg/ml	96 ml	5909990969029	2014-01-01	2 lata	153.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	65,28	79,62	76,85	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	2,77
3211	Tramadolum	Poltram 100, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg/ml	5 amp. a 2 ml	5909990968916	2014-01-01	2 lata	153.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania pozajelitowego	6,08	8,79	8,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,66
3212	Tramadolum	Poltram 100, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg/ml	5 amp. a 2 ml	5909990968916	2014-01-01	2 lata	153.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania pozajelitowego	6,08	8,79	8,76	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,03
3213	Tramadolum	Poltram 50, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg/ml	5 amp. a 1 ml	5909990968817	2014-01-01	2 lata	153.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania pozajelitowego	4,17	5,65	4,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,58
3214	Tramadolum	Poltram 50, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg/ml	5 amp. a 1 ml	5909990968817	2014-01-01	2 lata	153.2, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania pozajelitowego	4,17	5,65	4,38	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,27
3215	Tramadolum	Poltram Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	10 tabl.	5909990967612	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,95	8,48	7,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,48
3216	Tramadolum	Poltram Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	10 tabl.	5909990967612	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,95	8,48	7,15	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,33
3217	Tramadolum	Poltram Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl. (3 blis. po 10 szt.)	5909990967629	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,68	23,54	21,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,52
3218	Tramadolum	Poltram Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl. (3 blis. po 10 szt.)	5909990967629	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,68	23,54	21,46	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	2,08

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3219	Tramadolum	Poltram Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990967636	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	32,94	41,43	35,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,40
3220	Tramadolum	Poltram Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990967636	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	32,94	41,43	35,76	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	5,67
3221	Tramadolum	Poltram Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blist.)	5909990967711	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	9,83	13,42	10,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,91
3222	Tramadolum	Poltram Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blist.)	5909990967711	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	9,83	13,42	10,73	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	2,69
3223	Tramadolum	Poltram Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990967728	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	28,07	35,87	32,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,34
3224	Tramadolum	Poltram Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990967728	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	28,07	35,87	32,18	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	3,69
3225	Tramadolum	Poltram Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990967735	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	51,84	63,27	53,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	25,72
3226	Tramadolum	Poltram Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990967735	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	51,84	63,27	53,64	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	9,63
3227	Tramadolum	Poltram Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	10 tabl. (blist.)	5909990967810	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	12,47	16,90	14,30	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,89
3228	Tramadolum	Poltram Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	10 tabl. (blist.)	5909990967810	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	12,47	16,90	14,30	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	2,60
3229	Tramadolum	Poltram Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990967827	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	35,00	44,46	42,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,42
3230	Tramadolum	Poltram Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990967827	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	35,00	44,46	42,91	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,55
3231	Tramadolum	Poltram Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990967834	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	59,94	73,22	71,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	23,16
3232	Tramadolum	Poltram Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990967834	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	59,94	73,22	71,52	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,70
3233	Tramadolum	Tramadol SYNTEZA, kaps. twarde, 50 mg	20 kaps. (2 blist.po 10 szt.)	5909990294619	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,78	10,39	7,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,39
3234	Tramadolum	Tramadol SYNTEZA, kaps. twarde, 50 mg	20 kaps. (2 blist.po 10 szt.)	5909990294619	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,78	10,39	7,15	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	3,24

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3235	Tramadolum	Tramadol SYNTEZA, krople doustne, 100 mg/ml	10 ml	5909990294718	2014-01-01	2 lata	153.4. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	10,11	13,17	8,01	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,56
3236	Tramadolum	Tramadol SYNTEZA, krople doustne, 100 mg/ml	10 ml	5909990294718	2014-01-01	2 lata	153.4. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	10,11	13,17	8,01	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	5,16
3237	Tramadolum	Tramal, kaps. twarde, 50 mg	20 kaps. (2 blist.po 10 szt.)	5909990253616	2014-01-01	2 lata	153.3. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,94	8,47	7,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,47
3238	Tramadolum	Tramal, kaps. twarde, 50 mg	20 kaps. (2 blist.po 10 szt.)	5909990253616	2014-01-01	2 lata	153.3. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,94	8,47	7,15	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,32
3239	Tramadolum	Tramal, czopki, 100 mg	5 czop.	5909990253715	2014-01-01	2 lata	153.1. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doodbytniczego	5,16	7,55	7,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,27
3240	Tramadolum	Tramal, czopki, 100 mg	5 czop.	5909990253715	2014-01-01	2 lata	153.1. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doodbytniczego	5,16	7,55	7,55	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3241	Tramadolum	Tramal, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg/ml	5 amp.a 1 ml	5909990253814	2014-01-01	2 lata	153.2. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania pozajelitowego	4,17	5,65	4,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,58
3242	Tramadolum	Tramal, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg/ml	5 amp.a 1 ml	5909990253814	2014-01-01	2 lata	153.2. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania pozajelitowego	4,17	5,65	4,38	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,27
3243	Tramadolum	Tramal, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg/ml	5 amp.a 2 ml	5909990253821	2014-01-01	2 lata	153.2. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania pozajelitowego	6,05	8,76	8,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,63
3244	Tramadolum	Tramal, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg/ml	5 amp.a 2 ml	5909990253821	2014-01-01	2 lata	153.2. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania pozajelitowego	6,05	8,76	8,76	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3245	Tramadolum	Tramal, krople doustne, 100 mg/ml	10 ml	5909990253913	2014-01-01	2 lata	153.4. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	7,56	10,49	8,01	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,88
3246	Tramadolum	Tramal, krople doustne, 100 mg/ml	10 ml	5909990253913	2014-01-01	2 lata	153.4. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	7,56	10,49	8,01	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	2,48
3247	Tramadolum	Tramal, krople doustne, 100 mg/ml	96 ml	5909990253920	2014-01-01	2 lata	153.4. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	62,64	76,85	76,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	23,06
3248	Tramadolum	Tramal, krople doustne, 100 mg/ml	96 ml	5909990253920	2014-01-01	2 lata	153.4. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	62,64	76,85	76,85	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3249	Tramadolum	Tramal Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	10 tabl. (blist.)	5909990786213	2014-01-01	2 lata	153.3. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,56	8,07	7,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,07
3250	Tramadolum	Tramal Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	10 tabl. (blist.)	5909990786213	2014-01-01	2 lata	153.3. Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,56	8,07	7,15	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,92

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3251	Tramadolum	Tramal Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990786220	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,69	22,49	21,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,47
3252	Tramadolum	Tramal Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990786220	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,69	22,49	21,46	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,03
3253	Tramadolum	Tramal Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990786237	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,54	35,76	35,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,73
3254	Tramadolum	Tramal Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990786237	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,54	35,76	35,76	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3255	Tramadolum	Tramal Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blist.)	5909990786312	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	8,32	11,84	10,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,33
3256	Tramadolum	Tramal Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blist.)	5909990786312	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	8,32	11,84	10,73	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,11
3257	Tramadolum	Tramal Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990786329	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	23,76	31,35	31,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,41
3258	Tramadolum	Tramal Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990786329	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	23,76	31,35	31,35	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3259	Tramadolum	Tramal Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990786336	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	42,12	53,07	53,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,92
3260	Tramadolum	Tramal Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990786336	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	42,12	53,07	53,07	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3261	Tramadolum	Tramal Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	10 tabl. (blist.)	5909990786411	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	11,08	15,44	14,30	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,43
3262	Tramadolum	Tramal Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	10 tabl. (blist.)	5909990786411	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	11,08	15,44	14,30	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,14
3263	Tramadolum	Tramal Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990786428	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	33,25	42,62	42,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,79
3264	Tramadolum	Tramal Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990786428	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	33,25	42,62	42,62	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3265	Tramadolum	Tramal Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990786435	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	55,43	68,48	68,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	20,54
3266	Tramadolum	Tramal Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990786435	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	55,43	68,48	68,48	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3267	Tramadolum	Tramal Retard 50, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 50 mg	10 tabl.	5909990780303	2014-03-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	2,78	4,08	3,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	1,57
3268	Tramadolum	Tramal Retard 50, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 50 mg	10 tabl.	5909990780303	2014-03-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	2,78	4,08	3,58	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,50
3269	Tramadolum	Tramal Retard 50, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 50 mg	30 tabl.	5909990780334	2014-03-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	8,29	11,80	10,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,29
3270	Tramadolum	Tramal Retard 50, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 50 mg	30 tabl.	5909990780334	2014-03-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	8,29	11,80	10,73	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,07
3271	Tramadolum	Tramal Retard 50, tabl. powł. o przedłużonym działaniu, 50 mg	50 tabl.	5909990780341	2014-03-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	13,86	18,94	17,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,42
3272	Tramadolum	Tramal Retard 50, tabl. powł. o przedłużonym działaniu, 50 mg	50 tabl.	5909990780341	2014-03-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	13,86	18,94	17,88	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,06
3273	Tramadolum	Tramundin, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl.	5909990947416	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	19,55	25,50	21,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,48
3274	Tramadolum	Tramundin, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl.	5909990947416	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	19,55	25,50	21,46	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	4,04
3275	Travoprostum	Travatan, krople do oczu, roztwór, 0,04 mg/ml	2,5 ml (but.)	5909990942619	2014-01-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	44,91	54,25	37,71	Jaskra		ryczałt	19,74
3276	Travoprostum + Timololum	DuoTrav, krople do oczu, roztwór, 0,04+5 mg/ml	2,5 ml (but.)	5909990586172	2014-01-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	46,01	55,40	37,71	Jaskra		ryczałt	20,89
3277	Trazodonum	Trittico CR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990715497	2014-03-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	51,84	60,94	34,21	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	36,99
3278	Trazodonum	Trittico CR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 75 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990918621	2014-01-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	13,82	17,03	8,55	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	11,05
3279	Trazodonum	Trittico CR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990918720	2014-01-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	18,14	22,22	11,40	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	14,24
3280	Triamcinolonum	Polcortolon, tabl., 4 mg	20 tabl.	5909990171316	2014-01-01	2 lata	82.6, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - triamcynolon	7,38	10,58	10,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,17
3281	Triptorelinum	Decapeptyl Depot, proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg	1 zest. (1 amp. strz. proszku + 1 amp. strz. rozpuszczalnika)	5909990366118	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	232,47	262,69	262,69	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3282	Triptorelinum	Diphereline SR 11,25, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny o przedłużonym uwalnianiu do wstrzykiwań, 11,25 mg	1 fiol. prosz. + 1 amp. rozp. + 1 strzyk. + 2 igły	5909990894413	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	770,04	840,65	840,65	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	9,60
3283	Triptorelinum	Diphereline SR 3,75, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny o przedłużonym uwalnianiu do wstrzykiwań, 3,75 mg	1 fiol. prosz. + 1 amp. rozp. + 1 strzyk. + 2 igły	5909990486915	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	286,20	319,11	262,69	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	59,62
3284	Tropicamidum	Tropicamidum WZF 0,5%, krople do oczu, roztwór, 5 mg/ml	10 ml (2x5 ml)	5909990125524	2014-01-01	2 lata	226.0, Leki antycholinergiczne do stosowania do oczu	6,48	10,34	10,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
3285	Tropicamidum	Tropicamidum WZF 1%, krople do oczu, roztwór, 10 mg/ml	10 ml (2x5 ml)	5909990125623	2014-01-01	2 lata	226.0, Leki antycholinergiczne do stosowania do oczu	9,72	13,75	13,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
3286	Valganciclovirum	Valcyte, tabl. powł., 450 mg	60 tabl. (but.)	5909990727407	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	116.0, Leki przeciwwirusowe - walgancyklowir - postaci do stosowania doustnego	5 562,00	5 941,60	5 941,60	Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom narządów mięszkowych - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie, Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie	Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom kończyny, rogówki, szpiku, tkanek lub komórek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie; zakażenia wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie; zakażenia wirusem Ebsteina-Barr po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie	ryczałt	3,20
3287	Valsartanum	Apo-Valsart, tabl. powł., 80 mg	28 tabl.	5909990870561	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,57	14,76	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,65
3288	Valsartanum	Apo-Valsart, tabl. powł., 160 mg	28 tabl.	5909990870905	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,15	27,94	27,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,38
3289	Valsartanum	Avasart, tabl. powł., 80 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990773695	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,89

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3290	Valsartanum	Avasart, tabl. powl., 160 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990773763	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,53
3291	Valsartanum	Axudan, tabl. powl., 80 mg	28 tabl.	5909990830961	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,34	15,57	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	5,46
3292	Valsartanum	Axudan, tabl. powl., 160 mg	28 tabl.	5909990831067	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,22	30,12	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	9,89
3293	Valsartanum	Axudan, tabl. powl., 320 mg	28 szt.	5909990831159	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	38,88	49,64	49,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	14,89
3294	Valsartanum	Bespres, tabl. powl., 80 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990751594	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,89
3295	Valsartanum	Bespres, tabl. powl., 160 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990751877	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,53
3296	Valsartanum	Diovan, tabl. powl., 80 mg	28 szt.	5909990929115	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,08	27,90	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	17,79
3297	Valsartanum	Diovan, tabl. powl., 160 mg	28 szt.	5909990929214	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	30,78	38,06	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	17,83
3298	Valsartanum	Diovan, tabl. powl., 160 mg	14 szt.	5909990929238	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,39	19,82	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	9,71

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3299	Valsartanum	Nortivan, tabl. powł., 80 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990726776	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,89
3300	Valsartanum	Nortivan, tabl. powł., 160 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990726844	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,53
3301	Valsartanum	Tensart, tabl. powł., 80 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990681877	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,50	17,84	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,73
3302	Valsartanum	Tensart, tabl. powł., 160 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990682065	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,82	26,55	26,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,97
3303	Valsartanum	Valsacor 160, tabl. powł., 160 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990074969	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,53
3304	Valsartanum	Valsacor 160, tabl. powł., 160 mg	60 tabl.	5909990818983	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	45,36	56,75	56,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	17,03
3305	Valsartanum	Valsacor 320, tabl. powł., 320 mg	28 tabl.	5909990779147	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	47,00	58,17	57,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	17,71
3306	Valsartanum	Valsacor 80, tabl. powł., 80 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990074945	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,12	15,33	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	5,22
3307	Valsartanum	Valsacor 80, tabl. powł., 80 mg	60 tabl.	5909990818853	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,44	30,58	30,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	9,17

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3308	Valsartanum	Valsargen, kaps. twarde, 80 mg	28 kaps.	5909990856954	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,64	12,73	12,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	3,82
3309	Valsartanum	Valsargen, kaps. twarde, 160 mg	28 kaps.	5909990857081	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,28	23,88	23,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,16
3310	Valsartanum	Valsartan 123ratio, kaps. twarde, 80 mg	28 szt.	5909990810635	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,59	12,68	12,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	3,80
3311	Valsartanum	Valsartan 123ratio, kaps. twarde, 160 mg	28 szt.	5909990810697	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,17	23,77	23,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,13
3312	Valsartanum	Valsartan Arrow, tabl. powł., 80 mg	28 tabl.	5909990917266	2012-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,26	14,43	14,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,33
3313	Valsartanum	Valsartan Arrow, tabl. powł., 160 mg	28 tabl.	5909990917365	2012-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,28	23,88	23,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,16
3314	Valsartanum	Valsartan Orion, tabl. powł., 80 mg	28 tabl.	5909990982301	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,64	12,73	12,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	3,82
3315	Valsartanum	Valsartan Orion, tabl. powł., 160 mg	28 tabl.	5909990982394	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,28	23,88	23,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,16
3316	Valsartanum	Valsartan Ranbaxy, tabl. powł., 80 mg	28 tabl.	5909990959952	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,26	14,43	14,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,33
3317	Valsartanum	Valsartan Ranbaxy, tabl. powł., 160 mg	28 tabl.	5909990959976	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,28	23,88	23,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,16

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3318	Valsartanum	Valsotens, tabl. powł., 160 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990693276	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	18,36	25,02	25,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,51
3319	Valsartanum	Valtap, tabl. powł., 80 mg	28 tabl.	5909990804542	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,89
3320	Valsartanum	Valtap, tabl. powł., 160 mg	28 tabl.	5909990804580	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,53
3321	Valsartanum	Valzek, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990681761	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,88	16,13	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	6,02
3322	Valsartanum	Valzek, tabl., 160 mg	28 tabl.	5909990681785	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,76	30,69	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	10,46
3323	Valsartanum	Vanatex, tabl. powł., 80 mg	28 tabl.	5909990827459	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,89
3324	Valsartanum	Vanatex, tabl. powł., 160 mg	28 tabl.	5909990827480	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,53
3325	Valsartanum	Zelvartan, tabl. powł., 80 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990688531	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	16,20	20,67	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	10,56
3326	Valsartanum	Zelvartan, tabl. powł., 160 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990688722	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,84	31,82	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	11,59
3327	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	ApoValsart HCT, tabl. powł., 160+25 mg	28 tabl.	5909991028688	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,35	26,05	26,05	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,82

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3328	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Axudan HCT, tabl. powł., 80+12,5 mg	28 tabl.	5909990829927	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,34	15,57	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,46
3329	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Axudan HCT, tabl. powł., 160+12,5 mg	28 tabl.	5909990829989	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,22	30,12	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,89
3330	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Axudan HCT, tabl. powł., 160+25 mg	28 tabl.	5909990830107	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,22	30,12	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,89
3331	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Axudan HCT, tabl. powł., 0,32+0,0125 g	28 tabl.	5909990830176	2012-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	38,88	49,64	49,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,89
3332	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Axudan HCT, tabl. powł., 320+25 mg	28 szt.	5909990830244	2012-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	38,88	49,64	49,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,89
3333	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Bespres, tabl. powł., 80+12,5 mg	28 tabl. (2 blistry po 14szt.)	5909990740833	2012-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,89
3334	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Bespres, tabl. powł., 160+25 mg	14 szt.	5909990740857	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,89
3335	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Bespres, tabl. powł., 160+25 mg	28 tabl.	5909990740864	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,53
3336	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Bespres, tabl. powł., 160+12,5 mg	28 tabl.	5909990874255	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,53
3337	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Diovan, tabl. powł., 160+25 mg	14 szt.	5909991062927	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,39	19,82	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,71
3338	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Nortivan, tabl. powł., 80+12,5 mg	28 tabl.	5909990772292	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,70	15,95	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,84
3339	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Nortivan, tabl. powł., 160+12,5 mg	28 tabl.	5909990772452	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,53
3340	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Nortivan, tabl. powł., 160+25 mg	28 tabl.	5909990772506	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,53
3341	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Valsacor, tabl. powł., 80 + 12,5 mg	28 tabl.	5909990740192	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	9,68	13,82	13,82	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,15
3342	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Valsacor, tabl. powł., 80 + 12,5 mg	56 tabl.	5909990740208	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,35	26,05	26,05	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,82
3343	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Valsacor, tabl. powł., 160+12,5 mg	28 tabl. (blist.)	5909990740246	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,53

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3344	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Valsacor, tabl. powl., 160 + 12,5 mg	56 tabl.	5909990740253	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	38,71	49,47	49,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,84
3345	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Valsacor, tabl. powl., 160+25 mg	28 tabl.	5909990740277	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,53
3346	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Valsacor, tabl. powl., 160 + 25 mg	56 tabl.	5909990740284	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	38,71	49,47	49,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,84
3347	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-valsacor, tabl. powl., 320+12,5 mg	28 tabl.	5909990847464	2012-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	47,00	58,17	57,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	17,71
3348	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-valsacor, tabl. powl., 320+25 mg	28 tabl.	5909990847501	2012-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	47,00	58,17	57,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	17,71
3349	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Tensart HCT, tabl. powl., 160+12,5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990704132	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,82	26,55	26,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,97
3350	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Tensart HCT, tabl. powl., 160+25 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990704262	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,82	26,55	26,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,97
3351	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valsartan + hydrochlorothiazide Krka, tabl. powl., 160 + 12,5 mg	28 szt.	5909990847600	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,48	26,20	26,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,86
3352	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valsartan + hydrochlorothiazide Krka, tabl. powl., 160 + 25 mg	28 szt.	5909990847655	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,48	26,20	26,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,86
3353	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valsartan+HCT Arrow, tabl. powl., 160+25 mg	28 tabl.	5909990917082	2012-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,44	26,15	26,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,85
3354	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valsotens HCT, tabl. powl., 160+25 mg	28 tabl. powl.	5909990877201	2012-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,55	28,37	28,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,51
3355	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valsotens HCT, tabl. powl., 160+12,5 mg	28 tabl. powl.	5909990877386	2012-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,55	28,37	28,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,51
3356	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valtap HCT, tabl. powl., 160+12,5 mg	28 tabl.	5909990801961	2012-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,53
3357	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valtap HCT, tabl. powl., 160+25 mg	28 tabl.	5909990802005	2012-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,53
3358	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valtap HCT, tabl. powl., 160+25 mg	14 tabl.	5909990813995	2012-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,89
3359	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Vanatex HCT, tabl. powl., 80+12,5 mg	28 tabl.	5909990862351	2012-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,88	16,13	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,02

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3360	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Vanatex HCT, tabl. powł., 160+12,5 mg	28 tabl.	5909990862375	2012-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,76	30,69	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,46
3361	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Vanatex HCT, tabl. powł., 160+25 mg	28 tabl.	5909990862399	2012-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,76	30,69	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,46
3362	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Zelvartancombo, tabl. powł., 160+25 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990761302	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,38	32,39	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,16
3363	Venlafaxinum	Alventa, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990047895	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	18,90	25,09	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	8,33
3364	Venlafaxinum	Alventa, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	28 tabl.	5909990047901	2014-03-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	9,18	12,95	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	4,56
3365	Venlafaxinum	Alventa, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990047956	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	36,72	46,67	46,67	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	14,00
3366	Venlafaxinum	Axyven, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 37,5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990660636	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	10,69	14,53	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	6,14
3367	Venlafaxinum	Axyven, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 75 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990660643	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	21,71	28,04	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	11,28
3368	Venlafaxinum	Axyven, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990660650	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	36,94	46,90	46,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	14,07
3369	Venlafaxinum	Efectin ER 150, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990494019	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	38,88	48,93	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	15,40
3370	Venlafaxinum	Efectin ER 75, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990493913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	28,19	34,84	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	18,08
3371	Venlafaxinum	Efevelon SR, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	28 kaps.	5909990715299	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	9,72	13,52	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,13
3372	Venlafaxinum	Efevelon SR, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps.	5909990715350	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	18,90	25,09	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	8,33
3373	Venlafaxinum	Efevelon SR, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990715374	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	39,25	49,32	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	15,79

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3374	Venlafaxinum	Faxigen XL 150 mg, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990721528	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	30,24	39,86	39,86	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	11,96
3375	Venlafaxinum	Faxigen XL 37,5 mg, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990721498	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	7,56	11,25	11,25	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	3,38
3376	Venlafaxinum	Faxigen XL 75 mg, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990721504	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	15,12	21,12	21,12	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	6,34
3377	Venlafaxinum	Faxolet ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	28 kaps.	5909990691760	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	9,56	13,35	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	4,96
3378	Venlafaxinum	Faxolet ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps.	5909990691883	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	38,34	48,37	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	14,84
3379	Venlafaxinum	Faxolet ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps.	5909990691906	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	17,82	23,95	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	7,19
3380	Venlafaxinum	Lafactin, kaps., 37,5 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990673728	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	9,72	13,52	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,13
3381	Venlafaxinum	Lafactin, kaps., 75 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990673766	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	19,44	25,65	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	8,89
3382	Venlafaxinum	Lafactin, kaps., 150 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990673803	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	38,88	48,93	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	15,40
3383	Venlafaxinum	Olwexya, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 75 mg	28 szt.	5909990663507	2013-07-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	18,89	25,07	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	8,31
3384	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps.	5909990795789	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	12,96	18,85	18,85	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,66
3385	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	98 kaps.	5909990795796	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	43,20	56,41	56,41	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	16,92
3386	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	28 kaps.	5909990795802	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	6,48	10,11	10,11	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	3,03

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3387	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	98 kaps.	5909990795819	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	22,14	30,66	30,66	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	9,20
3388	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps.	5909990795826	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	22,68	31,92	31,92	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	9,58
3389	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	98 kaps.	5909990795833	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	78,84	97,83	97,83	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	29,35
3390	Venlafaxinum	Prefaxine, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990727490	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	11,02	14,88	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	6,49
3391	Venlafaxinum	Prefaxine, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990727506	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	21,60	27,92	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	11,16
3392	Venlafaxinum	Prefaxine, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990727520	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	44,06	54,37	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	20,84
3393	Venlafaxinum	Symfaksin ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990048106	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	22,14	31,36	31,36	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	9,41
3394	Venlafaxinum	Symfaksin ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990048397	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	12,85	18,73	18,73	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,62
3395	Venlafaxinum	Symfaksin ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	20 kaps. (2 blist.po 10 szt.)	5909990048403	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	6,43	9,26	8,55	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	3,28
3396	Venlafaxinum	Velafax, tabl., 37,5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991093815	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	14,04	18,05	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	9,66
3397	Venlafaxinum	Velafax, tabl., 37,5 mg	56 tabl. (4 blist.po 14 szt.)	5909991093822	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	28,08	34,72	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	17,96
3398	Venlafaxinum	Velafax, tabl., 75 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991093914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	28,08	34,72	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	17,96
3399	Venlafaxinum	Velafax, tabl., 75 mg	56 tabl. (4 blist.po 14 szt.)	5909991093921	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	56,16	67,08	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	33,55

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3400	Venlafaxinum	Velafax XL, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 75 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990626670	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	28,08	34,72	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	17,96
3401	Venlafaxinum	Velafax XL, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990626724	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	56,16	67,08	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	33,55
3402	Venlafaxinum	Velaxin ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 37,5 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990055982	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	11,02	14,88	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	6,49
3403	Venlafaxinum	Velaxin ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 75 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990056279	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	21,06	27,35	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	10,59
3404	Venlafaxinum	Velaxin ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990056293	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	43,09	53,35	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	19,82
3405	Venlafaxinum	Venlafaxine Bluefish XL, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps.	5909990767601	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	12,96	18,85	18,85	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,66
3406	Venlafaxinum	Venlafaxine Bluefish XL, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps.	5909990767625	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	24,03	33,34	33,34	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	10,00
3407	Venlafaxinum	Venlectine, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 37,5 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990040971	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	9,72	13,52	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,13
3408	Venlafaxinum	Venlectine, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 75 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990040995	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	19,33	25,54	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	8,78
3409	Venlafaxinum	Venlectine, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	28 kaps.	5909990424672	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	39,25	49,32	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	15,79
3410	Verapamilum	Staveran 120, tabl. powł., 120 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990045419	2014-01-01	2 lata	42.0, Antagoniści wapnia - pochodne fenoloalkiloaminy - werapamil	5,62	8,17	8,17	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
3411	Verapamilum	Staveran 40, tabl. powł., 40 mg	20 tabl. (1 blist.po 20 szt.)	5909990045211	2014-01-01	2 lata	42.0, Antagoniści wapnia - pochodne fenoloalkiloaminy - werapamil	2,30	3,21	2,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,21
3412	Verapamilum	Staveran 80, tabl. powł., 80 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990045310	2014-01-01	2 lata	42.0, Antagoniści wapnia - pochodne fenoloalkiloaminy - werapamil	4,10	5,88	5,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,63

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3413	Vigabatrinum	Sabril, tabl. powł., 500 mg	100 tabl.	5909990312818	2014-01-01	2 lata	162.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - wigabatryna - stałe postacie farmaceutyczne	221,40	250,78	250,78	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3414	Vigabatrinum	Sabril, tabl. powł., 500 mg	100 tabl.	5909990501236	2014-03-01	2 lata	162.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - wigabatryna - stałe postacie farmaceutyczne	154,44	180,47	180,47	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3415	Vigabatrinum	Sabril, granulak do sporządzania roztworu doustnego, 500 mg	50 sasz.	5909990832712	2014-01-01	2 lata	162.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - wigabatryna - płynne postacie farmaceutyczne	120,96	141,86	141,86	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3416	Vigabatrinum	Sabril, tabl. powł., 500 mg	100 szt.	5909997215129	2013-05-01	2 lata	162.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - wigabatryna - stałe postacie farmaceutyczne	183,60	211,09	211,09	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3417	Warfarinum	Warfin, tabl., 3 mg	100 tabl. (słoik)	5909990622368	2014-01-01	2 lata	21.0, Leki przeciwzakrzepowe z grupy antagonistów witaminy K	14,02	17,40	9,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,79
3418	Warfarinum	Warfin, tabl., 5 mg	100 tabl. (słoik)	5909990622382	2014-01-01	2 lata	21.0, Leki przeciwzakrzepowe z grupy antagonistów witaminy K	22,47	27,52	16,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	18,16
3419	Ziprasidonum	Zipragen, kaps. twarde, 80 mg	56 kaps. twarde	5909990773350	2014-03-01	2 lata	178.9, Leki przeciwpsychotyczne - zyprasydon	185,76	212,43	212,43	Schizofrenia		ryczałt	5,97
3420	Ziprasidonum	Zypsila, kaps. twarde, 80 mg	56 kaps. (4 blist.po 14 szt.)	5909990681228	2014-01-01	2 lata	178.9, Leki przeciwpsychotyczne - zyprasydon	214,92	243,05	212,43	Schizofrenia		ryczałt	36,59
3421	Zuclopendixolum	Clopixol, tabl. powł., 10 mg	100 tabl.	5909990126729	2014-01-01	2 lata	179.4, Leki przeciwpsychotyczne - zuklopentyksol do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	23,94	30,09	20,76	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	9,33
3422	Zuclopendixolum	Clopixol, tabl. powł., 25 mg	100 tabl.	5909990126828	2014-01-01	2 lata	179.4, Leki przeciwpsychotyczne - zuklopentyksol do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	41,04	51,90	51,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
3423	Zuclopendixolum	Clopixol Depot, roztwór do wstrzykiwań, 200 mg/ml	1 amp.a 1 ml	5909990189212	2014-01-01	2 lata	179.5, Leki przeciwpsychotyczne - zuklopentyksol do podawania pozajelitowego	12,96	17,65	14,19	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	3,46
3424	Zuclopendixolum	Clopixol Depot, roztwór do wstrzykiwań, 200 mg/ml	10 amp.a 1 ml	5909990189229	2014-01-01	2 lata	179.5, Leki przeciwpsychotyczne - zuklopentyksol do podawania pozajelitowego	120,96	141,86	141,86	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
3425	sole rehydracyjne	Gastrolit, proszek do sporządzania roztworu,	15 sasz.	5909990012312	2014-01-01	2 lata	9.0, Elektrolity do podawania doustnego	6,65	9,57	9,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20

A 1a. Leki refundowane dostępne w aptece na receptę we wskazaniach pozarejestacyjnych

lp.	Substancja czynna	Nazwa, postać i dawka leku	Zawartość opakowania	Kod EAN lub inny kod odpowiadający kodowi EAN	Termin wejścia w życie decyzji	Okres obowiązywania decyzji	Grupa limitowa	Urzędowa cena zbytu	Cena detaliczna	Wysokość limitu finansowania	Zakres wskazań objętych refundacją	Zakres wskazań pozarejestacyjnych objętych refundacją	Poziom odplatności	Wysokość dopłaty świadczenia -biorcy
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1	Aciclovirum	Hascovir, tabl. , 800 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990835782	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	115.2, Leki przeciwwirusowe - acyklowir - postaci do stosowania doustnego	32,40	42,60	42,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażenia wirusami Herpes u biorców przeszczepów	50%	21,30
2	Aciclovirum	Hascovir, tabl., 200 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991049515	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	115.2, Leki przeciwwirusowe - acyklowir - postaci do stosowania doustnego	9,90	13,94	12,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażenia wirusami Herpes u biorców przeszczepów	50%	7,77
3	Aciclovirum	Hascovir, tabl., 400 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991052218	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	115.2, Leki przeciwwirusowe - acyklowir - postaci do stosowania doustnego	16,76	23,16	23,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażenia wirusami Herpes u biorców przeszczepów	50%	11,58
4	Aciclovirum	Heviran, tabl. powł., 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990840014	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	115.2, Leki przeciwwirusowe - acyklowir - postaci do stosowania doustnego	11,66	15,78	12,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażenia wirusami Herpes u biorców przeszczepów	50%	9,61

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
5	Aciclovirum	Heviran, tabl. powł., 400 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990840113	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	115.2, Leki przeciwwirusowe - acyklowir - postaci do stosowania doustnego	21,28	27,91	24,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażenia wirusami Herpes u biorców przeszczepów	50%	15,56
6	Aciclovirum	Heviran, tabl. powł., 800 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990840229	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	115.2, Leki przeciwwirusowe - acyklowir - postaci do stosowania doustnego	38,88	49,40	49,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażenia wirusami Herpes u biorców przeszczepów	50%	24,70
7	Acidum folicum	Acidum Folicum Richter, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990109210	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	27.0, Kwas foliowy i pochodne - kwas foliowy	1,57	1,93	0,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	U chorych przyjmujących metotreksat w schorzeniach reumatycznych - zgodnie z zaleceniami EULAR i polskimi; Łuszczyca leczona metotreksatem	ryczałt	1,93
8	Acidum folicum	Acidum Folicum Richter, tabl., 15 mg	30 tabl.	5909990109319	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	27.0, Kwas foliowy i pochodne - kwas foliowy	2,00	2,94	2,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	U chorych przyjmujących metotreksat w schorzeniach reumatycznych - zgodnie z zaleceniami EULAR i polskimi; Łuszczyca leczona metotreksatem	ryczałt	2,94
9	Acidum folicum	Folacid , tabl. , 5 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990960811	-- dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	27.0, Kwas foliowy i pochodne - kwas foliowy	1,57	1,93	0,98	x	U chorych przyjmujących metotreksat w schorzeniach reumatycznych - zgodnie z zaleceniami EULAR i polskimi; Łuszczyca leczona metotreksatem	ryczałt	1,93
10	Acidum folicum	Folacid , tabl. , 15 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990960910	-- dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	27.0, Kwas foliowy i pochodne - kwas foliowy	2,01	2,95	2,94	x	U chorych przyjmujących metotreksat w schorzeniach reumatycznych - zgodnie z zaleceniami EULAR i polskimi; Łuszczyca leczona metotreksatem	ryczałt	2,95
11	Acidum mycophenolicum	Myfortic, tabl. dojel., 360 mg	120 tabl.	5909990219209	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	710,73	776,12	741,36	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	ryczałt	37,96

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
12	Acidum mycophenolicum	Myfortic, tabl. dojel., 180 mg	120 tabl.	5909990219797	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	352,50	391,31	370,68	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	ryczałt	23,83
13	Amiloridum + Hydrochlorothiazidum	Tialorid, tabl., 5+50 mg	50 szt.	5909990206025	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	5,59	8,74	8,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; Moczówka nerkopochodna	30%	2,62
14	Amiloridum + Hydrochlorothiazidum	Tialorid mite, tabl., 2,5+25 mg	50 szt.	5909990373819	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	5,19	7,02	5,44	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; Moczówka nerkopochodna	30%	3,21
15	Amitriptilinum	Amitryptilinum VP, tabl. powł., 25 mg	60 tabl. (2 blist.po 30 szt.)	5909991048914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	183.0, Leki przeciwdepresyjne - trójpierścieniowe	7,02	8,33	3,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Neuralgie, ból neuropatyczny	30%	6,17
16	Amitriptilinum	Amitryptilinum VP, tabl. powł., 10 mg	60 tabl. (2 blist.po 30 szt.)	5909991049010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	183.0, Leki przeciwdepresyjne - trójpierścieniowe	3,89	4,46	1,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Neuralgie, ból neuropatyczny	30%	3,60
17	Amlodipinum	Adipine, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990642267	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,26	14,45	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	4,34
18	Amlodipinum	Adipine, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990642311	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,40	7,80	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,50
19	Amlodipinum	Agen 10, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991099022	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,88	16,15	15,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	5,55
20	Amlodipinum	Agen 5, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991098926	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,83	8,25	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,95
21	Amlodipinum	Aldan, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991008635	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	4,41	6,76	6,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,03

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
22	Amlodipinum	Aldan, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991008734	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0. Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	8,10	12,19	12,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	3,66
23	Amlodipinum	Amlodipinum 123ratio, Amlodipine Teva, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990721580	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0. Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	4,97	7,35	7,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,21
24	Amlodipinum	Amlodipinum 123ratio, Amlodipine Teva, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990721603	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0. Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	8,90	13,03	13,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	3,91
25	Amlodipinum	Amlomyl, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990842476	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0. Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	4,05	6,39	6,39	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	1,92
26	Amlodipinum	Amlomyl, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990842698	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0. Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	8,10	12,19	12,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	3,66
27	Amlodipinum	Amlonor, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990642618	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0. Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,18	7,57	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,27
28	Amlodipinum	Amlonor, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990642625	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0. Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,37	14,57	14,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	4,37
29	Amlodipinum	Amlopin 10 mg, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990048977	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0. Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	14,04	18,42	15,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	7,82
30	Amlodipinum	Amlopin 5 mg, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990048939	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0. Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	8,04	10,56	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	5,26

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
31	Amlodipinum	Amlozek, tabl., 5 mg	30 szt.	5909990799718	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,77	14,49	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	9,19
32	Amlodipinum	Amlozek, tabl., 10 mg	30 szt.	5909990799817	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	16,09	20,57	15,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	9,97
33	Amlodipinum	Apo-Amlo 10, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990565993	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,34	15,59	15,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	4,99
34	Amlodipinum	Apo-Amlo 5, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990565986	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,66	8,07	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,77
35	Amlodipinum	Cardilopin, tabl., 2,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990907311	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	4,32	5,63	3,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,98
36	Amlodipinum	Cardilopin, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990907410	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,40	7,80	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,50
37	Amlodipinum	Cardilopin, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990907519	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,80	15,02	15,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	4,51
38	Amlodipinum	Finamlox, tabl., 10 mg	30 tabl. (blist.)	5909990794461	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,23	15,47	15,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	4,87
39	Amlodipinum	Normodipine, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990993017	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,40	7,80	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,50

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
40	Amlodipinum	Normodipine, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990993116	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,80	15,02	15,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	4,51
41	Amlodipinum	Tenox, tabl., 5 mg	90 tabl.	5909990421824	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	17,50	23,15	22,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	7,25
42	Amlodipinum	Tenox, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990963010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,83	8,25	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,95
43	Amlodipinum	Tenox, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990963119	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,66	15,92	15,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	5,32
44	Amlodipinum	Vilpin, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990621217	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,51	7,92	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	2,62
45	Amlodipinum	Vilpin, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991042912	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,80	15,02	15,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	30%	4,51
46	Amoxicillinum	Amotaks, tabl., 1 g	16 tabl. (2 blist.po 8 szt.)	5909990691319	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	11,79	16,07	14,32	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	4,95
47	Amoxicillinum	Amotaks, kaps. twarde, 500 mg	16 kaps. (2 blist.po 8 szt.)	5909990691517	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	7,70	10,23	7,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	6,27
48	Amoxicillinum	Amotaks, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 500 mg/5 ml	60 ml (39,2 g)	5909990794379	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.2, Penicyliny półsyntetyczne doustne - płynne postacie farmaceutyczne	11,88	15,15	10,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	8,28
49	Amoxicillinum	Amotaks DIS, tabl., 500 mg	16 tabl.	5909991043520	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	5,78	8,21	7,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	4,25

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
50	Amoxicillinum	Amotaks DIS, tabl., 750 mg	16 tabl. (2 blist.po 8 szt.)	5909991043629	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	8,55	11,93	10,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	4,39
51	Amoxicillinum	Amotaks DIS, tabl., 1 g	16 tabl. (2 blist.po 8 szt.)	5909991043728	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	10,52	14,74	14,32	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,62
52	Amoxicillinum	Duomox, tabl., 250 mg	20 tabl. (4 blist.po 5 szt.)	5909990063215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	5,73	7,39	4,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	6,11
53	Amoxicillinum	Duomox, tabl., 500 mg	20 tabl. (4 blist.po 5 szt.)	5909990063314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	8,91	11,91	8,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	6,16
54	Amoxicillinum	Duomox, tabl., 1000 mg	20 tabl.	5909990063413	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	13,02	17,90	17,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,20
55	Amoxicillinum	Duomox, tabl., 375 mg	20 tabl. (4 blist.po 5 szt.)	5909990328314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	7,19	9,59	6,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	6,08
56	Amoxicillinum	Duomox, tabl., 750 mg	20 tabl. (4 blist.po 5 szt.)	5909990328413	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	10,16	14,22	13,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,99
57	Amoxicillinum	Hiconcil, kaps. twarde, 250 mg	16 kaps.	5909990066018	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	2,92	4,16	3,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,78
58	Amoxicillinum	Hiconcil, kaps. twarde, 500 mg	16 kaps.	5909990066117	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	5,79	8,22	7,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	4,26
59	Amoxicillinum	Hiconcil, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	100 ml	5909990083619	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.2, Penicyliny półsyntetyczne doustne - płynne postacie farmaceutyczne	5,78	8,39	8,39	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,20
60	Amoxicillinum	Ospamox, tabl. powł., 0,5 g	16 tabl.	5909990293124	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	5,40	7,81	7,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,85
61	Amoxicillinum	Ospamox, tabl. powł., 0,75 g	16 tabl.	5909990293223	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	7,99	11,35	10,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,81
62	Amoxicillinum	Ospamox, tabl. powł., 1 g	16 tabl.	5909990293322	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	9,72	13,90	13,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
63	Amoxicillinum	Ospamox 1000 mg, tabl., 1000 mg	20 tabl.	5909990778041	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	12,96	17,84	17,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,20
64	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Amoksiklav, tabl. powł., 0,5+0,125 g	14 tabl. (blis.)	5909990081912	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	15,07	20,29	18,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	11,04
65	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Amoksiklav, tabl. powł., 0,875+0,125 g	14 tabl. (2 blis.po 7 szt.)	5909990411115	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	24,73	32,37	32,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,19
66	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Amoksiklav, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,4+0,057 g/5 ml	35 ml (8,75 g)	5909990894819	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	8,91	11,71	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	7,85
67	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Amoksiklav, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,4+0,057 g/5 ml	70 ml (17,5 g)	5909990894826	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	15,66	20,41	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	12,68
68	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Amoksiklav, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,4+0,057 g/5 ml	140 ml (35 g)	5909990894833	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	23,54	30,93	30,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	15,47
69	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Amoksiklav QUICKTAB 1000 mg, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej /tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 0,875+0,125 g	14 tabl. (2 blis.po 7 szt.)	5909990649747	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	21,49	29,12	29,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	14,56
70	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Amoksiklav QUICKTAB 625 mg, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej /tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 0,5+0,125 g	14 tabl. (2 blis.po 7 szt.)	5909990646906	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	12,31	17,52	17,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	8,76
71	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powł., 250+125 mg	21 tabl. (3 blis.po 7 szt.)	5909990064120	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	14,04	18,47	13,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	11,54
72	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powł., 500+125 mg	14 tabl. (2 blis.po 7 szt.)	5909990368235	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	14,04	19,21	18,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	9,96
73	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 400+57 mg/5 ml	35 ml (5,3 g)	5909990419319	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	10,21	13,07	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	9,21
74	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 400+57 mg/ml	70 ml (10,6 g)	5909990419326	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	19,49	24,43	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,70

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
75	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 400+57 mg/ml	140 ml (21 g)	5909990419333	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	24,30	31,73	30,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,27
76	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powł., 875+125 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990717521	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	25,38	33,05	32,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,87
77	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powł., 875+125 mg	14 tabl.	5909997198385	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	24,25	31,86	31,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	15,93
78	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powł., 500+125 mg	14 tabl.	5909997199702	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	13,99	19,16	18,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	9,91
79	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powł., 500+125 mg	14 tabl.	5909997200576	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	14,15	19,33	18,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	10,08
80	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin ES, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 600+42,9 mg/5 ml	50 ml (but.)	5909990614288	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	19,90	25,05	16,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,77
81	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin ES, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 600+42,9 mg/5 ml	100 ml (but.)	5909990614318	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	31,30	39,35	33,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	22,78
82	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin SR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1000+62,5 mg	28 tabl. (7 blist.po 4 szt.)	5909990041985	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	45,58	58,29	58,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	29,15
83	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Forcid 1000, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 875+125 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990219087	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	24,79	32,43	32,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,25
84	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Forcid 312, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 250+62,5 mg	20 tabl. (5 blist.po 4 szt.)	5909990968015	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	16,34	20,78	13,21	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	14,18
85	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Forcid 625, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 500+125 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990968114	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	14,06	19,23	18,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	9,98
86	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Taromentin, tabl. powł., 0,5+0,125 g	21 tabl.	5909990430611	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	19,87	26,69	26,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	13,35
87	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Taromentin, tabl. powł., 0,5+0,125 g	14 tabl.	5909990430628	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	14,15	19,33	18,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	10,08

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
88	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Taromentin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,4+0,057 g/5 ml	140 ml (25,2 g)	5909990793587	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	23,54	30,93	30,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	15,47
89	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Taromentin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,4+0,057 g/5 ml	35 ml (6,3 g)	5909990793594	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	8,96	11,76	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	7,90
90	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Taromentin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 0,4+0,057 g/5 ml	70 ml (12,6 g)	5909990793600	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	15,71	20,47	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	12,74
91	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Taromentin, tabl. powł., 0,875+0,125 g	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909991087715	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	24,79	32,43	32,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,25
92	Aprepitantum	Emend, kaps. twarde, 125 mg, 80 mg	3 kaps. (1 kaps. 125 mg + 2 kaps. 80 mg)	5909990007387	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	8.0, Leki przeciwwymiotne - inne - aprepitant	199,80	227,53	227,53	Wczesne albo opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem cisplatyny w dawce >70 mg/m ² – profilaktyka	wczesne lub opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem dokсорubicyny i cyklofosfamidu - profilaktyka	ryczałt	3,20
93	Atorvastatinum	Apo-Atorva, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990787586	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,10	9,81	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	6,95

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
94	Atorvastatinum	Apo-Atorva, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990787609	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	15,28	18,50	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	12,77
95	Atorvastatinum	Apo-Atorva, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990787647	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	27,54	33,03	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	21,58
96	Atorvastatinum	Atorgamma, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990792290	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,32	5,84	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	2,98

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
97	Atorvastatinum	Atorgamma, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990792573	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,64	11,53	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,80
98	Atorvastatinum	Atorgamma, tabl. powł., 40 mg	30 tabl.	5909990792887	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	17,28	22,25	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,80
99	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powł., 10 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990336647	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	26,24	30,99	12,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	22,40

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
100	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 20 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990419173	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	33,70	40,81	24,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	23,63
101	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 40 mg	30 tabl.	5909990623464	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	22,46	27,69	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	16,24
102	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 40 mg	60 tabl.	5909990623471	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	46,12	54,85	32,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	31,95

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
103	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 40 mg	90 tabl. (9 blisterów x 10)	5909990623488	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	75,60	87,76	49,08	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	53,40
104	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 30 mg	30 tabl.	5909990885282	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,36	18,52	12,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,93
105	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 30 mg	60 szt.	5909990885299	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	29,16	36,04	24,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	18,86

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
106	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 60 mg	30 tabl.	5909990885336	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	35,55	42,74	24,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	25,56
107	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 80 mg	30 tabl.	5909990885374	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	48,65	57,50	32,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	34,60
108	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990991815	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,75	10,49	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,63

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
109	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990991914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	11,23	14,25	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	8,52
110	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powł., 20 mg	60 tabl.	5909991013806	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	22,68	27,92	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	16,47
111	Atorvastatinum	Atorvastatin Arrow, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990961368	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,18	6,74	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	3,88

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
112	Atorvastatinum	Atorvastatin Arrow, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990961474	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	9,72	12,67	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	6,94
113	Atorvastatinum	Atorvastatin Arrow, tabl. powł., 40 mg	30 tabl.	5909990961573	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	18,90	23,96	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	12,51
114	Atorvastatinum	Atorvastatin Bluefish, tabl. powł., 20 mg	30 szt.	5909990887279	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,42	11,31	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,58

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
115	Atorvastatinum	Atorvastatin Bluefish, tabl. powł., 40 mg	30 szt.	5909990887286	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	16,85	21,80	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,35
116	Atorvastatinum	Atorvastatinum 123ratio (Atorvastatin Teva Pharma), tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990848904	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,94	7,54	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,68
117	Atorvastatinum	Atorvastatinum 123ratio (Atorvastatin Teva Pharma), tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990849086	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	9,72	12,67	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	6,94

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
118	Atorvastatinum	Atorvastatinum 123ratio (Atorvastatin Teva Pharma), tabl. powł., 40 mg	30 tabl.	5909990849246	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	22,14	27,36	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	15,91
119	Atorvastatinum	Atorvasterol, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990077847	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	10,21	12,02	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,16
120	Atorvastatinum	Atorvasterol, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990077939	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	16,85	20,15	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	14,42

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
121	Atorvastatinum	Atorvasterol, tabl. powl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078028	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	34,02	39,83	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	28,38
122	Atorvastatinum	Atorvox, tabl. powl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990573400	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,64	10,37	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,51
123	Atorvastatinum	Atorvox, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990573530	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,04	17,20	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	11,47

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
124	Atorvastatinum	Atorvox, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990573547	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	24,30	29,63	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	18,18
125	Atorvastatinum	Atorvox, tabl. powł., 80 mg	30 tabl.	5909990849390	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	51,30	60,29	32,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	37,39
126	Atorvastatinum	Atractin, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078141	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,75	10,49	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,63

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
127	Atorvastatinum	Atractin, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078264	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	12,91	16,02	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,29
128	Atorvastatinum	Atractin, tabl. powl., 40 mg	30 tabl. (blist.)	5909990078356	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	24,84	30,19	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	18,74
129	Atorvastatinum	Atrox, tabl. powl., 80 mg	30 szt.	5909991011383	2013-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	34,34	42,48	32,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	19,58

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
130	Atorvastatinum	Atrox 10, tabl. powl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991124618	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,42	10,15	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,29
131	Atorvastatinum	Atrox 20, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991124717	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	12,31	15,39	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,66
132	Atorvastatinum	Atrox 40, tabl. powl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991124816	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	24,62	29,97	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	18,52

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
133	Atorvastatinum	Corator, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991150914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,53	10,26	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,40
134	Atorvastatinum	Corator, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991151010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	13,39	16,52	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,79
135	Atorvastatinum	Corator, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991151119	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,48	30,86	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	19,41

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
136	Atorvastatinum	Lambrinex, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990905508	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,86	6,40	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	3,54
137	Atorvastatinum	Lambrinex, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990905638	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,37	11,25	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,52
138	Atorvastatinum	Lambrinex, tabl. powł., 40 mg	30 tabl.	5909990905782	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	16,80	21,75	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,30

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
139	Atorvastatinum	Larus, tabl. powl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078530	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	7,30	8,97	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	6,11
140	Atorvastatinum	Larus, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078707	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	10,93	13,94	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	8,21
141	Atorvastatinum	Larus, tabl. powl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078790	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	22,18	27,39	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	15,94

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
142	Atorvastatinum	Pharmastatin, tabl. powl., 40 mg	30 szt.	5909990745340	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	19,65	24,74	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	13,29
143	Atorvastatinum	Pharmastatin, tabl. powl., 20 mg	30 szt.	5909990745579	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	9,82	12,77	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,04
144	Atorvastatinum	Pharmastatin, tabl. powl., 10 mg	30 szt.	5909990745807	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,91	6,46	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	3,60

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
145	Atorvastatinum	Storvas, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990755547	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,56	7,14	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,28
146	Atorvastatinum	Storvas, tabl. powł., 80 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990755554	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	44,50	53,15	32,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	30,25
147	Atorvastatinum	Storvas, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990755561	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	11,12	14,13	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	8,40

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
148	Atorvastatinum	Storvas, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990755578	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	22,25	27,47	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	16,02
149	Atorvastatinum	Torvacard, tabl. powł., 80 mg	30 tabl.	5909990957071	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	41,44	49,93	32,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	27,03
150	Atorvastatinum	Torvacard 10, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990338290	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	10,69	12,52	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,66

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
151	Atorvastatinum	Torvacard 20, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990338368	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	12,26	15,33	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,60
152	Atorvastatinum	Torvacard 40, tabl. powl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990338436	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,48	30,86	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	19,41
153	Atorvastatinum	Torvacard 40, tabl. powl., 40 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990338443	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	66,34	78,04	49,08	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	43,68

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
154	Atorvastatinum	Torvalipin, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990053179	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,64	10,37	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,51
155	Atorvastatinum	Torvalipin, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990053230	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	12,42	15,50	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,77
156	Atorvastatinum	Torvalipin, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990053278	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	24,84	30,19	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	18,74

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
157	Atorvastatinum	Tulip, tabl. powl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990998814	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,48	10,20	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,34
158	Atorvastatinum	Tulip, tabl. powl., 10 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990998821	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	16,69	19,98	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	14,25
159	Atorvastatinum	Tulip, tabl. powl., 10 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990998838	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	24,62	29,30	12,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	20,71

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
160	Atorvastatinum	Tulip, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990998913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	13,82	16,98	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	11,25
161	Atorvastatinum	Tulip, tabl. powł., 20 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990998920	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,65	31,05	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	19,60
162	Atorvastatinum	Tulip, tabl. powł., 20 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990998937	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	38,34	45,68	24,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	28,50

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
163	Atorvastatinum	Tulip 40 mg, tabl. powl., 40 mg	30 tabl.	5909990810161	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,90	31,32	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	19,87
164	Atorvastatinum	Tulip 80 mg, tabl. powl., 80 mg	30 szt.	5909990810208	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	51,80	60,81	32,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	37,91

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
165	Azathioprinum	Azathioprine VIS, tabl., 50 mg	50 tabl.	5909990232819	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-05-01/2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	140.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - azatiopryna	22,46	29,62	29,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nieswoiste zapalenie jelit inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; nefropatia IgA inna niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; zapalenie naczyń inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; Choroby autoimmunizacyjne inne niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Złazniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	3,20
166	Azathioprinum	Azathioprine VIS, tabl., 50 mg	30 tabl.	5909990232826	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-05-01/2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	140.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - azatiopryna	15,12	20,21	17,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nieswoiste zapalenie jelit inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; nefropatia IgA inna niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; zapalenie naczyń inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; Choroby autoimmunizacyjne inne niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Złazniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	5,64

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
167	Azathioprinum	Imuran, tabl. powł., 25 mg	100 tabl. (4 blist.po 25 szt.)	5909990144211	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-05-01/2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	140.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - azatiopryna	31,10	38,70	29,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nieswoiste zapalenie jelit inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; nefropatia IgA inna niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; zapalenie naczyń inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; Choroby autoimmunizacyjne inne niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Złaziarniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	12,28
168	Azathioprinum	Imuran, tabl. powł., 50 mg	100 tabl. (4 blist.po 25 szt.)	5909990277810	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-05-01/2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	140.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - azatiopryna	50,11	61,84	59,24	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nieswoiste zapalenie jelit inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; nefropatia IgA inna niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; zapalenie naczyń inne niż o podłożu autoimmunizacyjnym - u dzieci do 18 roku życia; Choroby autoimmunizacyjne inne niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Złaziarniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	6,16
169	Azithromycinum	Azibiot, tabl. powł., 500 mg	3 tabl.	5909991054816	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	15,82	19,25	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	14,70
170	Azithromycinum	Azigen, tabl. powł., 250 mg	6 tabl.	5909990859887	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	15,66	19,08	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	14,53

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
171	Azithromycinum	Azigen, tabl. powł., 500 mg	3 tabl.	5909990859955	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,66	19,08	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	14,53
172	Azithromycinum	Azimycin, tabl. powł., 125 mg	6 tabl.	5909991034313	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	18,58	20,93	4,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	18,65
173	Azithromycinum	Azimycin, tabl. powł., 250 mg	6 tabl.	5909991034412	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	18,90	22,49	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	17,94
174	Azithromycinum	Azimycin, tabl. powł., 500 mg	3 tabl.	5909991035518	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,43	20,94	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	16,39
175	Azithromycinum	Azithromycinum 123ratio, tabl. powł., 500 mg	3 tabl.	5909990609925	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,99	18,38	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	13,83
176	Azithromycinum	Azitrin, tabl. powł., 250 mg	6 tabl.	5909990635641	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,66	19,08	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	14,53
177	Azithromycinum	Azitrin, tabl. powł., 500 mg	3 tabl.	5909990635702	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,23	18,63	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	14,08
178	Azithromycinum	AzitroLEK, tabl. powł., 0,25 g	6 tabl. (1 blist.po 6 szt.)	5909990573738	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	25,92	29,86	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	25,31
179	Azithromycinum	AzitroLEK, tabl. powł., 0,5 g	3 tabl. (blist.)	5909990573752	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	18,90	22,49	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	17,94
180	Azithromycinum	AzitroLEK, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 100 mg/5 ml	butelka 20 ml (400 mg)	5909990635320	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	14,90	18,24	8,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	13,99
181	Azithromycinum	AzitroLEK, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 200 mg/5 ml	butelka 20 ml (800 mg)	5909990635337	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	21,92	27,30	17,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	18,79
182	Azithromycinum	AzitroLEK, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 200 mg/5ml	butelka 30ml (1200mg)	5909990635344	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	27,00	33,98	25,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	21,21
183	Azithromycinum	Azitrox 500, tabl. powł., 500 mg	3 tabl. (blist.)	5909991087319	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	18,90	22,49	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	17,94

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
184	Azithromycinum	Azycyna, tabl. powł., 250 mg	6 tabl.	5909991098421	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	20,52	24,19	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	19,64
185	Azithromycinum	Azycyna, tabl. powł., 500 mg	3 tabl.	5909991098520	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,66	19,08	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	14,53
186	Azithromycinum	Bactrazol, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 100 mg/5ml	20 ml	5909990073559	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	11,07	14,21	8,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	9,96
187	Azithromycinum	Nobaxin, tabl. powł., 500 mg	2 tabl. (blíst.)	5909991108830	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	12,85	15,40	6,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	12,37
188	Azithromycinum	Sumamed, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 100 mg/5 ml	1 but.po 20 ml	5909990742110	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	17,28	20,73	8,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	16,48
189	Azithromycinum	Sumamed, kaps. twarde, 250 mg	6 kaps.	5909990742318	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	24,84	28,72	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	24,17
190	Azithromycinum	Sumamed, tabl. powł., 500 mg	3 tabl.	5909990742417	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	24,84	28,72	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	24,17
191	Azithromycinum	Sumamed, tabl. powł., 500 mg	2 tabl.	5909990742424	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	19,44	22,32	6,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	19,29
192	Azithromycinum	Sumamed, tabl. powł., 125 mg	6 tabl.	5909990846214	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	24,84	27,51	4,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	25,23
193	Azithromycinum	Sumamed Forte, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 200 mg/5 ml	1 but.po 20 ml	5909990742219	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	26,41	32,02	17,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	23,51
194	Azithromycinum	Sumamed Forte, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 200 mg/5 ml	1 but.po 30 ml	5909990742226	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	34,56	41,92	25,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	29,15
195	Azithromycinum	Zetamax, granulát o przedłużonym uwalnianiu do sporządzania zawiesiny doustnej, 2 g	1 but.a 2g	5909990707577	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	33,18	42,57	42,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	21,29
196	Benazeprilum	Lotensin, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (2 blíst.po 14 szt.)	5909990118816	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,64	17,44	3,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	17,18

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
197	Benazeprilum	Lotensin, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990118915	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,57	23,62	6,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	20,69
198	Benazeprilum	Lotensin, tabl. powł., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990119011	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	28,08	33,01	13,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	27,14
199	Bisoprololum	Bisoratio 10, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991015114	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	7,99	12,00	12,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Tachyarytmie nadkomorowe; Niewydolność serca w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	3,20
200	Bisoprololum	Bisoratio 5, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991015015	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	5,02	7,35	7,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Tachyarytmie nadkomorowe; Niewydolność serca w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	3,20
201	Bisoprololum	Coronal 10, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990633852	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	7,42	11,40	11,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Tachyarytmie nadkomorowe; Niewydolność serca w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	3,20
202	Bisoprololum	Coronal 5, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990633791	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	5,08	7,42	7,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Tachyarytmie nadkomorowe; Niewydolność serca w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	3,27
203	Budesonidum	Budelin Novolizer 200 (Tafen Novolizer 200), proszek do inhalacji, 200 µg	1 poj.a 200 daw. (+inhal.Novolizer)	5909991033224	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	62,97	76,34	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	31,84
204	Budesonidum	Budelin Novolizer 200 (Tafen Novolizer 200), proszek do inhalacji, 200 µg	1 poj.a 200 daw.	5909991033248	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	56,70	69,76	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	25,26
205	Budesonidum	Budair, aerozol wziewny, roztwór, 200 µg	1 poj.a 200 daw. (z ustnikiem)	5909990335169	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	54,00	66,92	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	22,42
206	Budesonidum	Budair, aerozol wziewny, roztwór, 200 µg	1 poj.a 200 daw. (+kom.inh.)	5909990335176	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	55,08	68,05	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	23,55
207	Budesonidum	Entocort, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 3 mg	100 kaps.	5909990430314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	11.0, Kortykosteroidy do stosowania doustnego o działaniu miejscowym na przewód pokarmowy - budesonid	246,24	277,51	277,51	Choroba Leśniowskiego-Crohna	Postać jelitowa choroby przewlekłej przewożki; Mikroskopowe zapalenie jelita	ryczałt	3,56

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	
208	Budesonidum	Miflonide, proszek do inhalacji w kaps. twardych, 200 µg	60 kaps. (+ inh.)	5909990926213	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	19,00	24,88	19,07	x	Wirusowe zapalenie krtań u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	11,53	
209	Budesonidum	Miflonide, proszek do inhalacji w kaps. twardych, 400 µg	60 kaps. (+ inh.)	5909990926312	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	32,72	42,00	38,14	x	Wirusowe zapalenie krtań u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	15,30	
210	Budesonidum	Nebbud, zawiesina do nebulizacji, 0,25 mg/ml	20 amp. po 2 ml	5909990826773	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.3, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacię płynne do nebulizacji w średnich dawkach	46,23	57,89	57,89		Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli	Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	ryczałt	3,20
211	Budesonidum	Neplit Easyhaler 100, Budesonide Easyhaler, proszek do inhalacji, 100 µg	1 poj.a 200 daw. (zest. startowy)	5909990337354	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	42,12	51,02	31,79	x	Wirusowe zapalenie krtań u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	28,77	
212	Budesonidum	Neplit Easyhaler 200, Budesonide Easyhaler, proszek do inhalacji, 200 µg	1 poj.a 200 daw. (zest. startowy)	5909990337323	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	63,72	77,13	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtań u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	32,63	
213	Budesonidum	Neplit Easyhaler 400, Budesonide Easyhaler, proszek do inhalacji, 400 µg	1 poj.a 100 daw. (zest. startowy)	5909990337286	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	51,84	64,65	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtań u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	20,15	
214	Budesonidum	Pulmicort, zawiesina do nebulizacji, 0,125 mg/ml	20 poj.a 2 ml	5909990445615	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.2, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacię płynne do nebulizacji w niskich dawkach	72,34	88,06	88,06		We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Wirusowe zapalenie krtań u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	ryczałt	3,20
215	Budesonidum	Pulmicort, zawiesina do nebulizacji, 0,25 mg/ml	20 poj.a 2 ml	5909990445714	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.3, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacię płynne do nebulizacji w średnich dawkach	64,80	77,39	57,89		We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Wirusowe zapalenie krtań u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	ryczałt	22,70
216	Budesonidum	Pulmicort, zawiesina do nebulizacji, 0,5 mg/ml	20 poj.a 2 ml	5909990445813	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.4, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacię płynne do nebulizacji w wysokich dawkach	93,94	110,57	86,21		We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Wirusowe zapalenie krtań u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	50,22

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
217	Budesonidum	Pulmicort Turbuhaler, proszek do inhalacji, 100 µg/dawkę inhalacyjną	1 poj.a 200 daw.	5909990677313	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	35,62	44,19	31,79	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	21,94
218	Budesonidum	Pulmicort Turbuhaler, proszek do inhalacji, 200 µg/dawkę inhalacyjną	1 poj.a 100 daw.	5909990677412	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	31,86	40,24	31,79	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	17,99
219	Budesonidum	Ribupir, aerozol wziewny, roztwór, 200 µg	1 poj. (z ustnik.)	5909990335183	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	54,00	66,92	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	22,42
220	Budesonidum	Ribupir, aerozol wziewny, roztwór, 200 µg	1 poj. (z komorą inhal.)	5909990335190	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.1, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - proszki i aerozole	55,08	68,05	63,57	x	Wirusowe zapalenie krtani u dzieci; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	23,55
221	Candesartanum cilexetilum	Atacand, tabl., 8 mg	14 tabl. (blis.)	5909990430017	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,93	20,96	7,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	15,90
222	Candesartanum cilexetilum	Atacand, tabl., 8 mg	28 tabl. (blis.)	5909990430024	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,76	30,71	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	20,60
223	Candesartanum cilexetilum	Atacand, tabl., 16 mg	14 tabl. (blis.)	5909990430116	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,12	24,78	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	14,67
224	Candesartanum cilexetilum	Atacand, tabl., 16 mg	28 tabl. (2 blis. po 14 szt.)	5909990430123	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	34,45	41,91	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	21,68
225	Candesartanum cilexetilum	Candepres, tabl., 8 mg	28 tabl.	5909990739592	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,15	16,41	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	6,30
226	Candesartanum cilexetilum	Candepres, tabl., 16 mg	28 tabl.	5909990739653	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,30	31,26	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	11,03

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
227	Candesartanum cilexetilum	Carzap, tabl., 8 mg	28 tabl.	5909990937080	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,94	15,15	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	5,04
228	Candesartanum cilexetilum	Carzap, tabl., 8 mg	56 tabl.	5909990937103	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,53
229	Candesartanum cilexetilum	Carzap, tabl., 16 mg	28 tabl.	5909990937172	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,88	28,71	28,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,61
230	Candesartanum cilexetilum	Carzap, tabl., 16 mg	56 tabl.	5909990937196	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,20	54,18	54,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	16,25
231	Candesartanum cilexetilum	Carzap, tabl., 32 mg	28 tabl.	5909990937264	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,76	54,77	54,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	16,43
232	Candesartanum cilexetilum	Kandesar, tabl., 8 mg	28 tabl.	5909990962839	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	9,72	13,87	13,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,16
233	Candesartanum cilexetilum	Kandesar, tabl., 16 mg	28 tabl.	5909990962945	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,44	26,15	26,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,85
234	Candesartanum cilexetilum	Karbis, tabl., 8 mg	28 tabl.	5909990772162	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,10	16,37	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	6,26
235	Candesartanum cilexetilum	Karbis, tabl., 8 mg	56 tabl.	5909990772179	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,19	31,14	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	10,91
236	Candesartanum cilexetilum	Karbis, tabl., 16 mg	28 tabl.	5909990772193	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,19	31,14	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	10,91
237	Candesartanum cilexetilum	Karbis, tabl., 16 mg	56 tabl.	5909990772209	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,20	54,18	54,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	16,25

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
238	Candesartanum cilexetilum	Karbis, tabl., 32 mg	28 tabl.	5909990772230	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,20	54,18	54,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	16,25
239	Candesartanum cilexetilum	Ranacand, tabl., 16 mg	28 tabl.	5909990801350	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,84	31,82	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	11,59
240	Candesartanum cilexetilum	Ranacand, tabl., 8 mg	28 tabl.	5909990801367	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,57	18,96	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,85
241	Captoprilum	Captopril Polfarmex, tabl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990495238	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	2,53	3,48	2,78	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,48
242	Captoprilum	Captopril Polfarmex, tabl., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990495337	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	4,97	6,85	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	4,49
243	Captoprilum	Captopril Polfarmex, tabl., 12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990830817	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	1,87	2,36	1,39	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	2,36
244	Carbamazepinum	Amizepin, tabl., 200 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990043910	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	10,80	14,33	10,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Neuralgie inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego, ból neuropatyczny w tym ból fantomowy	ryczałt	7,18

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
245	Carbamazepinum	Finlepsin, tabl., 200 mg	50 szt. (5 blist.po 10 szt.)	5909991014117	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	10,26	13,76	10,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerywanach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Neuralgie inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego, ból neuropatyczny w tym ból fantomowy	ryczałt	6,61
246	Carbamazepinum	Finlepsin 200 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909991030315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	10,26	13,76	10,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerywanach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Neuralgie inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego, ból neuropatyczny w tym ból fantomowy	ryczałt	6,61
247	Carbamazepinum	Finlepsin 400 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 400 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991014216	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	11,77	15,84	12,42	Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerywanach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Neuralgie inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego, ból neuropatyczny w tym ból fantomowy	ryczałt	6,62

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
248	Carbamazepinum	Finlepsin 400 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 400 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909991014223	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	19,61	25,39	20,70	Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerytach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Neuralgie inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego, ból neuropatyczny w tym ból fantomowy	ryczałt	7,89
249	Carbamazepinum	Neurotop retard 300, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 300 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990244515	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	11,88	16,45	15,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerytach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	4,12
250	Carbamazepinum	Neurotop retard 600, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 600 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990244614	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	23,65	31,05	31,05	Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerytach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	3,20
251	Carbamazepinum	Tegretol, zawiesina doustna, 20 mg/ml	100 ml	5909990341917	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - płynne postacie farmaceutyczne	6,48	9,21	8,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerytach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	4,19

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
252	Carbamazepinum	Tegretol, zawiesina doustna, 20 mg/ml	250 ml	5909990341924	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - płynne postaci farmaceutyczne	15,12	20,56	20,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerytach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	3,20
253	Carbamazepinum	Tegretol CR 200, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl.	5909990120215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postaci farmaceutyczne	11,88	15,46	10,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerytach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Neuralgie inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego, ból neuropatyczny w tym ból fantomowy	ryczałt	8,31
254	Carbamazepinum	Tegretol CR 400, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 400 mg	30 tabl.	5909990120116	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postaci farmaceutyczne	12,10	16,19	12,42	Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerytach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Neuralgie inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego, ból neuropatyczny w tym ból fantomowy	ryczałt	6,97

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
255	Carbamazepinum	Timonil 150 retard, tabl., 150 mg	50 tabl.	5909990751013	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	8,64	11,43	7,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerywanach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	6,87
256	Carbamazepinum	Timonil 300 retard, tabl., 300 mg	50 tabl.	5909990751211	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	159.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - karbamazepina - stałe postacie farmaceutyczne	12,96	17,59	15,53	Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerywanach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	5,26
257	Carvedilolum	Atram 12,5, tabl., 12,5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990570430	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,42	10,25	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,82
258	Carvedilolum	Atram 25, tabl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990570409	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	10,80	13,95	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,09
259	Carvedilolum	Atram 6,25, tabl., 6,25 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990570454	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,80	7,84	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,13
260	Carvedilolum	Avedol, tabl. powł., 6,25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990074051	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,70	7,74	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,03
261	Carvedilolum	Avedol, tabl. powł., 12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990074099	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,80	10,64	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,21
262	Carvedilolum	Avedol, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990074129	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	11,45	14,63	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,77
263	Carvedilolum	Carvedigamma 12,5 mg, tabl. powł., 12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990419654	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	7,56	9,34	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,91

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
264	Carvedilolum	Carvedigamma 25 mg, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990419609	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	9,72	12,82	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,96
265	Carvedilolum	Carvedigamma 6,25 mg, tabl. powł., 6,25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990419685	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	4,32	5,24	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,53
266	Carvedilolum	Carvedilol-ratiopharm, tabl. powł., 6,25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990727100	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,37	7,39	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,68
267	Carvedilolum	Carvedilol-ratiopharm, tabl. powł., 12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990727148	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,32	10,14	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,71
268	Carvedilolum	Carvedilol-ratiopharm, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990727193	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	10,80	13,95	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,09
269	Carvedilolum	Carvedilolum 123ratio, Carvedilol Teva, tabl., 6,25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990338788	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,37	7,39	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,68
270	Carvedilolum	Carvedilolum 123ratio, Carvedilol Teva, tabl., 12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990338856	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	7,80	9,59	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,16
271	Carvedilolum	Carvedilolum 123ratio, Carvedilol Teva, tabl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990338931	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,76	11,81	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	4,95
272	Carvedilolum	Carvetrend, tabl., 3,125 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991016814	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,10	8,86	1,23	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,00
273	Carvedilolum	Carvetrend, tabl., 6,25 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991016913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,96	10,11	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,40
274	Carvedilolum	Carvetrend, tabl., 12,5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991017019	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	9,83	11,72	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,29
275	Carvedilolum	Carvetrend, tabl., 25 mg	30 tabl. (blist.)	5909991017118	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	11,88	15,08	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,22
276	Carvedilolum	Coryol, tabl., 6,25 mg	30 tabl. (blist.)	5909990983315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,80	7,84	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,13

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
277	Carvedilolum	Coryol 12,5, tabl., 12,5 mg	30 tabl.	5909990216505	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,96	10,81	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,38
278	Carvedilolum	Coryol 25, tabl., 25 mg	30 tabl.	5909990216567	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	11,38	14,55	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,69
279	Carvedilolum	Coryol 3,125, tabl., 3,125 mg	30 tabl.	5909990216604	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,10	8,86	1,23	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,00
280	Carvedilolum	Dilatrend, tabl., 6,25 mg	30 tabl.	5909990716111	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	15,71	17,20	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	15,49
281	Carvedilolum	Dilatrend, tabl., 25 mg	30 tabl.	5909990717613	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	20,79	24,44	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	17,58
282	Carvedilolum	Hypoten, tabl. powl., 6,25 mg	30 tabl.	5909990048465	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,85	7,89	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,18
283	Carvedilolum	Hypoten, tabl. powl., 6,25 mg	100 tabl.	5909990048472	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	22,81	26,21	8,17	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	20,49
284	Carvedilolum	Hypoten, tabl. powl., 12,5 mg	30 tabl.	5909990048489	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,99	10,84	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,41
285	Carvedilolum	Hypoten, tabl. powl., 12,5 mg	100 tabl.	5909990048496	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	29,96	35,30	16,33	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	23,87
286	Carvedilolum	Hypoten, tabl. powl., 25 mg	30 tabl.	5909990048502	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	11,56	14,75	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,89
287	Carvedilolum	Hypoten, tabl. powl., 25 mg	100 tabl.	5909990048540	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	38,51	46,45	32,67	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	23,58
288	Carvedilolum	Symtrend, tabl. powl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990074662	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	8,69	11,73	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	4,87
289	Carvedilolum	Symtrend, tabl. powl., 12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990074754	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	7,56	9,34	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,91

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
290	Carvedilolum	Symtrend, tabl. powł., 6,25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990074792	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,32	7,34	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,63
291	Carvedilolum	Vivacor, tabl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990687862	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	14,89	18,24	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	11,38
292	Carvedilolum	Vivacor, tabl., 25 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990687879	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	27,79	33,49	19,60	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	19,77
293	Carvedilolum	Vivacor, tabl., 6,25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990687886	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	10,58	11,81	2,45	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	10,10
294	Carvedilolum	Vivacor, tabl., 6,25 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990687893	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	20,89	23,33	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	19,90
295	Carvedilolum	Vivacor, tabl., 12,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990687909	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	11,56	13,54	4,90	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	10,11
296	Carvedilolum	Vivacor, tabl., 12,5 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990687930	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	22,68	26,42	9,80	Udokumentowana niewydolność serca w klasach NYHA II – NYHA IV	zastoinowa niewydolność serca w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	19,56
297	Cetirizinum	Alermed, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990910793	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,80	15,11	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	4,53
298	Cetirizinum	Allertec, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990569441	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,80	15,11	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	4,53
299	Cetirizinum	Allertec, syrop, 5 mg/5 ml	1 but.a 100 ml	5909990851119	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	9,99	13,04	8,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	6,75

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
300	Cetirizinum	Allertec, krople doustne, roztwór, 10 mg/ml	10 ml w but. z kroplomierzem	5909991103811	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	6,84	9,73	8,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	3,44
301	Cetirizinum	Allertec, krople doustne, roztwór, 10 mg/ml	20 ml w but. z kroplomierzem	5909991103835	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	12,10	16,95	16,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	5,09
302	Cetirizinum	Amertil, roztwór doustny, 1 mg/ml	200 ml (but.)	5909990215393	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	16,20	21,25	17,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	8,69
303	Cetirizinum	Amertil, tabl. powł., 10 mg	20 tabl.	5909990410729	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,48	9,57	9,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	2,87
304	Cetirizinum	Amertil, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990410736	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,26	14,54	14,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	4,36
305	Cetirizinum	CetAlergin, syrop, 1 mg/ml	75 ml	5909990857012	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	7,88	10,31	6,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	5,60
306	Cetirizinum	CetAlergin, syrop, 1 mg/ml	150 ml	5909990857029	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	14,90	19,21	13,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	9,79
307	Cetirizinum	CetAlergin, krople, 10 mg/ml	10 ml	5909990857111	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	6,53	9,41	8,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	3,12

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
308	Cetirizinum	CetAlergin, tabl. powl., 10 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990872626	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,56	10,71	10,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	3,66
309	Cetirizinum	Cetigran, tabl. powl., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990044559	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	9,72	13,83	13,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	4,15
310	Cetirizinum	Letizen, tabl. powl., 10 mg	20 tabl.	5909990869725	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,34	10,48	10,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	3,43
311	Cetirizinum	Zyrtec, tabl. powl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990184637	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,09	20,66	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	10,08
312	Cetirizinum	Zyrtec, krople doustne, 10 mg/ml	20 ml	5909990184736	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	13,06	17,95	17,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	5,39
313	Cetirizinum	Zyrtec, roztwór do stosowania doustnego, 1 mg/ml	75 ml	5909990781515	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	9,16	11,66	6,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	6,95
314	Chlorambucilum	Leukeran, tabl. powl., 2 mg	25 tabl.	5909990345618	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	233.0, Leki przeciwnowotworowe - leki alkilujące - chlorambucyl	241,48	272,39	272,39	Nowotwory złośliwe	Amyloidozą	bezpłatny	0,00
315	Chloroquinum	Arechin, tabl., 250 mg	30 tabl.	5909990061914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	192.0, Leki przeciwmalaryczne - chlorochina	14,47	19,72	19,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; Porfirią skórna późna	30%	5,92

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
316	Ciclosporinum	Cyclaid, kaps. miękkie, 25 mg	50 kaps.	5909990787289	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	59,08	72,89	70,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granularnych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości oporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	5,16

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
317	Ciclosporinum	Cyclaid, kaps. miękkie, 50 mg	50 kaps.	5909990787357	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	120,96	141,86	141,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości oporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
318	Ciclosporinum	Cyclaid, kaps. miękkie, 100 mg	50 kaps.	5909990787463	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	254,34	285,91	283,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granularnych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości odporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łgbe u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	5,39

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
319	Ciclosporinum	Equoral, kaps. elastyczne, 25 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990946426	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	57,22	70,93	70,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granularnych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości oporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
320	Ciclosporinum	Equoral, kaps. elastyczne, 50 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990946525	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	120,96	141,86	141,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granularnych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości oporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
321	Ciclosporinum	Equoral, kaps. elastyczne, 100 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990946624	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	252,26	283,72	283,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości oporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
322	Ciclosporinum	Equoral, roztwór doustny, 100 mg/ml	50 ml	5909990946716	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01/2012-07- 01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	138.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	277,61	311,28	311,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granularnych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości oporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespólów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy lite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
323	Ciclosporinum	Sandimmun Neoral, kaps. elastyczne, 25 mg	50 kaps.	5909990336616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	101,12	117,02	70,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości odporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	49,29

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
324	Ciclosporinum	Sandimmun Neoral, kaps. elastyczne, 50 mg	50 kaps.	5909990336715	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	171,43	194,85	141,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości odporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	56,19

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
325	Ciclosporinum	Sandimmun Neoral, kaps. elastyczne, 100 mg	50 kaps.	5909990336814	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	343,44	379,46	283,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości oporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	98,94

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
326	Ciclosporinum	Sandimmun Neoral, roztwór doustny, 100 mg/ml	50 ml	5909990336913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	138.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - płynne postaci farmaceutyczne	362,66	400,58	311,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwono krwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości odporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łagodne u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	92,50

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
327	Ciclosporinum	Sandimmun Neoral, kaps. elastyczne, 10 mg	60 kaps.	5909990406111	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,72	56,13	34,05	We wszystkich wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; zespół Alporta z białkomoczem u dzieci do 18 roku życia; anemia aplastyczna u dzieci do 18 roku życia; nieswoiste zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Aplazja lub hipoplazja szpiku kostnego; LGL Leukemia (białaczka z dużych granulanych limfocytów T; Large granular lymphocytic leukemia); PRCA (wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; pure red cell aplasia); Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowości oporne na leczenie; Paliatywne leczenie zespołów mielodysplastycznych (MDS); Paliatywne leczenie przewlekłej białaczki mielomonocytovej (CMML); Stan po przeszczepie kośćczyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy lite u pacjentów do 18 r.z.	ryczałt	25,28
328	Ciprofloxacinum	Ciphin 500, tabl. powł., 500 mg	10 tabl. (blist.)	5909990499113	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	7,95	10,52	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Zapobieganie zakażeniom u pacjentów z neutropenią	50%	6,82
329	Ciprofloxacinum	Ciprinol, tabl. powł., 500 mg	10 tabl.	5909990066216	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	8,64	11,24	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Zapobieganie zakażeniom u pacjentów z neutropenią	50%	7,54
330	Ciprofloxacinum	Ciprinol, tabl. powł., 250 mg	10 tabl.	5909990066414	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	6,75	8,19	3,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Zapobieganie zakażeniom u pacjentów z neutropenią	50%	6,34
331	Ciprofloxacinum	Cipronex, tabl. powł., 250 mg	10 tabl. (blist.)	5909990308514	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	7,45	8,93	3,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Zapobieganie zakażeniom u pacjentów z neutropenią	50%	7,08
332	Ciprofloxacinum	Cipronex, tabl. powł., 500 mg	10 tabl. (blist.)	5909990334964	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	7,95	10,52	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Zapobieganie zakażeniom u pacjentów z neutropenią	50%	6,82
333	Ciprofloxacinum	Cipropol, tabl. powł., 250 mg	10 tabl. (blist.)	5909990308712	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	5,29	6,66	3,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Zapobieganie zakażeniom u pacjentów z neutropenią	50%	4,81

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
334	Ciprofloxacinum	Cipropol, tabl. powł., 500 mg	10 tabl. (2 blist.po 5 szt.)	5909990729012	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	105.0, Chinolonowe leki przeciwbakteryjne - fluorochinolony do stosowania doustnego	9,18	11,81	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Zapobieganie zakażeniom u pacjentów z neutropenią	50%	8,11
335	Colecalciferolum (vit. D3)	Devikap, plyn doustny, 15000 j.m./ml	10 ml	5909990260218	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	18.2, Witamina D i jej metabolity - coledalcyferol i kalcyfediol	2,92	4,30	4,30	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek; Profilaktyka osteoporozy posterydowej - zgodnie z zaleceniami EULAR i polskimi	ryczałt	3,20
336	Colecalciferolum (vit. D3)	Juvit D3, krople doustne, roztwór, 20000 j.m./ml	10 ml	5909991047818	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	18.2, Witamina D i jej metabolity - coledalcyferol i kalcyfediol	4,00	5,84	5,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek; Osteoporoza, profilaktyka osteoporozy posterydowej - zgodnie z zaleceniami EULAR i polskimi	ryczałt	3,31
337	Colecalciferolum (vit. D3)	Vigantol, krople doustne, 20000 j.m./ml	1 but.po 10 ml	5909990178513	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	18.2, Witamina D i jej metabolity - coledalcyferol i kalcyfediol	4,01	5,85	5,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek; Profilaktyka osteoporozy posterydowej - zgodnie z zaleceniami EULAR i polskimi	ryczałt	3,32
338	Colistinum	Colistin TZF, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, infuzji lub inhalacji, 1000000 U	20 fiol.s.subs.	5909990366514	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	106.0, Antybiotyki peptydowe - kolistyna	135,11	157,46	157,46	Mukowiscydoza	Pierwotna dyskineza rząsek	ryczałt	3,20
339	Cyclophosphamidum	Endoxan, drażetki, 50 mg	50 draż.	5909990240814	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	117.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki alkilujące - cyklofosfamid	72,36	88,08	88,08	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Choroby autoimmunizacyjne i amyloidoza; Zespół aktywacji makrofagów (MAS); Zespół hemofagocytowy (HLH); Małopłytkowość i anemie hemolityczne oporne na leczenie sterydami; Zespół POEMS; Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Złazniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
340	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 2500 j.m. (anty-Xa)/0,2 ml	10 amp.-strz.a 0,2 ml	5909990776412	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	44,38	55,84	52,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmierne podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	6,40

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
341	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 5000 j.m. (anty-Xa)/0,2 ml	10 amp.-strz.a 0,2 ml	5909990776511	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	92,01	109,85	105,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmierne podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	7,76

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
342	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 10000 j.m. (anty-Xa)/ml	10 amp.a 1 ml	5909990776610	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	175,13	201,13	201,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	4,27

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
343	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 10000 j.m. (anty-Xa)/4 ml	10 amp.a 4 ml	5909990776719	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	175,13	201,13	201,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	4,27

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
344	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 7500 j.m. (anty-Xa)/0,3 ml	10 amp.-strz.a 0,3 ml	5909990949410	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	137,89	160,40	157,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	5,67

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo - zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
345	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 12500 j.m. (anty-Xa)/0,5 ml	5 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990949519	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	113,38	133,48	131,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	5,07

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
346	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 15000 j.m. (anty-Xa)/0,6 ml	5 amp.-strz.a 0,6 ml	5909990949618	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	137,89	160,40	157,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowozatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	5,67

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
347	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 18000 j.m. (anty-Xa)/0,72 ml	5 amp.-strz z igłą po 0,72 ml	5909990949717	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	156,11	180,69	180,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowozatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	3,84

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
348	Dalteparinum natricum	Fragmin, roztwór do wstrzykiwań, 10000 j.m. (anty-Xa)/0,4 ml	5 amp.-strz.a 0,4 ml	5909990958818	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	82,95	100,34	100,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zespół antyfosfolipidowy lub jego powikłania - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; zespół antyfosfolipidowy - diagnostyka; niedobór białka C lub niedobór białka S - diagnostyka; zmiany zakrzepowozatorowe inne niż określone w ChPL u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	3,20

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
349	Danazolium	Danazol Jelfa, tabl., 200 mg	100 tabl.	5909990282517	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	73.0, Hormony płciowe - antygonadotropiny - danazol	102,06	120,76	115,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Małopłytkowość autoimmunizacyjna oporna na leczenie; Zespół mielodysplastyczny (MDS)	ryczałt	8,66
350	Danazolium	Danazol Polfarmex, tabl., 200 mg	100 tabl. (fiol.)	5909990925339	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	73.0, Hormony płciowe - antygonadotropiny - danazol	97,20	115,66	115,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Małopłytkowość autoimmunizacyjna oporna na leczenie; Zespół mielodysplastyczny (MDS)	ryczałt	3,56
351	Desmopressinum	Minirin Melt, liofilizat doustny, 60 µg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990068494	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	78.2, Hormony przysadki i podwzgórzka – doustne postacie farmaceutyczne desmopresyny	76,87	93,23	88,73	Moczówka prosta przysadkowa	Choroba von Willebrandta	ryczałt	7,70
352	Desmopressinum	Minirin Melt, liofilizat doustny, 120 µg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990068548	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	78.2, Hormony przysadki i podwzgórzka – doustne postacie farmaceutyczne desmopresyny	153,27	177,45	177,45	Moczówka prosta przysadkowa	Choroba von Willebrandta	ryczałt	3,20
353	Dexamethasonum	Pabi-Dexamethason, tabl., 0,5 mg	20 tabl.	5909990170418	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	81.2, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego	3,73	4,94	3,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nowotwory złośliwe - leczenie wspomagające; nowotwory złośliwe - premedykacja	ryczałt	4,57
354	Dexamethasonum	Pabi-Dexamethason, tabl., 1 mg	20 tabl. (fiol.)	5909990170517	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	81.2, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego	4,86	7,13	7,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nowotwory złośliwe - leczenie wspomagające; nowotwory złośliwe - premedykacja	ryczałt	3,20
355	Diazepamum	Diazepam Desitin, roztwór doodbytniczy, 10 mg	5 wlew.a 2,5 ml	5909990709212	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	181.1, Leki przeciwlękowe - diazepam do podawania doodbytniczego (wlewki)	17,28	23,27	23,27	Padaczka	drgawki inne niż określone w ChPL	ryczałt	3,20
356	Diazepamum	Diazepam Desitin, roztwór doodbytniczy, 5 mg	5 wlew.a 2,5 ml	5909990709311	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	181.1, Leki przeciwlękowe - diazepam do podawania doodbytniczego (wlewki)	15,12	19,10	11,64	Padaczka	drgawki inne niż określone w ChPL	ryczałt	10,66
357	Diazepamum	Relsed, mikrowlewka doodbytnicza, roztwór, 2 mg/ml	5 wlew.a 2,5 ml	5909990751518	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	181.1, Leki przeciwlękowe - diazepam do podawania doodbytniczego (wlewki)	16,09	20,11	11,64	Padaczka	drgawki inne niż określone w ChPL	ryczałt	11,67
358	Diazepamum	Relsed, mikrowlewka doodbytnicza, roztwór, 4 mg/ml	5 wlew.a 2,5 ml	5909990751617	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	181.1, Leki przeciwlękowe - diazepam do podawania doodbytniczego (wlewki)	18,58	24,63	23,27	Padaczka	drgawki inne niż określone w ChPL	ryczałt	4,56
359	Diclofenacum	DICLAC 150 DUO, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	20 tabl.	5909997199627	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	12,96	17,37	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	9,64
360	Diclofenacum	Diclac, roztwór do wstrzykiwań domięśniowych, 75 mg/3 ml	5 amp.a 3 ml	5909990753017	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.3, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania pozajelitowego	5,81	7,63	5,25	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	5,01

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
361	Diclofenacum	Diclac, roztwór do wstrzykiwań domięśniowych, 75 mg/3 ml	10 amp.a 3 ml	5909990753024	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.3, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania pozajelitowego	11,61	14,98	10,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	9,73
362	Diclofenacum	Diclac 100, czopki doodbytnicze, 100 mg	10 czop.	5909990420018	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.2, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doodbytniczego	3,67	5,38	5,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	2,69
363	Diclofenacum	Diclac 150 Duo, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990957811	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	12,96	17,37	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	9,64
364	Diclofenacum	Diclac 150 Duo, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blist.)	5909990957828	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	6,48	9,00	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	5,14
365	Diclofenacum	Diclac 50, czopki doodbytnicze, 50 mg	10 czop. (blist.)	5909990419913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.2, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doodbytniczego	2,70	3,61	2,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	2,27
366	Diclofenacum	Diclac 50, tabl. dojel., 50 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990716623	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	5,29	8,88	8,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	4,44
367	Diclofenacum	Diclac 75 Duo, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 75 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990957712	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	8,08	10,68	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	6,82
368	Diclofenacum	Diclac 75 Duo, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 75 mg	10 tabl. (blist.)	5909990957729	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	3,94	5,27	3,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	3,34
369	Diclofenacum	Dicloduo, kaps., 75 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990752010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	11,39	15,01	11,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	9,21
370	Diclofenacum	Majamil prolongatum, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990033614	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	5,13	8,15	8,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	4,08
371	Diclofenacum	Naklofen, roztwór do wstrzykiwań, 25 mg/ml	5 amp.a 3 ml	5909990241910	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.3, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania pozajelitowego	5,83	7,65	5,25	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	5,03

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
372	Diclofenacum	Naklofen Duo, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 75 mg	20 kaps.	5909990487714	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	6,74	9,28	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	5,42
373	Diclofenacum	Olfen 75 SR, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 75 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990974122	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	11,45	15,07	11,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	9,27
374	Diclofenacum	Olfen Uno, Dicloratio Uno, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blist.)	5909990457113	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	6,37	8,89	7,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	5,03
375	Diclofenacum	Olfen Uno, Dicloratio Uno, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990457120	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	17,17	22,93	22,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Dyskopatie; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	11,47
376	Diltiazemum	Dilzem 120 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 120 mg	30 tabl.	5909990482917	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	7,99	11,23	10,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	3,78
377	Diltiazemum	Dilzem 180 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 180 mg	30 tabl.	5909990483310	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	11,88	16,31	15,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	3,53
378	Diltiazemum	Dilzem Retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 90 mg	30 tabl.	5909990213214	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	7,02	9,63	7,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	4,84
379	Diltiazemum	Oxycardil 120, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 120 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990112616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	7,87	11,10	10,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	3,65
380	Diltiazemum	Oxycardil 180, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 180 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990416318	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	11,82	16,25	15,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	3,47
381	Diltiazemum	Oxycardil 240, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 240 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990416417	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	16,49	21,93	21,30	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	3,83

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
382	Diltiazemum	Oxycardil 60, tabl. powł., 60 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990121120	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	7,44	10,65	10,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	3,20
383	Dinatrii clodronas	Bonefos, kaps., 400 mg	100 kaps. (1 poj. 100 szt.)	5909990029815	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	146.1, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany doustne - kwas kłodronowy	270,00	303,09	301,01	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych	Postępujące kostniejące zapalenie mięśni	ryczałt	5,28
384	Dinatrii clodronas	Bonefos, kaps., 400 mg	100 kaps. (10 blist.po 10 szt.)	5909990029822	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	146.1, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany doustne - kwas kłodronowy	270,00	303,09	301,01	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych	Postępujące kostniejące zapalenie mięśni	ryczałt	5,28
385	Dinatrii clodronas	Sindronat, kaps. twarde, 400 mg	100 kaps.	5909990421879	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	146.1, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany doustne - kwas kłodronowy	269,98	303,07	301,01	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych	Postępujące kostniejące zapalenie mięśni	ryczałt	5,26
386	Dinatrii clodronas	Sindronat, kaps. twarde, 400 mg	120 kaps.	5909990953530	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	146.1, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany doustne - kwas kłodronowy	324,00	361,21	361,21	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych	Postępujące kostniejące zapalenie mięśni	ryczałt	3,20
387	Donepezilum	Apo-Doperil, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990770038	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	22,03	27,86	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	13,97
388	Donepezilum	Apo-Doperil, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990770045	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	30,51	39,39	39,39	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	11,82
389	Donepezilum	Cogiton 10, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909991024413	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	39,96	49,31	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	21,54
390	Donepezilum	Cogiton 5, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909991024314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	27,00	33,08	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	19,19
391	Donepezilum	Cognezil, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990657339	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	25,92	31,95	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	18,06
392	Donepezilum	Cognezil, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990657346	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	33,48	42,50	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	14,73
393	Donepezilum	Cognezil ODT, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990798964	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	25,92	31,95	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	18,06

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
394	Donepezilum	Cognezil ODT, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990799053	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	33,48	42,50	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	14,73
395	Donepezilum	DONECTIL, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990683581	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	32,40	38,75	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	24,86
396	Donepezilum	Donecept, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990689781	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	26,89	32,96	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	19,07
397	Donepezilum	Donecept, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990689873	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	30,78	39,67	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	11,90
398	Donepezilum	Donectil, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990683666	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	30,00	38,85	38,85	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	11,66
399	Donepezilum	Donectil, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	30 tabl.	5909990851478	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	31,86	38,41	21,25	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	23,54
400	Donepezilum	Donectil, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	30 tabl.	5909990851492	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	31,17	40,42	40,42	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	12,13
401	Donepezilum	Donepex, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909991055912	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	32,40	38,75	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	24,86
402	Donepezilum	Donepex, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909991056018	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	43,20	52,71	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	24,94
403	Donepezilum	Donepezil Bluefish, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990814077	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,22	29,11	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	15,22
404	Donepezilum	Donepezil Bluefish, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990814138	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	34,56	43,64	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	15,87
405	Donepezilum	Doneprion, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990776870	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	28,08	34,21	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	20,32
406	Donepezilum	Doneprion, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990776900	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	33,48	42,50	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	14,73

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
407	Donepezilum	Donesyn, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990657353	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	32,18	38,52	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	24,63
408	Donepezilum	Donesyn, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990657360	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	37,80	47,04	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	19,27
409	Donepezilum	Pamigen, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990726929	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	15,66	21,17	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	7,28
410	Donepezilum	Pamigen, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990726936	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	31,32	40,24	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	12,47
411	Donepezilum	Ricordo, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990798933	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	28,45	34,60	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	20,71
412	Donepezilum	Ricordo, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990798940	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	33,66	42,69	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	14,92
413	Donepezilum	Symepezil, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990662104	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	24,73	30,70	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	16,81
414	Donepezilum	Symepezil, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990662203	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	29,70	38,54	38,54	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	11,56
415	Donepezilum	Yasnal, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990993215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	21,60	27,41	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	13,52
416	Donepezilum	Yasnal, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990993314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	32,02	40,97	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	13,20
417	Donepezilum	Yasnal Q-Tab, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990850075	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	27,00	33,08	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	19,19
418	Donepezilum	Yasnal Q-Tab, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990850204	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	33,66	42,69	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego, otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	14,92
419	Dornasum alfa	Pulmozyme, roztwór do nebulizacji, 1 mg/ml	30 amp.a 2,5 ml	5909990375813	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	205.2, Leki mukolityczne - dornaza alfa	2 381,40	2 560,23	2 560,23	Mukowiscydoza	Pierwotna dyskieneza rząsek	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
420	Doxazosinum	Apo-Doxan 1, tabl., 1 mg	30 tabl.	5909990969517	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	10,80	13,35	6,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	8,87
421	Doxazosinum	Apo-Doxan 2, tabl., 2 mg	30 tabl.	5909990969616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	17,28	21,65	12,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	12,69
422	Doxazosinum	Apo-Doxan 4, tabl., 4 mg	30 tabl.	5909990969715	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	22,23	28,85	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	10,94
423	Doxazosinum	Cardura XL, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 4 mg	30 tabl.	5909990431410	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,70	26,20	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	8,29
424	Doxazosinum	Cardura XL, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 8 mg	30 tabl.	5909990431519	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	51,84	62,95	51,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	27,12
425	Doxazosinum	Doxagen, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	30 tabl.	5909990037957	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,98	26,49	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	8,58
426	Doxazosinum	Doxalong, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	30 tabl.	5909990790951	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	20,09	26,60	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	8,69
427	Doxazosinum	Doxalong, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	90 tabl.	5909990884582	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	60,26	73,79	73,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	22,14
428	Doxazosinum	Doxanorm, tabl., 1 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990854318	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	18,90	21,86	6,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	17,38
429	Doxazosinum	Doxanorm, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990854417	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	21,49	26,07	12,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	17,11

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
430	Doxazosinum	Doxanorm, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990854516	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	24,84	31,59	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	13,68
431	Doxazosinum	Doxar, tabl., 1 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990484911	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	18,68	21,62	6,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	17,14
432	Doxazosinum	Doxar, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990485017	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	21,38	25,96	12,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	17,00
433	Doxazosinum	Doxar, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990485116	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	23,54	30,23	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	12,32
434	Doxazosinum	Doxonex, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991149611	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	13,93	18,14	12,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	9,18
435	Doxazosinum	Doxonex, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991149710	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	27,54	34,43	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	16,52
436	Doxazosinum	Dozox, tabl., 4 mg	30 tabl.	5901720140005	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,12	25,59	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	7,68
437	Doxazosinum	Dozox, tabl., 4 mg	90 tabl.	5901720140012	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	57,35	70,74	70,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	21,22
438	Doxazosinum	Kamiren, tabl., 2 mg	30 tabl.	5909990491315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,93	24,44	12,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	15,48
439	Doxazosinum	Kamiren, tabl., 4 mg	30 tabl.	5909990491414	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0. Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	21,06	27,62	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	9,71

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
440	Doxazosinum	Kamiren XL, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990022571	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	21,06	27,62	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	9,71
441	Doxazosinum	Kamiren XL, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 4 mg	60 szt.	5909991013820	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	38,88	49,34	49,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	14,80
442	Doxazosinum	Prostatic 2, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990905515	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	15,11	19,38	12,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	10,42
443	Doxazosinum	Prostatic 4, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990905614	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	26,14	32,96	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	15,05
444	Doxazosinum	Zoxon 1, tabl., 1 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990903320	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	18,68	21,62	6,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	17,14
445	Doxazosinum	Zoxon 2, tabl., 2 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990903429	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	18,68	23,12	12,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; neurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia; nieneurogenna dysfunkcja pęcherza u dzieci do 18 roku życia	30%	14,16
446	Doxazosinum	Zoxon 4, tabl., 4 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990080267	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	62,64	76,29	76,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	22,89
447	Doxazosinum	Zoxon 4, tabl., 4 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990903511	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	19,12	25,59	25,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	7,68
448	Enalaprilum	Enarenal, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990014934	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	2,91	3,88	2,78	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,88
449	Enalaprilum	Enarenal, tabl., 5 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990014958	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	5,31	7,21	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	4,85

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
450	Enalaprilum	Enarenal, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990015030	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	4,26	6,10	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,74
451	Enalaprilum	Enarenal, tabl., 10 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990015054	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,37	11,74	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	7,03
452	Enalaprilum	Enarenal, tabl., 20 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990020829	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,58	20,08	20,08	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	12,80
453	Enalaprilum	Enarenal, tabl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990020836	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,88	11,22	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	niewydolność serca inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,51

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
454	Enoxaparinum natricum	Clexane, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/ml	10 amp.-strz.a 0,2 ml	5909990048328	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	47,97	59,61	52,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	10,17

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
455	Enoxaparinum natricum	Clexane, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/ml	10 amp.-strz.a 0,4 ml	5909990048427	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	96,41	114,47	105,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	12,38

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
456	Enoxaparinum natricum	Clexane, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/ml	10 amp.-strz.a 0,6 ml	5909990774821	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	135,53	157,93	157,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	3,20

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
457	Enoxaparinum natricum	Clexane, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/ml	10 amp.-strz.a 1 ml	5909990774920	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	265,39	297,09	263,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	39,20

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo - zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
458	Enoxaparinum natricum	Clexane, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/ml	10 amp.-strz.a 0,8 ml	5909990775026	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	175,12	201,12	201,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	4,27

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo - zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
459	Enoxaparinum natricum	Clexane forte, roztwór do wstrzykiwań, 120 mg/0,8 ml	10 amp.-strz.a 0,8 ml	5909990891429	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	292,08	326,30	315,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmierne podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	16,84

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
460	Enoxaparinum natricum	Clexane forte, roztwór do wstrzykiwań, 150 mg/ml	10 amp.-strz.a 1 ml	5909990891528	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	345,84	384,52	384,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	8,00

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
461	Estradiolum + Dydrogesteronum	Femoston conti, tabl. powł., 1+5 mg	28 tabl. (blis.)	5909990973316	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11- 01 – dla kolumny 13	2 lata	68.2, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające estradiol lub estradiol w skojarzeniu z progestagenami	20,84	25,41	13,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Hipogonadyzm hipergonadotropowy i hipogonadotropowy u dziewcząt do 18 r.ż. - terapia substytucyjna	30%	15,83
462	Everolimusum	Certican, tabl., 0,5 mg	60 tabl.	5909990211357	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-05- 01/2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	135.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - everolimus	853,20	930,76	930,76	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku - u dzieci do 18 roku życia; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	ryczałt	3,20
463	Everolimusum	Certican, tabl., 0,25 mg	60 tabl.	5909990211654	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07- 01 – dla kolumny 13	2 lata	135.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - everolimus	409,51	453,69	453,69	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	ryczałt	3,20
464	Everolimusum	Certican, tabl., 0,75 mg	60 tabl.	5909990211845	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07- 01 – dla kolumny 13	2 lata	135.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - everolimus	1 280,02	1 389,32	1 389,32	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek	ryczałt	3,20
465	Fenoterolum + Ipratropii bromidum	Berodual, roztwór do nebulizacji, 0,5+0,25 mg/ml	20 ml (but.)	5909990101917	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11- 01 – dla kolumny 13	2 lata	201.1, Wziewne leki antycholinergiczne o krótkim działaniu - produkty jednostukładowe i złożone z lekami beta-2-adrenergicznymi o krótkim działaniu	18,36	22,94	13,66	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli	Mukowiscydoza, dysplazja oskrzelowo- płucna, dyskineza rzęsek, ostre stany zapalne oskrzeli - w przypadku obturacyjnych dróg oddechowych	ryczałt	12,48
466	Filgrastimum	Neupogen, roztwór do wstrzykiwań, 300 µg/ml	5 fioł.a 1 ml	5909990312214	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01- 01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	637,20	699,15	699,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
467	Filgrastimum	Neupogen, roztwór do wstrzykiwań, 600 µg/ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990830510	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01- 01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	130,13	152,17	152,01	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,36
468	Filgrastimum	Neupogen, roztwór do wstrzykiwań, 960 µg/ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990830619	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01- 01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	214,38	243,23	243,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
469	Filgrastimum	Nivestim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 12 mln j./0,2 ml	5 amp.-strz.a 0,2 ml	5909990904747	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	248,40	280,35	280,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
470	Filgrastimum	Nivestim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j./0,5 ml	5 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990904778	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	594,00	653,79	653,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
471	Filgrastimum	Nivestim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j./0,5 ml	5 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990904808	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	972,00	1 061,24	1 061,24	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
472	Filgrastimum	Tevagrastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j.m./0,5 ml	1 amp.-strz z osłoną zabezpieczającą igłę	5909990739387	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	129,98	152,01	152,01	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
473	Filgrastimum	Tevagrastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j.m./0,8 ml	1 amp.-strz z osłoną zabezpieczającą igłę	5909990739448	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	214,38	243,23	243,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
474	Filgrastimum	Zarzio, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j/0,5 ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990687763	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	127,44	149,34	149,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
475	Filgrastimum	Zarzio, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j/0,5 ml	5 amp-strzyk.a 0,5 ml	5909990687787	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	670,14	733,74	733,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
476	Filgrastimum	Zarzio, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j/0,5 ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990687800	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	214,38	243,23	243,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
477	Filgrastimum	Zarzio, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j/0,5 ml	5 amp-strzyk.a 0,5 ml	5909990687848	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	1 071,90	1 166,14	1 166,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
478	Fluconazolom	Flucofast, kaps., 50 mg	7 kaps.	5909990490516	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	10,37	14,28	11,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	8,43
479	Fluconazolom	Flucofast, kaps., 50 mg	14 kaps. (2 blist. po 7 szt.)	5909990490523	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	20,68	27,07	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	15,36
480	Fluconazolom	Flucofast, kaps., 150 mg	1 kaps.	5909990490615	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	4,21	6,07	5,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	3,56

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
481	Fluconazolom	Flucofast, kaps. twarde, 100 mg	7 kaps. (blist.)	5909990662371	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	21,60	28,04	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	16,33
482	Fluconazolom	Flucofast, kaps. twarde, 100 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990662388	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	90,18	106,90	93,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	60,06
483	Fluconazolom	Fluconazin, syrop, 5 mg/ml	150 ml (but.)	5909991097219	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.2, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - płynne postacie farmaceutyczne	24,79	32,43	32,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	16,22
484	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 150 mg	1 tabl. (blist.)	5909990017874	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	3,87	5,71	5,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	3,20
485	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 150 mg	3 tabl. (blist.)	5909990017881	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	11,60	16,16	15,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	8,63
486	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 100 mg	28 tabl.	5909990780181	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	72,18	88,00	88,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	44,00
487	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, syrop, 5 mg/ml	150 ml (but.)	5909990859511	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.2, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - płynne postacie farmaceutyczne	24,79	32,43	32,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	16,22
488	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 50 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990859610	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	19,09	25,40	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	13,69
489	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 50 mg	7 tabl. (blist.)	5909990859672	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	9,02	12,86	11,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	7,01
490	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 100 mg	7 tabl. (blist.)	5909990859719	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	19,09	25,40	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	13,69
491	Fluconazolom	Flumycon, kaps., 50 mg	14 szt. (2 blist.po 7 szt.)	5909990356010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	18,36	24,64	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	12,93

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
492	Fluconazolum	Flumycon, kaps., 100 mg	7 kaps.	5909990356119	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	24,84	31,44	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	19,73
493	Fluconazolum	Flumycon, kaps., 100 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990356126	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	73,44	89,32	89,32	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	44,66
494	Fluconazolum	Flumycon, kaps., 50 mg	7 kaps. (blist.)	5909990652273	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	9,18	13,03	11,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	7,18
495	Fluconazolum	Flumycon, syrop, 5 mg/ml	150 ml	5909990841707	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.2, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - płynne postacie farmaceutyczne	24,84	32,48	32,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	16,27
496	Fluconazolum	Flumycon, kaps., 150 mg	1 szt.	5909991034115	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	4,21	6,07	5,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	3,56
497	Fluconazolum	Flumycon, kaps., 200 mg	7 kaps.	5909991034214	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	38,18	48,37	46,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	24,95
498	Fluconazolum	Mycosyst, kaps., 100 mg	7 kaps. (blist.)	5909990642533	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	20,63	27,02	23,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	15,31
499	Fluconazolum	Mycosyst, kaps., 50 mg	7 kaps. (blist.)	5909990980512	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	9,02	12,86	11,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	7,01
500	Fluconazolum	Mycosyst, kaps., 100 mg	28 kaps. (blist.)	5909990980611	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	82,40	98,73	93,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	51,89
501	Fluconazolum	Mycosyst, kaps., 200 mg	7 kaps. (blist.)	590999118914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	36,72	46,84	46,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	23,42
502	Fluticasonum	Fanipos, aerozol do nosa, zawiesina, 50 µg/dawkę	1 poj.a 120 daw.	5909990570720	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	196.0, Kortykosteroidy do stosowania do nosa	17,55	23,60	23,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Nieżyt infekcyjny lub alergiczny nosa; Nieżyt trąbki słuchowej powikłany wysiękowym zapaleniem ucha	50%	11,80

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
503	Fluticasonum	Flixonase, aerozol do nosa, zawiesina, 50 µg/dawkę	1 op.a 120 daw. (10 ml)	5909990294817	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	196.0, Kortykosteroidy do stosowania do nosa	20,47	26,67	23,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Nieżyt infekcyjny lub alergiczny nosa; Nieżyt trąbki słuchowej powikłany wysiękowym zapaleniem ucha	50%	14,87
504	Fluticasonum	Flixonase Nasule, krople do nosa, zawiesina, 400 µg	28 poj.	5909990933822	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	196.0, Kortykosteroidy do stosowania do nosa	44,82	54,72	44,05	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Nieżyt infekcyjny lub alergiczny nosa; Nieżyt trąbki słuchowej powikłany wysiękowym zapaleniem ucha	50%	32,70
505	Furosemidum	Furosemidum Polfarmex, tabl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990223794	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	37.0, Leki moczopędne - pętlowe	2,46	3,61	3,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objawowe przerzuty w ośrodkowym układzie nerwowym - profilaktyka i leczenie wspomagające	ryczałt	3,20
506	Furosemidum	Furosemidum Polpharma, tabl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990135028	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	37.0, Leki moczopędne - pętlowe	2,46	3,61	3,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objawowe przerzuty w ośrodkowym układzie nerwowym - profilaktyka i leczenie wspomagające	ryczałt	3,20
507	Gabapentinum	Gabagamma 100, kaps. twarde, 100 mg	100 kaps.	5909990714322	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	12,96	17,85	16,58	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	4,47
508	Gabapentinum	Gabagamma 300, kaps. twarde, 300 mg	100 kaps.	5909990714452	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	63,50	75,29	49,74	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	28,75
509	Gabapentinum	Gabagamma 400, kaps. twarde, 400 mg	100 kaps.	5909990714605	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	77,11	90,95	66,32	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	27,83
510	Gabapentinum	Gabapentin Teva, tabl. powł., 600 mg	100 szt. (10 blist.po 10 szt.)	5909990338542	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	82,08	98,79	98,79	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	3,56
511	Gabapentinum	Gabapentin Teva, tabl. powł., 800 mg	100 tabl. (10 blist.po 10 szt.)	5909990338658	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	112,86	132,48	132,48	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	4,74
512	Gabapentinum	Gabapentin Teva, kaps. twarde, 100 mg	100 szt. (10 blist.po 10 szt.)	5909990339495	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	20,52	25,79	16,58	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	12,41
513	Gabapentinum	Gabapentin Teva, kaps. twarde, 400 mg	100 szt. (10 blist.po 10 szt.)	5909990339600	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	53,57	66,23	66,23	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	3,20
514	Gabapentinum	Gabapentin Teva, kaps. twarde, 300 mg	100 kaps. (10 blist.po 10 szt.)	5909990339709	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	39,17	49,74	49,74	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	3,20
515	Gabapentinum	Neuran 100, kaps. twarde, 100 mg	100 kaps.	5909990651535	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	21,17	26,47	16,58	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	13,09

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
516	Gabapentinum	Neuran 300, kaps. twarde, 300 mg	100 kaps.	5909990651566	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	38,88	49,43	49,43	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	3,20
517	Gabapentinum	Neuran 400, kaps. twarde, 400 mg	100 kaps.	5909990651603	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	51,84	64,41	64,41	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	3,20
518	Gabapentinum	Neurontin 100, kaps. twarde, 100 mg	100 kaps.	5909990769216	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	24,30	29,76	16,58	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	16,38
519	Gabapentinum	Neurontin 300, kaps. twarde, 300 mg	100 kaps.	5909990769315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	53,46	64,74	49,74	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	18,20
520	Gabapentinum	Neurontin 400, kaps. twarde, 400 mg	100 kaps.	5909990769414	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	69,98	83,46	66,32	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	20,34
521	Gabapentinum	Neurontin 600, tabl. powł., 600 mg	100 tabl.	5909991017422	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	102,60	120,34	99,48	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	24,42
522	Gabapentinum	Neurontin 800, tabl. powł., 800 mg	100 tabl.	5909991017521	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	125,28	145,52	132,64	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	17,62
523	Gabapentinum	Sympleptic, kaps. twarde, 100 mg	100 kaps. (10 blist.po 10 szt.)	5909990685554	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	21,06	26,35	16,58	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	12,97
524	Gabapentinum	Sympleptic, kaps. twarde, 300 mg	100 kaps. (10 blist.po 10 szt.)	5909990685561	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	165.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - gabapentyna	38,88	49,43	49,43	Padaczka oporna na leczenie	ból inny niż określony w ChPL - leczenie wspomagające u chorych na nowotwory	ryczałt	3,20
525	Goserelinum	Zoladex, implant podskórny, 3,6 mg	1 amp.-strz.	5909990082315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	238,79	269,33	262,69	Nowotwory złośliwe - Rak piersi i rak trzonu macicy, Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	9,84
526	Goserelinum	Zoladex LA, implant podskórny, 10,8 mg	1 amp.-strz.	5909990783212	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	773,63	844,42	844,36	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	9,66
527	Haloperidolum	Haloperidol WZF, tabl., 5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990722617	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	177.2, Leki przeciwpsychotyczne - haloperydol do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	4,16	6,12	6,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroba Huntingtona	30%	1,84

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
528	Hydrocortisonum	Hydrocortisonum AFP, krem, 10 mg/g	15 g	5909990950317	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	55.0, Kortykosteroidy do stosowania na skórę - o słabej i średniej sile działania	1,77	2,60	2,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	powikłania skórne u chorych na nowotwory w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	1,30
529	Hydrocortisonum	Laticort 0,1%, płyn na skórę, 1 mg/ml	20 ml	5909990229215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	55.0, Kortykosteroidy do stosowania na skórę - o słabej i średniej sile działania	4,62	5,84	3,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	powikłania skórne u chorych na nowotwory w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	4,11
530	Ipratropii bromidum	Atrovent, płyn do inhalacji z nebulizatora, 250 µg/ml	20 ml	5909990322114	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	201.1, Wziewne leki antycholinergiczne o krótkim działaniu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-2-adrenergicznymi o krótkim działaniu	11,61	15,85	13,66	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli	Mukowiscydoza, dysplazja oskrzelowo-płucna, dyskineza rzęsek, ostre stany zapalne oskrzeli - w przypadku obturacji dróg oddechowych	ryczałt	5,39
531	Ipratropii bromidum	Atrovent N, aerozol wziewny, roztwór, 20 µg	10 ml (200 daw.)	5909990999019	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	201.1, Wziewne leki antycholinergiczne o krótkim działaniu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-2-adrenergicznymi o krótkim działaniu	20,55	27,32	27,32	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli	Mukowiscydoza, dysplazja oskrzelowo-płucna, dyskineza rzęsek, ostre stany zapalne oskrzeli - w przypadku obturacji dróg oddechowych	ryczałt	3,56
532	Ipratropii bromidum	Steri-Neb Ipratropium, roztwór do nebulizacji, 250 µg/ml	20 amp.a 1 ml	5909990977710	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	201.1, Wziewne leki antycholinergiczne o krótkim działaniu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-2-adrenergicznymi o krótkim działaniu	11,34	15,57	13,66	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli	Mukowiscydoza, dysplazja oskrzelowo-płucna, dyskineza rzęsek, ostre stany zapalne oskrzeli - w przypadku obturacji dróg oddechowych	ryczałt	5,11
533	Ipratropii bromidum	Steri-Neb Ipratropium, roztwór do nebulizacji, 250 µg/ml	20 amp.a 2 ml	5909990977727	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	201.1, Wziewne leki antycholinergiczne o krótkim działaniu - produkty jednoskładnikowe i złożone z lekami beta-2-adrenergicznymi o krótkim działaniu	22,68	29,55	27,32	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli	Mukowiscydoza, dysplazja oskrzelowo-płucna, dyskineza rzęsek, ostre stany zapalne oskrzeli - w przypadku obturacji dróg oddechowych	ryczałt	5,79
534	Itraconazolum	Itragen, kaps. twarde, 100 mg	28 kaps.	5909990617463	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	78,84	94,99	93,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze (pierwotne lub wtórne) u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	48,15
535	Itraconazolum	Orungal, kaps., 100 mg	4 kaps.	5909990004317	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	10,80	15,04	13,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze (pierwotne lub wtórne) u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	8,35

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
536	Itraconazolum	Orungal, kaps., 100 mg	28 kaps.	5909990004331	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	75,60	91,59	91,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze (pierwotne lub wtórne) u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	45,80
537	Itraconazolum	Trioxal, kaps., 100 mg	4 kaps.	5909991053819	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	13,28	17,64	13,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze (pierwotne lub wtórne) u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	10,95
538	Itraconazolum	Trioxal, kaps., 100 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909991053826	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	84,24	100,66	93,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze (pierwotne lub wtórne) u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego	50%	53,82
539	Ketoconazolum	Ketoconazole Hasco, tabl., 200 mg	10 tabl.	5909991045418	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	109.0, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne imidazolu - ketokonazol	6,42	9,26	9,26	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroba Cushinga; zespół Cushinga	50%	4,63
540	Ketoconazolum	Ketokonazol Polfarmex, tabl., 200 mg	10 tabl. (blist.)	5909991042615	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	109.0, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne imidazolu - ketokonazol	6,42	9,26	9,26	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroba Cushinga; zespół Cushinga	50%	4,63
541	Ketoconazolum	Ketokonazol Polfarmex, tabl., 200 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909991042639	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	109.0, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne imidazolu - ketokonazol	13,82	18,72	18,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	choroba Cushinga; zespół Cushinga	50%	9,46
542	Ketoprofenum	Bi-Profenid, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990412112	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	9,50	12,74	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	7,59
543	Ketoprofenum	Febrofen, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	20 kaps. (2 blist.po 10 szt.)	5909990413317	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	13,93	18,14	13,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	11,27

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
544	Ketoprofenum	Ketonal, kaps. twarde, 50 mg	30 kaps.	5909990046492	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	4,86	6,61	5,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	4,03
545	Ketoprofenum	Ketonal, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg	10 amp.a 2 ml	5909990659524	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.3, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania pozajelitowego	6,48	9,34	9,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	4,67
546	Ketoprofenum	Ketonal DUO, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990064694	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	16,96	21,57	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	13,84
547	Ketoprofenum	Ketonal forte, tabl. powł., 100 mg	30 tabl.	5909990046485	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	11,34	14,67	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	9,52
548	Ketoprofenum	Ketoprofen-SF, kaps. twarde, 50 mg	20 kaps.	5909990794522	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	3,02	4,19	3,44	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	2,47
549	Ketoprofenum	Ketoprofen-SF, kaps. twarde, 100 mg	20 kaps.	5909990794553	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	6,05	8,36	6,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	4,93
550	Ketoprofenum	Ketoprofen-SF, roztwór do wstrzykiwań, 0,05 g/ml	10 amp po 2ml	5909990794607	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.3, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania pozajelitowego	6,05	8,89	8,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	4,45
551	Ketoprofenum	Ketores, kaps., 100 mg	14 kaps.	5909990813315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	7,34	9,12	4,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	6,72
552	Ketoprofenum	Ketores, kaps., 100 mg	20 kaps.	5909990813322	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	10,58	13,12	6,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	9,69
553	Ketoprofenum	Ketores, kaps., 200 mg	20 kaps.	5909990813421	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	13,50	17,69	13,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	10,82
554	Ketoprofenum	Profenid, czopki, 100 mg	10 czop.	5909990098514	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.2, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doodbytniczego	7,94	9,36	3,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	7,57

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
555	Ketoprofenum	Profenid, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990760718	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	8,64	11,83	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	6,68
556	Ketoprofenum	Profenid, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	14 tabl. (1 blist.a 14 szt.)	5909990790418	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	9,72	12,83	9,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	8,02
557	Ketoprofenum	Refastin, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990675593	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	11,01	14,32	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ból w przebiegu chorób nowotworowych w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	9,17
558	Lamotryginum	Epitrigine 100 mg, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990334766	2014-01-01/2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	19,44	25,96	25,96	Padaczka oporna na leczenie, Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
559	Lamotryginum	Epitrigine 25 mg, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990334742	2014-01-01/2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	4,86	7,13	7,12	Padaczka oporna na leczenie, Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,21
560	Lamotryginum	Epitrigine 50 mg, tabl. powł., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990334759	2014-01-01/2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	9,72	13,74	13,74	Padaczka oporna na leczenie, Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
561	Lamotryginum	Lamilept, tabl., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990038480	2014-01-01/2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	19,44	25,96	25,96	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
562	Lamotryginum	Lamilept, tabl., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990038565	2014-01-01/2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	9,72	13,74	13,74	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
563	Lamotryginum	Lamilept, tabl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990038701	2014-01-01/2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	4,85	7,12	7,12	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
564	Lamotriginum	Lamitrin, tabl., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990346219	2014-01-01/2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	22,68	27,34	14,24	Choroba afektywna dwubiegunowa, Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	16,30
565	Lamotriginum	Lamitrin, tabl., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990346318	2014-01-01/2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	25,92	32,77	28,48	Choroba afektywna dwubiegunowa, Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	7,49
566	Lamotriginum	Lamitrin, tabl., 100 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990346325	2014-01-01/2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	52,92	64,14	56,96	Choroba afektywna dwubiegunowa, Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	10,38
567	Lamotriginum	Lamitrin, tabl., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990354818	2014-01-01/2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	12,96	15,64	7,12	Choroba afektywna dwubiegunowa, Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	11,72
568	Lamotriginum	Lamitrin S, tabl. do sporządzania zawiesiny/do rozgryzania i żucia, 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990787111	2014-01-01/2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - płynne postacie farmaceutyczne	7,41	8,28	1,56	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	8,28
569	Lamotriginum	Lamitrin S, tabl. do sporządzania zawiesiny/do rozgryzania i żucia, 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990787210	2014-01-01/2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - płynne postacie farmaceutyczne	16,20	19,38	7,80	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	14,78
570	Lamotriginum	Lamitrin S, tabl. do sporządzania zawiesiny/do rozgryzania i żucia, 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990787319	2014-01-01/2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - płynne postacie farmaceutyczne	64,80	74,28	31,19	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	46,29
571	Lamotriginum	Lamotrix, tabl., 100 mg	90 tabl.	5909990961092	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	77,76	92,25	85,44	Padaczka oporna na leczenie; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	10,01

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
572	Lamotriginum	Lamotrix, tabl., 25 mg	30 tabl.	5909991006419	2014-01-01/2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	8,59	11,05	7,12	Padaczka oporna na leczenie; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	7,13
573	Lamotriginum	Lamotrix, tabl., 50 mg	30 tabl.	5909991006518	2014-01-01/2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	17,98	22,41	14,24	Padaczka oporna na leczenie; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	11,37
574	Lamotriginum	Lamotrix, tabl., 100 mg	30 tabl.	5909991006617	2014-01-01/2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	25,92	32,77	28,48	Padaczka oporna na leczenie; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	7,49
575	Lamotriginum	Plexxo 100, tabl., 100 mg	30 tabl.	5909990972616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	27,00	33,90	28,48	Padaczka oporna na leczenie	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	8,62
576	Lamotriginum	Plexxo 25, tabl., 25 mg	30 tabl.	5909990972418	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	15,12	17,91	7,12	Padaczka oporna na leczenie	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	13,99
577	Lamotriginum	Plexxo 50, tabl., 50 mg	30 tabl.	5909990972517	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	19,44	23,94	14,24	Padaczka oporna na leczenie	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	12,90
578	Lamotriginum	Symla 100, tabl., 100 mg	30 tabl.	5909990045303	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	19,22	25,74	25,74	Padaczka oporna na leczenie; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
579	Lamotriginum	Symla 25, tabl., 25 mg	30 tabl.	5909990045280	2014-01-01/2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	163.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lamotrygina - stałe postacie farmaceutyczne	4,81	7,08	7,08	Padaczka oporna na leczenie; Choroba afektywna dwubiegunowa	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
580	Lanreotidum	Somatuline Autogel, roztwór do wstrzykiwań, 90 mg	1 amp.-strz	5909991094515	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	79.0, Hormony przysadki i podwzgórza - inhibitory hormonu wzrostu	3 568,54	3 819,38	3 577,85	Akromegalia	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL	ryczałt	244,73
581	Lanreotidum	Somatuline Autogel, roztwór do wstrzykiwań, 120 mg	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909991094614	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	79.0, Hormony przysadki i podwzgórza - inhibitory hormonu wzrostu	4 460,40	4 770,46	4 770,46	Akromegalia	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL	ryczałt	4,27
582	Lansoprazolum	Lanbax, kaps. dojel. twarde, 15 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990055135	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,72	12,70	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,35
583	Lansoprazolum	Lanbax, kaps. dojel. twarde, 30 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990055173	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	19,44	24,56	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,85
584	Lansoprazolum	Lansoprazolum 123ratio (Lansoprazolum Farmacom), kaps. dojel. twarde, 15 mg	28 kaps.	5909990079933	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,56	10,43	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,08
585	Lansoprazolum	Lansoprazolum 123ratio (Lansoprazolum Farmacom), kaps. dojel. twarde, 30 mg	28 kaps.	5909990080021	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	15,12	20,03	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	11,32
586	Lansoprazolum	Lanzul, kaps., 30 mg	7 kaps.	5909990727018	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,56	9,27	4,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,09
587	Lansoprazolum	Lanzul, kaps., 30 mg	14 kaps.	5909990727025	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	10,26	13,26	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,91
588	Lansoprazolum	Lanzul, kaps., 30 mg	28 kaps.	5909990727032	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	17,28	22,29	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,58
589	Lansoprazolum	Lanzul S, kaps., 15 mg	28 kaps.	5909990869817	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	8,64	11,56	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,21
590	Lansoprazolum	Zalanzo, kaps. dojel. twarde, 15 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990064045	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,50	10,37	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,02
591	Lansoprazolum	Zalanzo, kaps. dojel. twarde, 30 mg	14 kaps. (2 blist.po 7 szt.)	5909990064069	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,50	10,37	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,02
592	Lansoprazolum	Zalanzo, kaps. dojel. twarde, 30 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990064076	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	14,99	19,89	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	11,18

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
593	Leflunomidum	Arava, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (but.)	5909990977826	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	136.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - leflunomid	53,78	66,06	60,50	Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów	Młodzięcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu	ryczałt	8,76
594	Leflunomidum	Arava, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (but.)	5909990977925	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	136.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - leflunomid	102,60	121,32	121,00	Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów	Młodzięcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu	ryczałt	3,52
595	Leflunomidum	Leflunomide medac, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	4037353010604	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	136.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - leflunomid	48,49	60,50	60,50	Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów	Młodzięcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu	ryczałt	3,20
596	Leflunomidum	Leflunomide medac, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	4037353010628	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	136.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - leflunomid	102,60	121,32	121,00	Aktywna postać reumatoidalnego zapalenia stawów	Młodzięcze idiopatyczne zapalenie stawów - postać wielostawowa po niepowodzeniu terapii lub w przypadku nietolerancji metotreksatu	ryczałt	3,52
597	Leuprorelinum	Eligard 22,5 mg, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 22,5 mg	1 zest. (tacki)	5909990075751	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	778,42	849,45	844,36	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	14,69
598	Leuprorelinum	Eligard 45 mg, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 45 mg	1 zest. (2 strz.napeł.)	5909990634057	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	1 555,59	1 681,48	1 681,48	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	19,20
599	Leuprorelinum	Eligard 7,5 mg, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 7,5 mg	1 zest. (tacki)	5909990075768	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	258,37	290,33	281,45	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	12,08
600	Leuprorelinum	Leuprostin, implant podskórny, 3,6 mg	1 szt. (impl.)	5909990836246	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	217,49	246,96	246,96	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	3,20
601	Leuprorelinum	Leuprostin, implant podskórny, 5 mg	1 szt. (impl.)	5909990836277	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	652,47	715,90	715,90	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	8,96

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
602	Leuprorelinum	Lucrin Depot, mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 11,25 mg	1 zest.	5909990418015	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	895,48	971,06	788,07	Nowotwory złośliwe - Rak piersi i rak trzonu macicy, Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	191,95
603	Leuprorelinum	Lucrin Depot, mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg	1 zest.	5909990686117	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	297,60	331,08	262,69	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	71,59
604	Levocetirizini dihydrochloridum	Cezera, tabl. powł., 5 mg	20 tabl.	5909990656929	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	13,39	16,83	10,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	9,78
605	Levocetirizini dihydrochloridum	Cezera, tabl. powł., 5 mg	30 tabl.	5909990656943	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,65	22,30	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	11,72
606	Levocetirizini dihydrochloridum	Contrahist, roztwór doustny, 0,5 mg/ml	200 ml	5909990904099	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	18,14	23,29	17,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	10,73
607	Levocetirizini dihydrochloridum	Contrahist, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990904129	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,47	20,91	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	11,04
608	Levocetirizini dihydrochloridum	Xyzal, tabl. powł., 5 mg	7 tabl.	5909990918041	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,67	9,11	3,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	6,64
609	Levocetirizini dihydrochloridum	Xyzal, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990918072	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	26,99	31,96	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	22,09
610	Levocetirizini dihydrochloridum	Xyzal 0,5, roztwór doustny, 0,5 mg/ml	200 ml (but.)	5909990619627	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	23,75	29,18	17,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	16,62
611	Levocetirizini dihydrochloridum	Zenaro, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990781720	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,28	21,76	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	11,89
612	Levocetirizini dihydrochloridum	Zyx, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990765034	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,82	22,33	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	12,46
613	Levodopum + Benserazidum	Madopar, kaps., 12,5+50 mg	100 kaps.	5909990094912	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	21,25	28,16	26,79	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	4,57

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
614	Levodopum + Benserazidum	Madopar, kaps., 100+25 mg	100 kaps.	5909990095018	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	42,50	53,59	53,59	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	3,20
615	Levodopum + Benserazidum	Madopar, tabl., 50+200 mg	100 tabl.	5909990095117	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	85,00	102,21	102,21	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	3,56
616	Levodopum + Benserazidum	Madopar, kaps., 50+200 mg	100 kaps.	5909990095216	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	85,00	102,21	102,21	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	3,56
617	Levodopum + Benserazidum	Madopar, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 12,5+50 mg	100 tabl.	5909990748624	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	21,25	28,16	26,79	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	4,57
618	Levodopum + Benserazidum	Madopar, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 100+25 mg	100 tabl.	5909990748723	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	42,50	53,59	53,59	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	3,20
619	Levodopum + Benserazidum	Madopar HBS, kaps., 100+25 mg	100 kaps.	5909990377510	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	42,50	53,59	53,59	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	3,20
620	Levodopum + Carbidopum	Nakom, tabl., 250+25 mg	100 tabl. (10 blist.po 10 szt.)	5909990175215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	51,84	68,51	68,51	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	4,44
621	Levodopum + Carbidopum	Nakom Mite, tabl., 100+25 mg	100 tabl.	5909990175314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	40,12	51,09	51,09	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	3,20
622	Levodopum + Carbidopum	Sinemet CR 200/50, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 200+50 mg	100 szt.	5909990020416	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	168.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - leki doustne zawierające lewodopę z inhibitorem dekarboksylazy	78,24	95,10	95,10	Choroba i zespół Parkinsona	dystonia wrażliwa na lewodopę inna niż w przebiegu choroby i zespołu Parkinsona; niedobór hydroksylazy tyrozyny	ryczałt	3,56
623	Loratadinum	Aleric Lora, tabl., 10 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990880836	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,04	18,51	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	7,93

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
624	Loratadinum	Claritime, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990121526	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,39	22,03	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	11,45
625	Loratadinum	Claritime, syrop, 1 mg/ml	120 ml	5909990355419	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	11,40	14,94	10,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	7,40
626	Loratadinum	Flonidan, tabl., 10 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990223343	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	24,84	31,98	30,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	10,83
627	Loratadinum	Flonidan, tabl., 10 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990223350	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	40,23	49,84	45,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	18,11
628	Loratadinum	Flonidan, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990739233	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,58	19,08	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	8,50
629	Loratadinum	Flonidan, zawiesina doustna, 1 mg/ml	120 ml	5909990739318	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	9,45	12,90	10,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	5,36
630	Loratadinum	Loratadyna Galena, tabl., 10 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990670253	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	24,30	31,42	30,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	10,27
631	Loratadinum	Loratadyna Galena, tabl., 10 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990670260	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	38,88	48,42	45,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesięcy życia	30%	16,69

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
632	Loratadinum	Loratadyna Galena, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990795420	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	13,50	17,95	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	7,37
633	Loratadinum	Loratan, syrop, 5 mg/5 ml	125 ml (but.)	5909990839018	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	8,93	12,46	11,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	4,61
634	Loratadinum	Loratan, kaps. miękkie, 10 mg	30 kaps. (2 blist.po 15 szt.)	5909990909049	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,20	20,78	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry; Alergie pokarmowe, reakcje anafilaktyczne (pokrzywka, obrzęk naczynioruchowy Quinckego) - od 6 miesiąca życia	30%	10,20
635	Losartanum	Apo-Lozart, tabl. powl., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990702886	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,34	15,57	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,46
636	Losartanum	Cozaar, tabl. powl., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990674411	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,08	17,39	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,28
637	Losartanum	Cozaar, tabl. powl., 100 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991073428	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,92	32,96	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	12,73
638	Losartanum	Lakea, tabl. powl., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991108212	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,04	18,55	15,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,71

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
639	Losartanum	Loreblok, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990770601	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,56	11,60	11,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,48
640	Losartanum	Lorista, tabl. powł., 100 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990638659	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,50	27,28	27,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,18
641	Losartanum	Lorista, tabl. powł., 50 mg	56 tabl.	5909990649112	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	22,98	29,87	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	9,64
642	Losartanum	Lorista, tabl. powł., 50 mg	84 tabl. (6 blist.po 14 szt.)	5909990649129	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,92	34,58	34,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	10,37
643	Losartanum	Lorista, tabl. powł., 50 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990818914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,28	14,45	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	4,34
644	Losartanum	Losacor, tabl. powł., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991055110	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,15	16,56	15,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,72

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
645	Losartanum	Losagen, tabl. powł., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990639885	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,10	12,17	12,17	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,65
646	Losartanum	Losargamma, tabl. powł., 50 mg	28 tabl. powł.	5909990947164	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,56	11,60	11,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,48
647	Losartanum	Losartan Arrow, tabl. powł., 50 mg	28 szt.	5909990769452	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,32	12,40	12,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,72
648	Losartanum	Losartan Bluefish, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990760770	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,13	11,16	11,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,35
649	Losartanum	Losartic, tabl. powł., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990621439	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,04	18,40	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,29
650	Losartanum	Lozap 50, tabl. powł., 50 mg	30 tabl.	5909990573905	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,01	19,57	15,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,73

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
651	Losartanum	Presartan, tabl. powł., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990724345	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	9,26	13,53	13,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	4,06
652	Losartanum	Presartan, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990724352	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,96	29,03	29,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	8,71
653	Losartanum	Rasoltan 50, tabl. powł., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990085644	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,13	11,16	11,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,35
654	Losartanum	Sarve 50 mg, tabl. powł., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990045594	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,88	16,13	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	6,02
655	Losartanum	Sortabax, tabl. powł., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990766673	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,53	12,62	12,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,79
656	Losartanum	Sortabax, tabl. powł., 100 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990766680	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,06	23,65	23,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,10

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
657	Losartanum	Stadazar, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990079575	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,56	11,60	11,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	3,48
658	Losartanum	Xartan, tabl. powł., 50 mg	30 szt.	5909990481118	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,11	25,98	15,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	15,14
659	Lovastatinum	Liprox, tabl., 20 mg	28 tabl.	5909990842315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,04	15,82	3,39	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	13,45
660	Lovastatinum	Lovastin, tabl., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990756629	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,04	15,82	3,39	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	13,45

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
661	Medroxyprogesteronum	Depo-Provera, zawiesina do wstrzykiwań, 150 mg/ml	1 fioł.a 3,3 ml	5909990236510	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	127.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - progestogeny - medroksyprogesteron do podawania pozajelitowego	10,96	15,31	15,31	Nowotwory złośliwe - Rak piersi i rak trzonu macicy	Limfangioleiomiomatoza	ryczałt	3,20
662	Mesalazinum	Asamax 250, tabl. dojel., 250 mg	100 tabl. (10 blist.po 10 szt.)	5909991084011	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	40,55	50,19	40,49	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	12,90
663	Mesalazinum	Asamax 500, tabl. dojel., 500 mg	100 tabl. (10 blist.po 10 szt.)	5909991084110	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	65,88	80,49	80,49	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	3,56
664	Mesalazinum	Pentasa, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	100 tabl. (blist.)	5909990662111	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	132,65	150,60	80,97	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	73,19
665	Mesalazinum	Pentasa, granulaty o przedłużonym uwalnianiu, 1 g	50 sasz.	5909990855315	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	133,98	152,00	80,97	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	74,59
666	Mesalazinum	Salofalk 250, tabl. dojel., 250 mg	50 tabl.	5909990400010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	26,14	32,36	20,24	Choroba Leśniowskiego-Crohna; Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	15,32
667	Mesalazinum	Salofalk 500, tabl. dojel., 500 mg	50 tabl.	5909990400119	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	42,12	51,84	40,49	Choroba Leśniowskiego-Crohna; Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	14,55
668	Metforminum	Avamina, tabl. powł., 500 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990765379	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	2,86	4,20	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,21
669	Metforminum	Avamina, tabl. powł., 500 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990765386	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,72	8,30	8,30	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
670	Metforminum	Avamina, tabl. powł., 850 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990765393	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	4,47	6,72	6,72	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
671	Metforminum	Avamina, tabl. powł., 850 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990765409	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	9,77	13,80	13,80	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
672	Metforminum	Avamina, tabl. powł., 1000 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990765423	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,50	8,08	8,08	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
673	Metforminum	Avamina, tabl. powł., 1000 mg	60 kaps. (6 blist.po 10)	5909990765430	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	11,56	16,04	16,04	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
674	Metforminum	Etform 500, tabl. powł., 500 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990698141	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,72	8,30	8,30	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
675	Metforminum	Etform 500, tabl. powł., 500 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990698172	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	8,42	12,05	12,05	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
676	Metforminum	Etform 850, tabl. powł., 850 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990698257	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	7,99	11,93	11,93	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
677	Metforminum	Etform 850, tabl. powł., 850 mg	90 tabl. (9 blist.po 10 szt.)	5909990698271	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	12,96	18,17	18,17	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	4,08

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
678	Metforminum	Formetic, tabl. powł., 500 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078943	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	3,40	4,77	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,78
679	Metforminum	Formetic, tabl. powł., 500 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990078950	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	6,80	9,44	8,39	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	4,25
680	Metforminum	Formetic, tabl. powł., 1000 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990078974	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,78	8,37	8,37	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
681	Metforminum	Formetic, tabl. powł., 1000 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990078981	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	11,88	16,37	16,37	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
682	Metforminum	Formetic, tabl. powł., 850 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990079001	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	4,75	7,02	7,02	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
683	Metforminum	Formetic, tabl. powł., 850 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990079025	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	9,50	13,52	13,52	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
684	Metforminum	Glucophage, tabl. powł., 850 mg	blister 60 sztuk	5909990789306	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	9,91	13,95	13,95	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
685	Metforminum	Glucophage 1000, tabl. powł., 1000 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990717248	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,99	8,59	8,39	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,40
686	Metforminum	Glucophage 500, tabl. powł., 500 mg	30 tabl.	5909990789276	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	4,03	5,43	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	4,44
687	Metforminum	Glucophage 850, tabl. powł., 850 mg	30 tabl.	5909990789290	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,80	8,12	7,13	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	4,19
688	Metforminum	Glucophage XR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 750 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990213429	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	13,26	15,72	6,29	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	12,63
689	Metforminum	Glucophage XR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 750 mg	blister 60 sztuk	5909990213436	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	27,22	31,78	12,58	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	22,40
690	Metforminum	Glucophage XR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990624751	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	9,15	10,81	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	9,82
691	Metforminum	Glucophage XR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	blister 60 sztuk	5909990624768	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	18,14	21,35	8,39	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	16,16

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
692	Metforminum	Glucophage XR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1000 mg	60 tabl.	5909990864461	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	36,29	42,00	16,78	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	28,42
693	Metforminum	Metfogamma 1000, tabl. powł., 1000 mg	30 tabl.	5909990654598	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,40	7,97	7,97	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
694	Metforminum	Metfogamma 500, tabl. powł., 500 mg	30 tabl.	5909991033019	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	3,02	4,38	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,39
695	Metforminum	Metfogamma 850, tabl. powł., 850 mg	30 tabl.	5909991032913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	4,00	6,23	6,23	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
696	Metforminum	Metformax 1000, tabl. powł., 1000 mg	30 szt.	5909990053056	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,72	8,30	8,30	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
697	Metforminum	Metformax 500, tabl., 500 mg	30 szt.	5909990126316	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	3,43	4,80	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,81
698	Metforminum	Metformax 850, tabl., 850 mg	30 szt.	5909990450718	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,29	7,58	7,13	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,65

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
699	Metforminum	Metformax SR 500, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	30 szt.	5909990652112	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	7,88	9,47	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	8,48
700	Metforminum	Metformin Bluefish, tabl. powł., 500 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990705474	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	2,27	3,58	3,58	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
701	Metforminum	Metformin Bluefish, tabl. powł., 850 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990705726	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	3,35	5,55	5,55	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
702	Metforminum	Metformin Bluefish, tabl. powł., 1000 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990705894	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	4,27	6,78	6,78	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
703	Metforminum	Metformin Galena, tabl., 500 mg	30 tabl.	5909990462018	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	2,81	4,15	4,15	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
704	Metforminum	Metformin Galena, tabl., 850 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990928019	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	4,75	7,02	7,02	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
705	Metforminum	Metifor, tabl., 500 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990495115	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	2,81	4,15	4,15	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
706	Metforminum	Siofor 1000, tabl. powł., 1000 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990220984	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,71	8,30	8,30	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
707	Metforminum	Siofor 1000, tabl. powł., 1000 mg	60 tabl. (4 blist.po 15 szt.)	5909990220991	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	11,43	15,90	15,90	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
708	Metforminum	Siofor 1000, tabl. powł., 1000 mg	90 tabl. (6 blist.po 15 szt.)	5909990221004	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	17,14	23,10	23,10	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	4,80
709	Metforminum	Siofor 1000, tabl. powł., 1000 mg	120 tabl. (8 blist.po 15 szt.)	5909990221028	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	22,85	30,09	30,09	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	6,40
710	Metforminum	Siofor 500, tabl. powł., 500 mg	30 tabl.	5909990457212	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	3,24	4,60	4,19	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,61
711	Metforminum	Siofor 500, tabl. powł., 500 mg	60 tabl.	5909990457229	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	5,71	8,30	8,30	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
712	Metforminum	Siofor 850, tabl. powł., 850 mg	30 tabl.	5909990457311	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	4,86	7,13	7,13	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
713	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampulkostrzykawce, 50 mg/ml	1 amp-strzyk. a 0,2 ml	5909990791309	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotrexat do stosowania podskórnego	30,82	39,09	35,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego	ryczałt	6,49

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
714	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 50 mg/ml	1 amp-strzyk. a 0,3 ml	5909990791361	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	45,14	56,13	53,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego	ryczałt	5,63
715	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 50 mg/ml	1 amp-strzyk. a 0,4 ml	5909990791446	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	58,59	71,67	71,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego	ryczałt	3,27
716	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 50 mg/ml	1 amp-strzyk. a 0,5 ml	5909990791491	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	72,04	87,20	87,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w charakterystyce produktu leczniczego	ryczałt	3,20
717	Methotrexatum	Methotrexat-Ebewe, tabl., 2,5 mg	50 tabl.	5909990453726	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antymetabolity - metotreksat do stosowania doustnego	8,09	11,54	11,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Złazniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	5,33
718	Methotrexatum	Methotrexat-Ebewe, tabl., 5 mg	50 tabl.	5909990453825	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antymetabolity - metotreksat do stosowania doustnego	16,18	21,89	21,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Złazniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	10,67
719	Methotrexatum	Methotrexat-Ebewe, tabl., 10 mg	50 tabl.	5909990453924	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antymetabolity - metotreksat do stosowania doustnego	32,36	41,57	41,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Złazniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	21,33
720	Methotrexatum	Trexan, tabl., 2,5 mg	100 tabl. (but.)	5909990111619	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antymetabolity - metotreksat do stosowania doustnego	16,19	21,90	21,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Złazniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	10,67
721	Methotrexatum	Trexan, tabl., 10 mg	100 tabl. (1 poj.po100 szt)	5909990730346	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	120.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - antymetabolity - metotreksat do stosowania doustnego	64,80	79,33	79,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Złazniakowe choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	42,67
722	Metoprololum	Metocard, tabl., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990034420	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	3,95	5,55	4,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ekstrasystolie pochodzenia komorowego u dzieci do 18 roku życia; niewydolność serca u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,85
723	Metoprololum	Metocard, tabl., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990034529	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	6,38	9,31	9,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ekstrasystolie pochodzenia komorowego u dzieci do 18 roku życia; niewydolność serca u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
724	Mycophenolas mofetil	CellCept, tabl., 500 mg	50 tabl.	5909990707515	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	275,40	308,90	308,90	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczień rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20
725	Mycophenolas mofetil	CellCept, kaps. twarde, 250 mg	100 kaps.	5909990707614	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	275,40	308,90	308,90	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczień rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
726	Mycophenolas mofetil	CellCept, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 1 g/5 ml	110 g (175 ml)	5909990980918	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	385,50	427,40	427,40	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczeń rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20
727	Mycophenolas mofetil	Limfocept, kaps. twarde, 250 mg	100 kaps. (10 blist.po 10 szt.)	5909990752003	-- dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	115,16	140,65	140,65	x	Steroidozależny i cyklosporynozależny zespół nerczycowy, nefropatia toczniowa, zapalenie naczyń - u dorosłych; Leczenie tocznia rumieniowatego układowego oraz twardziny układowej; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
728	Mycophenolas mofetil	Limfocept, kaps. twarde, 250 mg	300 kaps. (30 blist.po 10 szt.)	5909990752034	-- dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 - dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	259,33	306,49	306,49	x	Steroidzależny i cyklosporynozależny zespół nerczycowy, nefropatia toczniowa, zapalenie naczyń - u dorosłych; Leczenie tocznia rumieniowatego układuowego oraz twardziny układuowej; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	4,00
729	Mycophenolas mofetil	Limfocept, tabl. powł., 500 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990752355	-- dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 - dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	178,20	206,84	206,84	x	Steroidzależny i cyklosporynozależny zespół nerczycowy, nefropatia toczniowa, zapalenie naczyń - u dorosłych; Leczenie tocznia rumieniowatego układuowego oraz twardziny układuowej; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
730	Mycophenolas mofetil	Limfocept, tabl. powł., 500 mg	150 tabl. (15 blist.po 10 szt.)	5909990752362	-- dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	534,60	595,52	595,52	x	Steroidozależny i cyklosporynozależny zespół nerczycowy, nefropatia toczniowa, zapalenie naczyń - u dorosłych; Leczenie tocznia rumieniowatego układuowego oraz twardziny układuowej; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	4,00
731	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate Mofetil Accord, tabl. powł., 500 mg	50 szt.	5909990750993	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	109,08	134,26	134,26	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczń rumieniowaty układuowy; twardzina układuowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna	ryczałt	3,20
732	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate Mofetil Accord, kaps. twarde, 250 mg	100 szt.	5909990754472	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	109,08	134,26	134,26	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczń rumieniowaty układuowy; twardzina układuowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
733	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate mofetil Apotex, kaps., 250 mg	100 kaps.	5909990718375	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	275,40	308,90	308,90	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczzeń rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20
734	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate mofetil Apotex, tabl. powł., 500 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990718405	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	275,40	308,90	308,90	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczzeń rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
735	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate mofetil Sandoz 500, tabl. powł., 500 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990715268	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	140,40	167,15	167,15	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczeń rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20
736	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate mofetil Stada, kaps., 250 mg	100 kaps.	5909990807703	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	137,16	163,75	163,75	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczeń rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
737	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate mofetil Stada, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990807741	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	137,16	163,75	163,75	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczzeń rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20
738	Mycophenolas mofetil	Myfenax, kaps. twarde, 250 mg	100 kaps.	5909990638185	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	275,40	308,90	308,90	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczzeń rumieniowaty układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
739	Mycophenolas mofetil	Myfenax, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990638208	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	275,40	308,90	308,90	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	steroidozależny zespół nerczycowy; steroidooporny zespół nerczycowy; cyklosporynozależny zespół nerczycowy; nefropatia toczniowa; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczeń rumieniowaty układowy; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20
740	Mycophenolas mofetil	Nolfemic, tabl. powł., 250 mg	100 tabl.	5909990885091	-- dla kolumny 12, 2012-05-01/2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	297,00	331,58	308,90	x	Steroidozależny i cyklosporynozależny zespół nerczycowy, nefropatia toczniowa, zapalenie naczyń - u dorosłych; Leczenie tocznia rumieniowatego układowego oraz twardziny układowej; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	25,88

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
741	Mycophenolas mofetil	Nolfemic, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990885107	-- dla kolumny 12 , 2012-05-01/2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	134.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - kwas mykofenolowy i jego pochodne	297,00	331,58	308,90	x	Steroidzależny i cyklosporynozależny zespół nerczycowy, nefropatia toczniowa, zapalenie naczyń - u dorosłych; Leczenie tocznia rumieniowatego układuowego oraz twardziny układuowej; Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	25,88

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
742	Nadroparinum calcicum	Fraxiparine, roztwór do wstrzykiwań, 2850 j.m. Axa/0,3 ml	10 amp.-strz.a 0,3 ml	5909990075621	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	47,97	59,61	52,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmierne podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	10,17

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
743	Nadroparinum calcicum	Fraxiparine, roztwór do wstrzykiwań, 5700 j.m. Axa/0,6 ml	10 amp.-strz.a 0,6 ml	5909990075720	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	103,47	121,88	105,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmierne podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	19,79

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej; Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
744	Nadroparinum calcicum	Fraxiparine, roztwór do wstrzykiwań, 9500 j.m. Axa/ml	10 amp.-strz.a 1 ml	5909990075829	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	160,54	184,98	175,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	13,06

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo - zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
745	Nadroparinum calcicum	Fraxiparine, roztwór do wstrzykiwań, 3800 j.m. Axa/0,4 ml	10 amp.-strz.a 0,4 ml	5909990716821	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	64,39	78,43	70,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmierne podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	11,44

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
746	Nadroparinum calcicum	Fraxiparine, roztwór do wstrzykiwań, 7600 j.m. Axa/0,8 ml	10 amp.-strz.a 0,8 ml	5909990716920	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	128,00	149,23	140,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	12,05

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
747	Nadroparinum calcicum	Fraxodi, roztwór do wstrzykiwań, 11400 j.m. Axa/0,6 ml	10 amp.-strz.a 0,6 ml	5909990836932	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	183,88	210,31	210,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	4,27

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
748	Nadroparinum calcicum	Fraxodi, roztwór do wstrzykiwań, 15200 j.m. AXa/0,8 ml	10 amp.-strz.a 0,8 ml	5909990837038	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	263,00	294,98	280,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	19,91

													wystąpienia żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych; Profilaktyka i leczenie żylnych chorób zakrzepowo-zatorowych u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
749	Nadroparinum calcicum	Fraxodi, roztwór do wstrzykiwań, 19000 j.m. Axa/ml	10 amp.-strz.a 1 ml	5909990837137	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	22.0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	307,17	342,94	342,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia - profilaktyka i leczenie; choroby nowotworowe w przypadkach innych niż określone w ChPL - profilaktyka i leczenie przeciwzakrzepowe; terapia pomostowa zamiast antagonisty witaminy K (VKA) lub innych leków przeciwkrzepliwych u kobiet ciężarnych po wszczepieniu zastawki i z wadą zastawkową; ostre zespoły wieńcowe w przypadkach innych niż wymienione w ChPL; schorzenia wymagające przewlekłego stosowania antagonistów witaminy K (VKA) (z okresową oceną możliwości powrotu do stosowania VKA) u osób, u których leczenie VKA jest nie zadowalające z uwagi na: a) powikłania (lub przewidywane wysokie ryzyko powikłań, w tym krwotocznych) podczas stosowania VKA, b) częste nieterapeutyczne lub nadmiernie podwyższone wartości INR, c) obiektywne trudności z odpowiednio częstą kontrolą INR, d) nawroty żyłnej choroby zakrzepowo-zatorowej podczas stosowania VKA; Terapia pomostowa u pacjentów wymagających czasowego zaprzestania przewlekłego leczenia doustnymi antykoagulantami ze względu na planowane procedury terapeutyczne i diagnostyczne; 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	ryczałt	7,11

													wystąpienia żyłnej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żyłnej choroby zakrzepowo - zatorowej u kobiet w ciąży; Krytyczne niedokrwienie kończyn dolnych - w okresie poprzedzającym hospitalizację, nie dłużej niż 14 dni (dawki lecznicze)		
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---	--	--

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
750	Nitrendipinum	Nitrendypina EGIS, tabl., 20 mg	60 tabl. (4 blist.po 15 szt.)	5909990694754	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,32	15,57	15,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	6,83
751	Nitrendipinum	Nitrendypina EGIS, tabl., 20 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990694761	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,62	8,03	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	3,66
752	Nitrendipinum	Nitrendypina EGIS, tabl., 10 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990694778	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	3,83	5,11	3,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	4,52
753	Nitrendipinum	Nitrendypina EGIS, tabl., 10 mg	60 tabl. (4 blist.po 15 szt.)	5909990694785	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	7,67	10,18	7,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	W leczeniu pierwszoliniowym objawu Raynauda związanego z twardziną układową (Systemic Sclerosis - Related Raynaud's Phenomenon)	ryczałt	5,81
754	Octreotidum	Sandostatin, roztwór do wstrzykiwań, 50 µg/ml	5 amp.a 1 ml	5909990042715	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	79.1, Hormony przysadki i podwzgórza - inhibitory hormonu wzrostu - oktreotyd	32,40	44,19	44,19	Akromegalia	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynych innych niż określone w ChPL	ryczałt	3,20
755	Octreotidum	Sandostatin, roztwór do wstrzykiwań, 100 µg/ml	5 amp.a 1 ml	5909990042913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	79.1, Hormony przysadki i podwzgórza - inhibitory hormonu wzrostu - oktreotyd	43,20	59,53	59,53	Akromegalia	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynych innych niż określone w ChPL	ryczałt	3,20
756	Octreotidum	Sandostatin LAR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 30 mg	1 fiol., amp.-strz. z rozp. 2,5 ml	5909990459513	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	79.1, Hormony przysadki i podwzgórza - inhibitory hormonu wzrostu - oktreotyd	6 480,00	6 917,55	6 917,55	Akromegalia	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynych innych niż określone w ChPL	ryczałt	4,57
757	Octreotidum	Sandostatin LAR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 20 mg	1 fiol., amp.-strz. z rozp. 2,5 ml	5909990459612	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	79.1, Hormony przysadki i podwzgórza - inhibitory hormonu wzrostu - oktreotyd	4 320,00	4 621,20	4 611,70	Akromegalia	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynych innych niż określone w ChPL	ryczałt	12,70

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
758	Octreotidum	Sandostatin LAR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 10 mg	1 fiol., amp.-strz. z rozp. 2,5 ml	5909990459711	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	79.1, Hormony przysadki i podwzgórza - inhibitory hormonu wzrostu - oktreotyd	2 160,00	2 324,85	2 305,85	Akromegalia	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekrecji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynych innych niż określone w ChPL	ryczałt	22,20
759	Olanzapinum	Anzolin, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990806751	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	29,16	39,84	39,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
760	Olanzapinum	Anzolin, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990806799	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	58,32	74,46	74,46	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
761	Olanzapinum	Olanzapina Mylan, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (blis.)	5909990697526	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	41,02	52,29	52,29	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
762	Olanzapinum	Olanzapina Mylan, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990697649	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,38	103,92	103,92	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
763	Olanzapinum	Olanzapine Apotex, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990793341	2012-05-01/2012-09-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	47,52	59,12	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,48
764	Olanzapinum	Olanzapine Apotex, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990793365	2012-05-01/2012-09-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	113,01	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,53
765	Olanzapinum	Olanzapine Apotex, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990793389	2012-05-01/2012-09-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	113,01	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,53
766	Olanzapinum	Olanzapine Teva, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990638444	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	47,52	59,12	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,48
767	Olanzapinum	Olanzapine Teva, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990638482	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	102,60	120,95	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	16,47
768	Olanzapinum	Olanzaran, tabl. , 5 mg	28 tabl.	5909990766895	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	54,58	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,94

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
769	Olanzapinum	Olanzaran, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990766901	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,40	103,94	103,94	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
770	Olanzapinum	Olanzaran, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990767045	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	54,58	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,94
771	Olanzapinum	Olanzaran, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990767052	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,40	103,94	103,94	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
772	Olanzapinum	Olanzin, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990637126	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	42,12	53,45	53,45	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
773	Olanzapinum	Olanzin, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990637218	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,38	103,92	103,92	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
774	Olanzapinum	Olazax, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990782239	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	42,12	53,45	53,45	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
775	Olanzapinum	Olazax, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990782246	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	84,24	101,67	101,67	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
776	Olanzapinum	Olazax Disperzi, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990782253	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	42,12	53,45	53,45	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
777	Olanzapinum	Olazax Disperzi, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990782260	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	84,24	101,67	101,67	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
778	Olanzapinum	Olpinat, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990781782	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,44	57,98	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	7,34
779	Olanzapinum	Olpinat, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990781805	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	91,80	109,61	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	5,13
780	Olanzapinum	Olzapin, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990335343	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,98	58,55	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	7,91

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
781	Olanzapinum	Olzapin, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990335367	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	93,96	111,88	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	7,40
782	Olanzapinum	Olzin, tabl., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990729081	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	89,96	107,68	107,68	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
783	Olanzapinum	Olzin, tabl., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990729159	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	41,28	52,56	52,56	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
784	Olanzapinum	Ranofren, tabl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990640287	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	89,96	107,68	107,68	Schizofrenia	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,20
785	Olanzapinum	Synza 10 mg, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990704866	2014-01-01/2012-07-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	91,80	109,61	107,68	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	5,13
786	Olanzapinum	Synza 5 mg, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990704750	2014-01-01/2012-07-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	54,58	53,84	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	3,94
787	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990069705	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	47,52	59,12	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,48
788	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990069866	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	113,01	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,53
789	Olanzapinum	Zalasta, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909991081812	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	47,52	59,12	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,48
790	Olanzapinum	Zalasta, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909991081911	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	113,01	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,53
791	Olanzapinum	Zolafren, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990916917	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	49,76	61,81	57,69	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	7,32

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
792	Olanzapinum	Zolafren, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990917013	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	99,51	118,05	115,37	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	5,88
793	Olanzapinum	Zolafren, kaps. twarde, 5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909991064518	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	49,76	61,81	57,69	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	7,32
794	Olanzapinum	Zolafren, kaps. twarde, 10 mg	30 szt.	5909991064716	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	99,51	118,05	115,37	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	5,88
795	Olanzapinum	Zolafren - Swift, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990775675	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,44	57,98	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	7,34
796	Olanzapinum	Zolafren - Swift, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990775682	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	92,88	110,74	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	6,26
797	Olanzapinum	Zolaxa, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (5 blist.po 6 szt.)	5909991096816	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	50,76	62,86	57,69	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,37
798	Olanzapinum	Zolaxa, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (5 blist.po 6 szt.)	5909991097011	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	101,52	120,16	115,37	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	7,99
799	Olanzapinum	Zolaxa Rapid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990892082	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	48,06	59,68	53,84	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	9,04
800	Olanzapinum	Zolaxa Rapid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990892129	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	94,82	112,79	107,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	8,31
801	Olanzapinum	Zyprexa, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990743117	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	85,19	98,67	53,84	x	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	48,03
802	Olanzapinum	Zyprexa, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990743315	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	170,39	192,13	107,68	x	Zaburzenia ruchowe (płasawica) w chorobie Huntingtona	ryczałt	87,65
803	Omeprazolom	Agastin, kaps. dojel. twarde, 20 mg	14 kaps. (2 blist.po 7 szt.)	5909990068401	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,18	8,98	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,63

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
804	Omeprazolom	Agastin, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990068425	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,36	17,13	17,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,57
805	Omeprazolom	Bioprazol, kaps. twarde, 20 mg	14 kaps. (pojem.)	5909990880218	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	10,26	13,26	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,91
806	Omeprazolom	Bioprazol, kaps. twarde, 20 mg	28 kaps. (pojem.)	5909990880225	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	16,74	21,73	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,02
807	Omeprazolom	Gasec - 20 Gastrocaps, kaps., 20 mg	14 szt.	5909990420520	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,91	16,05	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	11,70
808	Omeprazolom	Gasec - 20 Gastrocaps, kaps., 20 mg	28 kaps.	5909990420537	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	17,28	22,29	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,58
809	Omeprazolom	Gasec - 20 Gastrocaps, kaps., 20 mg	56 kaps.	5909990420544	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	28,84	36,76	34,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	19,34
810	Omeprazolom	Goprazol 20mg, kaps. dojel. twarde, 20 mg	14 kaps.	5909990077656	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,30	10,16	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,81
811	Omeprazolom	Goprazol 20mg, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps.	5909990077663	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	10,65	15,33	15,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,67
812	Omeprazolom	HELICID 20, kaps. dojel., 20 mg	28 kaps.	5909997014852	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	16,74	21,73	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,02
813	Omeprazolom	Helicid 10, kaps., 10 mg	14 kaps.	5909990877317	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	8,64	10,40	4,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,22
814	Omeprazolom	Helicid 10, kaps., 10 mg	28 kaps.	5909990877324	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	16,52	19,83	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,48
815	Omeprazolom	Helicid 20, kaps., 20 mg	14 kaps. (but.)	5909990420612	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	15,12	18,37	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	14,02
816	Omeprazolom	Helicid 20, kaps., 20 mg	28 kaps. (but.)	5909990420629	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	17,50	22,53	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,82

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
817	Omeprazolom	Helicid 20, kaps., 20 mg	90 kaps. (but.)	5909990422654	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	40,19	50,97	50,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	25,49
818	Omeprazolom	Helicid 20, kaps. dojel., 20 mg	90 kaps.	5909997070384	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	39,96	50,73	50,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	25,37
819	Omeprazolom	Helicid Forte, kaps. dojel. twarde, 40 mg	28 kaps.	5909990921324	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	23,32	30,97	30,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,49
820	Omeprazolom	Heligen, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 tabl.	5909990889600	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	10,69	15,37	15,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,69
821	Omeprazolom	Heligen, kaps. dojel. twarde, 40 mg	28 tabl.	5909990891351	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	21,38	28,93	28,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	14,47
822	Omeprazolom	Loseprazol, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps.	5909991100926	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	10,00	14,65	14,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,33
823	Omeprazolom	Omeprazole Genoptim, kaps., 20 mg	28 szt. (4 blist.po 7)	5909990668779	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	10,75	15,44	15,44	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,72
824	Omeprazolom	Ortanol 20 Plus, kaps., 20 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990613205	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	17,01	22,01	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,30
825	Omeprazolom	Ortanol 20 Plus, kaps., 20 mg	56 kaps. (8 blist.po 7 szt.)	5909990615230	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	30,24	38,23	34,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	20,81
826	Omeprazolom	Ortanol 40 Plus, kaps., 40 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990613359	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	30,24	38,23	34,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	20,81
827	Omeprazolom	Polprazol, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990772667	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	23,11	28,42	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	19,71
828	Omeprazolom	Polprazol PPH, kaps. dojel. twarde, 40 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990077731	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	34,29	42,48	34,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	25,06
829	Omeprazolom	Prazol, kaps., 20 mg	14 kaps.	5909990772919	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	11,56	14,63	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	10,28

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
830	Omeprazolom	Prazol, kaps., 20 mg	7 kaps.	5909990772926	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,16	7,80	4,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,62
831	Omeprazolom	Prazol, kaps., 20 mg	28 kaps.	5909990772933	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	14,74	19,63	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	10,92
832	Omeprazolom	Progestim, kaps. dojel., 20 mg	28 kaps. (but.)	5909990635450	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	11,34	16,06	16,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,03
833	Omeprazolom	Tulzol, Omeprazolom 123ratio, kaps. dojel. twarde, 20 mg	14 kaps.	5909990659449	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,29	10,14	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,79
834	Omeprazolom	Tulzol, Omeprazolom 123ratio, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps.	5909990659456	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,58	17,36	17,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,68
835	Omeprazolom	Ultop, kaps. dojel. twarde, 10 mg	28 kaps.	5909990796205	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	8,64	11,56	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,21
836	Omeprazolom	Ultop, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps.	5909990796298	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,64	17,42	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,71
837	Omeprazolom	Ultop, kapsułki dojelitowe, 20 mg	56 tabl.	5909990796359	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	23,98	31,65	31,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,83
838	Omeprazolom	Ultop, kapsułki dojelitowe, 40 mg	28 tabl.	5909990796533	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	23,98	31,65	31,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,83
839	Pantoprazolom	Anesteloc, tabl. dojel., 20 mg	28 szt.	5909990621026	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,83	12,81	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,46
840	Pantoprazolom	Anesteloc, tabl. dojel., 40 mg	28 szt.	5909990621040	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	15,12	20,03	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	11,32
841	Pantoprazolom	Contix, tabl. dojel., 40 mg	14 tabl. (blist.)	5909991128418	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,91	9,75	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,40
842	Pantoprazolom	Contix, tabl. dojel., 20 mg	14 tabl. (blist.)	5909991128814	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	3,46	4,96	4,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	2,78

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
843	Pantoprazolum	Contracid, tabl. powł. dojelitowe, 20 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990736706	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,02	11,96	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,61
844	Pantoprazolum	Contracid, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990736720	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	18,09	23,14	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	14,43
845	Pantoprazolum	Controloc 20, tabl. dojel., 20 mg	14 tabl. (blist.)	5909990478767	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	4,75	6,32	4,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,14
846	Pantoprazolum	Controloc 20, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990478774	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,50	12,47	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,12
847	Pantoprazolum	Controloc 40, tabl. dojel., 40 mg	14 tabl. (blist.)	5909990689842	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	8,75	11,68	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,33
848	Pantoprazolum	Controloc 40, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990689859	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	17,50	22,53	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,82
849	Pantoprazolum	Gastrostad, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl.	5909990653409	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,02	9,86	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,51
850	Pantoprazolum	Gastrostad, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl.	5909990653539	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,42	17,19	17,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,60
851	Pantoprazolum	IPP 20, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (blist.)	5909990085033	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,47	12,43	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,08
852	Pantoprazolum	IPP 40, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (blist.)	5909990082643	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	17,45	22,47	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,76
853	Pantoprazolum	Noacid, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990645640	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,81	9,64	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,29
854	Pantoprazolum	Noacid, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990645732	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	13,62	18,45	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,74
855	Pantoprazolum	Nolpaza, tabl. dojel., 20 mg	90 szt.	5909990845521	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	22,68	29,51	28,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,51

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
856	Pantoprazolum	Nolpaza, tabl. dojel., 40 mg	90 szt.	5909990845552	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	45,36	56,40	55,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	28,41
857	Pantoprazolum	Nolpaza 20, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990075003	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,56	10,43	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,08
858	Pantoprazolum	Nolpaza 20, tabl. dojel., 20 mg	56 tabl.	5909990075041	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	13,12	17,93	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,22
859	Pantoprazolum	Nolpaza 40, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990075089	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	15,12	20,03	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	11,32
860	Pantoprazolum	Nolpaza 40, tabl. dojel., 40 mg	56 tabl.	5909990075126	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	26,24	34,03	34,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	17,02
861	Pantoprazolum	Ozzion, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl.	5909990892761	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,48	9,29	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,94
862	Pantoprazolum	Ozzion, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl.	5909990892853	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,96	17,76	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,05
863	Pantoprazolum	Panogastin, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990646210	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,72	12,70	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,35
864	Pantoprazolum	Panogastin, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990646272	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	19,44	24,56	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,85
865	Pantoprazolum	Panrazol, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990698974	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,36	9,18	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,83
866	Pantoprazolum	Panrazol, tabl. dojelitowe, 20 mg	56 tabl.	5909990698981	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,80	17,59	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,88
867	Pantoprazolum	Panrazol, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990699209	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	13,62	18,45	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,74
868	Pantoprazolum	Pantogen 20, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl.	5909990780549	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,48	9,29	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,94

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
869	Pantoprazolum	Pantogen 40, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl.	5909990780587	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,96	17,76	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,05
870	Pantoprazolum	Pantopraz 40 mg, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990889167	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	15,12	20,03	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	11,32
871	Pantoprazolum	Pantoprazol KRKA, tabl. dojel., 20 mg	28 szt.	5909990943890	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,88	9,72	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,37
872	Pantoprazolum	Pantoprazol KRKA, tabl. dojel., 20 mg	56 szt.	5909990943944	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	14,04	18,89	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	10,18
873	Pantoprazolum	Pantoprazol KRKA, tabl. dojel., 40 mg	28 szt.	5909990944095	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	13,76	18,60	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,89
874	Pantoprazolum	Pantoprazol KRKA, tabl. dojel., 40 mg	56 szt.	5909990944125	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	28,08	35,96	34,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	18,54
875	Pantoprazolum	Pantoprazole Arrow, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl.	5909990866793	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,35	9,16	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,81
876	Pantoprazolum	Pantoprazole Arrow, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl.	5909990867066	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	10,37	15,04	15,04	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,52
877	Pantoprazolum	Pantoprazole Bluefish, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl.	5909990793907	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	5,83	8,61	8,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,31
878	Pantoprazolum	Pantoprazole Bluefish, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl.	5909990794188	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,72	14,36	14,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,18
879	Pantoprazolum	Panzol, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl.	5909990652334	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	8,36	11,27	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,92
880	Pantoprazolum	Panzol, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl.	5909990652372	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	16,85	21,84	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,13
881	Pantoprazolum	Ranloc, tabl. dojel., 20 mg	28 szt.	5909990730100	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	6,85	9,68	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,33

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
882	Pantoprazolum	Ranloc, tabl. dojel., 40 mg	28 szt.	5909990730179	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	13,69	18,52	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,81
883	Pantoprazolum	Xotepic, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990059546	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	8,10	11,00	8,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,65
884	Pantoprazolum	Xotepic, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990059591	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	16,20	21,16	17,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	12,45
885	Phenoxymethylpenicillinum	Ospen 1000, tabl. powł., 1000000 j.m.	12 tabl.	5909990070916	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.3, Penicylina do stosowania doustnego - penicylina fenoksymetylowa - stałe postacie farmaceutyczne	5,94	8,61	8,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
886	Phenoxymethylpenicillinum	Ospen 1500, tabl. powł., 1500000 j.m.	12 tabl.	5909990071012	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.3, Penicylina do stosowania doustnego - penicylina fenoksymetylowa - stałe postacie farmaceutyczne	9,07	12,82	12,82	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
887	Phenoxymethylpenicillinum	Ospen 750, zawiesina doustna, 750000 j.m./5 ml	60 ml (but.)	5909990363216	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	88.4, Penicylina do stosowania doustnego - penicylina fenoksymetylowa - płynne postacie farmaceutyczne	10,37	14,57	14,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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	ryczałt	3,20
888	Prednisolonum	Encortolon, tabl., 5 mg	20 tabl.	5909990170715	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.4, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednisolon	4,54	6,68	6,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	autoimmunizacyjne zapalenie wątroby u dzieci do 18 roku życia; autoimmunizacyjne zapalenie trzustki u dzieci do 18 roku życia; eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; stan po przeszczepie nerki u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
889	Prednisonum	Encorton, tabl., 1 mg	20 tabl.	5909990170616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	3,50	3,92	0,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	eozyfilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Obturacyjne choroby płuc, choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego; Stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek i szpiku	ryczałt	3,92
890	Prednisonum	Encorton, tabl., 5 mg	20 tabl.	5909990297016	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	4,54	5,96	3,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	eozyfilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Obturacyjne choroby płuc, choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego; Stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek i szpiku	ryczałt	5,21
891	Prednisonum	Encorton, tabl., 5 mg	100 tabl.	5909990297023	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	15,44	20,69	19,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	eozyfilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Obturacyjne choroby płuc, choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego; Stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek i szpiku	ryczałt	6,28
892	Prednisonum	Encorton, tabl., 10 mg	20 szt.	5909990405329	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	8,53	11,25	7,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	eozyfilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Obturacyjne choroby płuc, choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego; Stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek i szpiku	ryczałt	6,55

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
893	Prednisonum	Encorton, tabl., 20 mg	20 szt.	5909990405428	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-09-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	11,34	15,79	15,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Obturacyjne choroby płuc, choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego; Stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek i szpiku	ryczałt	4,27
894	Progesteronum	Luteina, tabl. dopochwowe, 50 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990569380	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	65.1, Hormony płciowe - progestageny - progesteron stosowane doustnie i dopochwowo	21,60	28,58	28,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka i leczenie ciąży zagrożonej porodem przedwczesnym	ryczałt	3,20
895	Propafenonum	Polfenon, tabl. powł., 150 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990034123	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	30.0, Leki przeciwaritmiczne klasy IC - propafenon	5,29	7,72	7,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	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 roku życia; komorowe zaburzenia rytmu serca inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,20
896	Propranololum	Propranolol WZF, tabl., 10 mg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909990112111	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	39.0, Leki beta-adrenolityczne - nieselektywne - do stosowania doustnego	3,25	3,94	1,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	napady anoksemiczne u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 roku życia; naczyńniaki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 roku życia; naczyńniaki płaskie; naczyńniaki jamiste	ryczałt	3,94
897	Propranololum	Propranolol WZF, tabl., 40 mg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909990112210	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	39.0, Leki beta-adrenolityczne - nieselektywne - do stosowania doustnego	5,09	7,44	7,44	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	napady anoksemiczne u dzieci do 18 roku życia - profilaktyka; niewydolność serca u dzieci do 18 roku życia; naczyńniaki wczesnoniemowlęce u dzieci do 18 roku życia; naczyńniaki płaskie; naczyńniaki jamiste	ryczałt	3,20
898	Quetiapinum	Bonogren, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990719389	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	8,21	10,82	6,31	Schizofrenia	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otepieniem	ryczałt	7,71
899	Quetiapinum	Etiagen, tabl. powł., 25 mg	30 tabl.	5909990806355	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,91	9,46	6,31	Schizofrenia	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otepieniem	ryczałt	6,35

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
900	Quetiapinum	Kefrenex, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990722198	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,43	8,95	6,31	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otępieniem	ryczałt	5,84
901	Quetiapinum	Ketilept, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990055531	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,02	9,57	6,31	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otępieniem	ryczałt	6,46
902	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powł., 25 mg	10 blist. po 10 szt.	5909990058808	2014-01-01/2012-07-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	21,11	27,45	21,03	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otępieniem	ryczałt	9,62
903	Quetiapinum	Ketrel, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (pojem.)	5909990430840	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	8,64	11,27	6,31	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otępieniem	ryczałt	8,16
904	Quetiapinum	Kventiax 25, tabl. powł., 25 mg	30 tabl.	5909990074068	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,53	8,01	6,31	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otępieniem	ryczałt	4,90
905	Quetiapinum	Kwetaplex, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990688241	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,65	9,18	6,31	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otępieniem	ryczałt	6,07
906	Quetiapinum	Pinexet 25 mg, tabl. powł., 25 mg	30 tabl.	5909990788583	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,64	8,12	6,31	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otępieniem	ryczałt	5,01
907	Quetiapinum	Quentapil, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990717705	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,53	8,01	6,31	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otępieniem	ryczałt	4,90
908	Quetiapinum	Vorta, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (5 blist.po 6 szt.)	5909990778072	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,51	7,99	6,31	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa	Zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego u chorych z otępieniem	ryczałt	4,88
909	Quinaprilum	Accupro 10, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990707010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,39	15,15	3,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	14,65

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
910	Quinaprilum	Accupro 20, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990707119	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,17	20,16	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	17,02
911	Quinaprilum	Accupro 40, tabl. powł., 40 mg	28 tabl.	5909991080129	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,30	31,15	13,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	25,28
912	Quinaprilum	Accupro 5, tabl. powł., 5 mg	30 tabl.	5909990706914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,02	12,11	1,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	12,11
913	Quinaprilum	Acurenal, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991125417	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,59	9,56	1,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	9,56
914	Quinaprilum	Acurenal, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991125516	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,34	13,00	3,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	12,50
915	Quinaprilum	Acurenal, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991125615	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,77	18,69	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	15,55
916	Quinaprilum	Aprilgen 10mg, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990014439	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	12,43	3,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	11,93

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
917	Quinaprilum	Aprilgen 20mg, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990014460	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,04	16,87	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	13,73
918	Quinaprilum	Aprilgen 40mg, tabl. powl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990014507	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,46	31,46	14,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	25,18
919	Quinaprilum	Aprilgen 5mg, tabl. powl., 5 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990014354	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	9,72	10,75	1,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	10,75
920	Quinaprilum	Pulsaren 20, tabl. powl., 20 mg	30 szt.	5909991165710	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,95	15,73	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	12,59
921	Quinaprilum	Quinaprilum 123ratio, Quinapril Teva, tabl. powl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990215737	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,42	9,39	1,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	9,39
922	Quinaprilum	Quinaprilum 123ratio, Quinapril Teva, tabl. powl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990215805	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	12,43	3,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	11,93
923	Quinaprilum	Quinaprilum 123ratio, Quinapril Teva, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990215898	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,58	17,44	7,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	14,30

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
924	Quinaprilum	Quinaprilum 123ratio, Quinapril Teva, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990215980	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,30	31,30	14,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci od 6 do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci od 6 do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci od 6 do 18 roku życia	ryczałt	25,02
925	Ramiprilum	Ampril 10 mg tabletki, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990571468	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,42	17,81	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	12,80
926	Ramiprilum	Ampril 10 mg tabletki, tabl., 10 mg	60 tabl.	5909990571475	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,84	33,48	33,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	25,60
927	Ramiprilum	Ampril 5 mg tabletki, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990571499	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	6,21	9,47	9,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,40
928	Ramiprilum	Ampril 5 mg tabletki, tabl., 5 mg	60 tabl.	5909990571505	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,96	18,38	18,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	12,80
929	Ramiprilum	Apo-Rami, tabl., 2,5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990653355	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	3,60	5,30	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,32
930	Ramiprilum	Apo-Rami, tabl., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990653362	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,19	10,34	10,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	5,97
931	Ramiprilum	Apo-Rami, tabl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990653379	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,29	19,55	19,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
932	Ramiprilum	Axtil, tabl., 2,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990337958	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	4,00	5,83	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,47
933	Ramiprilum	Axtil, tabl., 5 mg	30 szt.	5909990337972	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,99	11,34	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,63
934	Ramiprilum	Axtil, tabl., 10 mg	30 szt.	5909990337989	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	16,08	21,65	21,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	12,80
935	Ramiprilum	Piramil 10 mg, tabl., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990661756	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,36	19,63	19,63	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95
936	Ramiprilum	Piramil 2,5 mg, tabl., 2,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990212170	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	5,94	7,87	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	5,51
937	Ramiprilum	Piramil 5 mg, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990212248	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,99	11,34	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,63
938	Ramiprilum	Polpril, kaps. twarde, 5 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990694631	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,88	11,06	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,66
939	Ramiprilum	Polpril, kaps. twarde, 10 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990694655	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,98	21,33	20,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	12,54

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
940	Ramiprilum	Polpril, tabl., 2,5 mg	28 szt.	5909990924608	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	3,67	5,36	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,38
941	Ramiprilum	Polpril, tabl., 5 mg	28 szt.	5909990924646	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,35	10,51	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,11
942	Ramiprilum	Polpril, tabl., 10 mg	28 szt.	5909990924653	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,71	20,00	20,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95
943	Ramiprilum	Ramicor, kaps. twarde, 5 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990763542	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	5,35	8,41	8,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	5,97
944	Ramiprilum	Ramicor, kaps. twarde, 10 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990763559	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,69	15,77	15,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95
945	Ramiprilum	Ramipril Billev, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909991070441	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,34	10,50	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,10
946	Ramiprilum	Ramipril Billev, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909991070540	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,69	19,97	19,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95
947	Ramiprilum	Ramistad 10, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990017461	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,26	15,32	15,32	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
948	Ramiprilum	Ramistad 2,5, tabl., 2,5 mg	28 tabl.	5909990017447	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	2,92	4,59	4,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,20
949	Ramiprilum	Ramistad 5, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990017454	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	5,83	8,91	8,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	5,97
950	Ramiprilum	Ramve 10 mg, kaps. twarde, 10 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990047987	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,01	20,31	20,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95
951	Ramiprilum	Ramve 2,5 mg, kaps. twarde, 2,5 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990047949	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	3,46	5,15	5,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,20
952	Ramiprilum	Ramve 5 mg, kaps. twarde, 5 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990047963	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,51	10,68	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,28
953	Ramiprilum	Tritace 10, tabl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990916016	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,98	21,33	20,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	12,54
954	Ramiprilum	Tritace 2,5, tabl., 2,5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990478217	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,48	12,53	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	10,55
955	Ramiprilum	Tritace 5, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990478316	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,34	14,70	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	10,30

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
956	Ramiprilum	Vivace 10 mg, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990610525	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,71	20,00	20,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	11,95
957	Ramiprilum	Vivace 10 mg, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990610532	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,88	21,45	21,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	12,80
958	Ramiprilum	Vivace 2,5 mg, tabl., 2,5 mg	28 tabl.	5909990610433	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	3,67	5,36	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,38
959	Ramiprilum	Vivace 2,5 mg, tabl., 2,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990610440	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	3,94	5,77	5,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,41
960	Ramiprilum	Vivace 5 mg, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990610488	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,35	10,51	10,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,11
961	Ramiprilum	Vivace 5 mg, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990610495	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,78	11,11	11,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek inna niż określona w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne w przypadkach innych niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,40
962	Risedronatum natricum	Risendros 35, tabl. powł., 35 mg	4 tabl.	5909990082599	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	14,68	18,46	11,56	Osteoporoza	Profilaktyka osteoporozy posterydowej	30%	10,37
963	Rivastigminum	Exelon, kaps., 1,5 mg	28 kaps. (blist.)	5909990781119	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	114,66	122,01	4,96	x	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	118,54
964	Rivastigminum	Exelon, kaps., 3 mg	28 kaps. (blist.)	5909990781218	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	119,19	128,07	9,92	x	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	121,13

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
965	Rivastigminum	Exelon, kaps., 3 mg	56 kaps. (blis.)	5909990781225	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	239,72	256,43	19,84	x	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	242,54
966	Rivastigminum	Exelon, kaps., 4,5 mg	28 kaps. (blis.)	5909990781317	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	119,19	129,07	14,88	x	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	118,65
967	Rivastigminum	Exelon, kaps., 4,5 mg	56 kaps. (blis.)	5909990781324	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	239,72	257,84	29,75	x	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	237,02
968	Rivastigminum	Exelon, kaps., 6 mg	28 kaps. (blis.)	5909990781416	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	119,19	129,88	19,84	x	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	115,99
969	Rivastigminum	Exelon, kaps., 6 mg	56 kaps. (blis.)	5909990781423	-- dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	239,72	259,05	39,67	x	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	231,28
970	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps.	5909990700646	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	18,36	20,90	4,96	Choroba Alzheimera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	17,43
971	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 1,5 mg	28 tabl. (4 blis.po 7 szt.)	5909990700660	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	18,36	20,90	4,96	Choroba Alzheimera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	17,43
972	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990700684	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	22,68	26,73	9,92	Choroba Alzheimera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	19,79
973	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 3 mg	28 tabl.	5909990700691	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	22,68	26,73	9,92	Choroba Alzheimera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	19,79
974	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990700707	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	45,36	52,36	19,84	Choroba Alzheimera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	38,47
975	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990700738	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	33,48	39,07	14,88	Choroba Alzheimera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	28,65
976	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 4,5 mg	28 tabl.	5909990700745	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	33,48	39,07	14,88	Choroba Alzheimera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	28,65
977	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990700752	2014-01-01 - dla kolumny 12, 2012-09-01 - dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	66,96	76,45	29,75	Choroba Alzheimera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	55,63

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
978	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990700790	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	45,36	52,36	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	38,47
979	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 6 mg	28 tabl.	5909990700806	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	45,36	52,36	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	38,47
980	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990700844	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	90,72	102,61	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	74,84
981	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps.	5909990782048	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	11,58	13,78	4,96	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	10,31
982	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 1,5 mg	56 kaps.	5909990782055	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,16	27,24	9,92	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	20,30
983	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990782079	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,16	27,24	9,92	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	20,30
984	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990782086	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,32	53,37	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,48
985	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990782147	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	34,74	40,40	14,88	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	29,98
986	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990782154	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	69,48	79,09	29,75	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	58,27
987	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990782178	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,32	53,37	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,48
988	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990782185	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	92,64	104,61	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	76,84
989	Rivastigminum	Rivaldo, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990816255	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,31	53,36	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,47
990	Rivastigminum	Rivaldo, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990816262	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	34,73	40,39	14,88	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	29,97

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
991	Rivastigminum	Rivaldo, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990816279	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	69,47	79,08	29,75	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	58,26
992	Rivastigminum	Rivaldo, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990816286	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,32	53,37	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,48
993	Rivastigminum	Rivaldo, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990816293	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	92,62	104,60	39,67	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	76,83
994	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps.	5909990778898	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	11,56	13,76	4,96	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	10,29
995	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990778935	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,13	27,21	9,92	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	20,27
996	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990778942	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,27	53,31	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,42
997	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990778966	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	34,71	40,37	14,88	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	29,95
998	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990778973	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	69,42	79,03	29,75	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	58,21
999	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990778997	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,27	53,31	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,42
1000	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990779000	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	92,53	104,51	39,67	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	76,74
1001	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps.	5909990886258	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	11,56	13,76	4,96	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	10,29
1002	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990886296	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,11	27,19	9,92	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	20,25
1003	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990886302	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,33	53,38	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,49

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1004	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990886364	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	34,67	40,32	14,88	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	29,90
1005	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990886371	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	69,34	78,95	29,75	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	58,13
1006	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990886401	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,22	53,27	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,38
1007	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990886425	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	95,80	107,94	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	80,17
1008	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps. (blis.)	5909990803156	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	11,51	13,71	4,96	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	10,24
1009	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps. (blis.)	5909990803545	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	22,68	26,73	9,92	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	19,79
1010	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps. (blis.)	5909990803569	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	45,36	52,36	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	38,47
1011	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps. (blis.)	5909990803781	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	34,56	40,21	14,88	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	29,79
1012	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps. (blis.)	5909990803804	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	69,12	78,72	29,75	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	57,90
1013	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps. (blis.)	5909990804085	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	45,36	52,36	19,84	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	38,47
1014	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps. (blis.)	5909990804108	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	91,80	103,74	39,67	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	75,97
1015	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps.	5909990866250	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	13,93	16,25	4,96	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	12,78
1016	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990866304	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,11	27,19	9,92	Choroba Alzheimerera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	20,25

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1017	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990866366	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,22	53,27	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,38
1018	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990866397	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	33,48	39,07	14,88	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	28,65
1019	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990866427	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	66,96	76,45	29,75	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	55,63
1020	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990866458	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	42,66	49,52	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	35,63
1021	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990866472	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	85,32	96,94	39,67	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	69,17
1022	Rivastigminum	Rivaxon, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps. twardych	5909990795307	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	11,57	13,77	4,96	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	10,30
1023	Rivastigminum	Rivaxon, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps. twardych	5909990795376	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,13	27,21	9,92	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	20,27
1024	Rivastigminum	Rivaxon, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990795383	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,27	53,31	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,42
1025	Rivastigminum	Rivaxon, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps. twardych	5909990795567	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	34,70	40,36	14,88	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	29,94
1026	Rivastigminum	Rivaxon, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990795574	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	69,40	79,01	29,75	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	58,19
1027	Rivastigminum	Rivaxon, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps. twardych	5909990795598	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,27	53,31	19,84	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	39,42
1028	Rivastigminum	Rivaxon, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990795604	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	92,53	104,51	39,67	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	76,74
1029	Rivastigminum	Symelon, kaps. twarde, 1,5 mg	28 tabl.	5909990808199	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	14,23	16,56	4,96	Choroba Alzheimerera	Ołepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	13,09

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1030	Rivastigminum	Symelon, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990808397	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	20,52	24,47	9,92	Choroba Alzheimera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	17,53
1031	Rivastigminum	Symelon, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990808427	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	30,78	36,24	14,88	Choroba Alzheimera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	25,82
1032	Rivastigminum	Symelon, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990808441	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	41,04	47,82	19,84	Choroba Alzheimera	Otepienie w przebiegu choroby Lewy'ego	30%	33,93
1033	Salbutamolom	Salbutamol Hasco, syrop, 2 mg/5ml	100 ml	5909990317516	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	197.2, Doustne leki beta-2-mimetyczne o krótkim działaniu, przeznaczone do stosowania w leczeniu chorób układu oddechowego	4,86	7,13	7,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	3,20
1034	Simvastatinum	Apo-Simva 10, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990618279	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,66	7,86	2,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo - naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia nefarmakologicznego) 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	30%	5,95
1035	Simvastatinum	Apo-Simva 20, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990618286	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0, Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	11,66	13,98	5,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (z wysokim ryzykiem powikłań sercowo - naczyniowych oraz przy braku skuteczności leczenia nefarmakologicznego) 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	30%	10,17

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1036	Simvastatinum	Apo-Simva 40, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990618293	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	19,44	23,52	10,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	15,88
1037	Simvastatinum	Simcovas, tabl. powł., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990649532	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,86	8,82	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,26
1038	Simvastatinum	Simcovas, tabl. powł., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990649655	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,25	17,90	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,77

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1039	Simvastatinum	Simcovas, tabl. powł., 20 mg	30 szt.	5909991048488	2013-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	2,38	4,23	4,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	1,27
1040	Simvastatinum	Simcovas, tabl. powł., 40 mg	30 szt.	5909991048495	2013-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,75	8,10	8,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	2,43
1041	Simvastatinum	Simgal, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990860210	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,86	10,11	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	8,33

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1042	Simvastatinum	Simgal, tabl. powl., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990860319	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	13,99	16,31	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	12,75
1043	Simvastatinum	Simgal, tabl. powl., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990860418	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,81	30,04	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	22,91
1044	Simvastatinum	Simorion, tabl. powl., 10 mg	28 tabl. (blister)	5909990793853	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	3,62	4,61	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	2,83

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1045	Simvastatinum	Simorion, tabl. powł., 40 mg	28 tabl.	5909990794089	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,47	18,12	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,99
1046	Simvastatinum	Simorion, tabl. powł., 40 mg	98 tabl.	5909990794096	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	50,76	60,07	35,63	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	35,13
1047	Simvastatinum	Simorion, tabl. powł., 20 mg	28 tabl.	5909990794140	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	7,26	9,24	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,68

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1048	Simvastatinum	Simorion, tabl. powl., 20 mg	98 tabl.	5909990794157	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,38	30,99	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	18,52
1049	Simvastatinum	Simratio 10, tabl. powl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991019723	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,86	10,11	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	8,33
1050	Simvastatinum	Simratio 20, tabl. powl., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991019822	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	13,99	16,31	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	12,75

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1051	Simvastatinum	Simratio 40, tabl. powł., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991019945	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,81	30,04	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	22,91
1052	Simvastatinum	SimvaHEXAL 10, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990623273	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	7,45	8,69	2,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	6,78
1053	Simvastatinum	SimvaHEXAL 20, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990623297	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	15,88	18,42	5,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	14,61

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1054	Simvastatinum	SimvaHEXAL 40, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990623334	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	23,76	28,06	10,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	20,42
1055	Simvastatinum	Simvacard 10, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990940110	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,10	9,32	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,54
1056	Simvastatinum	Simvacard 20, tabl. powł., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990940219	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46,0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	13,50	15,80	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	12,24

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1057	Simvastatinum	Simvacard 40, tabl. powł., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990940318	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	25,92	30,16	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	23,03
1058	Simvastatinum	Simvachol, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990941025	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,40	6,48	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,70
1059	Simvastatinum	Simvachol, tabl. powł., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990941124	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,64	10,69	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,13

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1060	Simvastatinum	Simvachol, tabl. powł., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990941223	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	17,28	21,08	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	13,95
1061	Simvastatinum	Simvacor, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990336623	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,48	7,67	2,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,76
1062	Simvastatinum	Simvacor, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990336630	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	11,34	13,65	5,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,84

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1063	Simvastatinum	Simvagamma 10, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909991146016	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,10	5,18	2,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	3,27
1064	Simvastatinum	Simvagamma 20, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909991146115	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,10	10,25	5,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	6,44
1065	Simvastatinum	Simvagamma 40, tabl. powł., 40 mg	30 tabl.	5909991146214	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	17,82	21,82	10,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	14,18

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1066	Simvastatinum	Simvagen 10, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990743575	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	3,63	4,62	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	2,84
1067	Simvastatinum	Simvagen 20, tabl. powł., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990743650	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,43	8,37	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,81
1068	Simvastatinum	Simvagen 20, tabl. powł., 20 mg	84 szt.	5909990818365	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	16,61	21,38	15,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,69

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1069	Simvastatinum	Simvagen 40, tabl. powl., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990743667	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	12,85	16,43	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,30
1070	Simvastatinum	Simvastatin 20, tabl. powl., 20 mg	28 tabl.	5909990037698	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,48	8,42	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,86
1071	Simvastatinum	Simvastatin 40, tabl. powl., 40 mg	30 tabl.	5909990037582	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	14,15	17,97	10,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,33

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1072	Simvastatinum	Simvastatin 40 mg tabletki powlekane, tabl. powl., 40 mg	28 tabl.	5909990037575	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	12,96	16,55	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,42
1073	Simvastatinum	Simvastatin Bluefish, tabl. powl., 10 mg	28 tabl.	5909990723591	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	3,24	4,21	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	2,43
1074	Simvastatinum	Simvastatin Bluefish, tabl. powl., 20 mg	28 tabl.	5909990723812	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,91	6,78	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	3,22

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1075	Simvastatinum	Simvastatin Bluefish, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990723829	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,26	8,31	5,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,50
1076	Simvastatinum	Simvastatin Bluefish, tabl. powł., 40 mg	28 tabl.	5909990724031	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	9,83	13,26	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	6,13
1077	Simvastatinum	Simvastatin Genoptim, tabl. powł., 20 mg	28 szt. (2 blist. po 14szt.)	5907553016012	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,40	7,29	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	3,73

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1078	Simvastatinum	Simvastatin Genoptim, tabl. powł., 40 mg	28 szt. (2 blist. po 14szt.)	5907553016029	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	10,85	14,33	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	7,20
1079	Simvastatinum	Simvastatin Krka (Vasilip), tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990436316	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,26	7,38	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,60
1080	Simvastatinum	Simvastatin Krka (Vasilip), tabl. powł., 20 mg	28 tabl.	5909990436415	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	11,88	14,09	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,53

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1081	Simvastatinum	Simvastatinum 123ratio (SimvaTeva), tabl. powł., 20 mg	28 szt.	5909990635597	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,26	8,19	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,63
1082	Simvastatinum	Simvastatinum 123ratio (SimvaTeva), tabl. powł., 40 mg	28 szt.	5909990635658	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	12,74	16,32	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,19
1083	Simvastatinum	Simvastatinum Accord, tabl. powł., 10 mg	28 szt.	5909990706396	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	1,62	2,51	2,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	0,75

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1084	Simvastatinum	Simvastatinum Accord, tabl. powł., 20 mg	28 szt.	5909990706532	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	3,46	5,25	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	1,69
1085	Simvastatinum	Simvastatinum Accord, tabl. powł., 40 mg	28 szt.	5909990706631	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,54	7,71	7,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	2,31
1086	Simvastatinum	Simvasterol, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990927616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	9,72	11,02	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,24

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1087	Simvastatinum	Simvasterol, tabl. powł., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990927715	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	16,20	18,63	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	15,07
1088	Simvastatinum	Simvasterol, tabl. powł., 40 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990927838	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	29,38	33,78	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	26,65
1089	Simvastatinum	Vasilip, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990914012	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	6,26	7,38	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,60

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1090	Simvastatinum	Vasilip, tabl. powl., 20 mg	28 tabl.	5909990914111	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	11,88	14,09	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,53
1091	Simvastatinum	Vasilip, tabl. powl., 40 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990982714	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	18,36	22,22	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	15,09
1092	Simvastatinum	Vastan, tabl. powl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991073114	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,40	6,48	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	4,70

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1093	Simvastatinum	Vastan, tabl. powl., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991073213	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	10,80	12,96	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,40
1094	Simvastatinum	Ximve, tabl. powl., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990055722	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	10,96	13,13	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,57
1095	Simvastatinum	Ximve, tabl. powl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990935116	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,94	7,11	2,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	5,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1096	Simvastatinum	Ximve, tabl. powl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990935215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	11,56	13,88	5,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	10,07
1097	Simvastatinum	Ximve, tabl. powl., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990935314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	19,12	23,19	10,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	15,55
1098	Simvastatinum	Zocor 10, tabl. powl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990365913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	9,72	11,02	2,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	9,24

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1099	Simvastatinum	Zocor 20, tabl. powł., 20 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990366026	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	16,74	19,20	5,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	15,64
1100	Simvastatinum	Zocor 40, tabl. powł., 40 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990769124	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	24,84	29,02	10,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	ciężka wtórna hipercholesterolemia u dzieci w wieku od 10 do 18 roku życia (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	30%	21,89
1101	Sirolimusum	Rapamune, roztwór doustny, 1 mg/ml	60 ml (but.+30 strzyk.)	5909990893645	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	135.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - sirolimus	937,18	1 020,77	1 018,30	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Cytopenie w autoimmunizacyjnym zespole limfoproliferacyjnym (ALPS) oporne na stosowanie sterydów lub przy zbyt nasilonych objawach niepożądanych przewlekłej sterydoterapii w wysokich dawkach	ryczałt	5,67

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1102	Sirolimusum	Rapamune, tabl. powł., 1 mg	30 tabl.	5909990985210	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	135.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - sirolimus	461,47	509,15	509,15	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyn, rogówki, tkanek lub komórek; Cytopenie w autoimmunizacyjnym zespole limfoproliferacyjnym (ALPS) oporne na stosowanie sterydów lub przy zbyt nasilonych objawach niepożądanych przewlekłej sterydoterapii w wysokich dawkach	ryczałt	3,20
1103	Spironolactonum	Finospir, tabl., 25 mg	30 tabl.	5909990965854	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	7,02	8,95	5,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,23
1104	Spironolactonum	Finospir, tabl., 25 mg	100 tabl.	5909990965861	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	15,12	20,02	17,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,64
1105	Spironolactonum	Finospir, tabl., 50 mg	30 tabl.	5909990965878	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	9,18	12,51	10,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	5,08
1106	Spironolactonum	Finospir, tabl., 50 mg	100 tabl.	5909990965885	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	27,54	35,37	35,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	10,61
1107	Spironolactonum	Finospir, tabl., 100 mg	30 tabl.	5909990965977	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	16,74	22,24	21,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia	30%	7,39
1108	Spironolactonum	Spironol, tabl., 25 mg	20 tabl. (1 blist.po 20 szt.)	5909990110216	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	5,35	6,67	3,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; Przewlekła niewydolność serca; Pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory	30%	4,19
1109	Spironolactonum	Spironol, tabl., 25 mg	100 tabl.	5909990110223	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	18,68	23,75	17,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; Przewlekła niewydolność serca; Pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory	30%	11,37
1110	Spironolactonum	Spironol, tabl., 100 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990673124	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	10,04	14,15	14,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; Przewlekła niewydolność serca; Pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory	30%	4,25
1111	Spironolactonum	Verospiron, tabl., 25 mg	20 tabl.	5909990117215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	5,89	7,23	3,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; Przewlekła niewydolność serca; Pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory	30%	4,75

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1112	Spironolactonum	Verospiron, kaps. twarde, 50 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990488414	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	10,80	14,21	10,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; Przewlekła niewydolność serca; Pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory	30%	6,78
1113	Spironolactonum	Verospiron, kaps. twarde, 100 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990488513	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	38.0, Antagoniści aldosteronu - spironolakton	16,20	21,67	21,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; Przewlekła niewydolność serca; Pozawałowa dysfunkcja skurczowa lewej komory	30%	6,82
1114	Sulfamethoxazolum + Trimethoprimum	Bactrim, syrop, 200+40 mg/5 ml	100 ml	5909990312610	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	100.2, Sulfametoksazol w połączeniu z trimetoprymem do stosowania doustnego - postacię płynne	9,18	12,96	12,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	6,61
1115	Sulfamethoxazolum + Trimethoprimum	Bactrim, zawiesina doustna, (0,2 g+0,04 g)/5 ml ml	100 ml	5909997198927	-- dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	100.2, Sulfametoksazol w połączeniu z trimetoprymem do stosowania doustnego - postacię płynne	9,72	13,53	12,71	x	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	7,18
1116	Sulfamethoxazolum + Trimethoprimum	Biseptol, zawiesina doustna, 200+40 mg/5 ml	100 ml	5909990117819	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	100.2, Sulfametoksazol w połączeniu z trimetoprymem do stosowania doustnego - postacię płynne	8,93	12,71	12,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	6,36

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1117	Sulfamethoxazolium + Trimethoprimum	Biseptol 120, tabl., 100+20 mg	20 tabl. (blist.)	5909990117529	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	100.1, Sulfametoksazol w połączeniu z trimetoprymem do stosowania doustnego - postacie stałe	8,64	10,66	5,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	8,09
1118	Sulfamethoxazolium + Trimethoprimum	Biseptol 480, tabl., 400+80 mg	20 tabl.	5909990117611	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	100.1, Sulfametoksazol w połączeniu z trimetoprymem do stosowania doustnego - postacie stałe	15,12	20,56	20,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	10,28
1119	Sulfamethoxazolium + Trimethoprimum	Biseptol 960, tabl., 800+160 mg	10 tabl. (blist.)	5909990117710	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	100.1, Sulfametoksazol w połączeniu z trimetoprymem do stosowania doustnego - postacie stałe	15,12	20,56	20,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Leczenie zapobiegawcze u pacjentów po autologicznym lub allogenicznym przeszczepie szpiku; Leczenie profilaktyczne u pacjentów z zaburzeniami odporności lub chorobami rozrostowymi układu krwiotwórczego; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	10,28
1120	Sulfasalazinum	Salazopyrin EN, tabl. dojel., 500 mg	50 tabl.	5909990864416	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	24,41	31,96	30,37	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	4,79
1121	Sulfasalazinum	Salazopyrin EN, tabl. dojel., 500 mg	100 tabl.	5909990864423	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	45,36	57,24	57,24	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	3,20
1122	Sulfasalazinum	Salazopyrin EN, tabl. dojel., 500 mg	100 tabl.	5909997012001	- - dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	44,82	56,67	56,67	x	Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	3,20
1123	Sulfasalazinum	Salazopyrin EN, tabl. dojel., 500 mg	100 szt.	5909997012759	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	43,15	54,92	54,92	Choroba Leśniowskiego-Crohna; Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1124	Sulfasalazinum	Sulfasalazin EN Krka, tabl. dojel., 500 mg	50 tabl.	5909990283316	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	24,34	31,89	30,37	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	4,72
1125	Sulfasalazinum	Sulfasalazin EN Krka, tabl. dojel., 500 mg	100 tabl.	5909990283323	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	48,69	60,73	60,73	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	3,20
1126	Sulfasalazinum	Sulfasalazin Krka, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990283217	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	22,68	30,14	30,14	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; Mikroskopowe zapalenie jelita; Choroba uchyłkowa jelit	ryczałt	3,20
1127	Tacrolimusum	Advagraf, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 0,5 mg	30 kaps.	5909990051052	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	74,41	90,31	84,85	Stan po przeszczepie narządu uciążonego bądź szpiku	choroby autoimmunizacyjne inne niż określone w ChPL; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	8,66
1128	Tacrolimusum	Advagraf, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 1 mg	30 kaps.	5909990051076	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	146,20	169,69	169,69	Stan po przeszczepie narządu uciążonego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
1129	Tacrolimusum	Advagraf, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 5 mg	30 kaps.	5909990051137	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	743,64	812,51	812,51	Stan po przeszczepie narządu uciążonego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1130	Tacrolimusum	Advagraf, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 3 mg	30 kaps.	5909990699957	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	438,60	484,54	484,54	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
1131	Tacrolimusum	Cidimus, kaps. twarde, 0,5 mg	30 kaps.	5909990783489	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	74,41	90,31	84,85	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	8,66
1132	Tacrolimusum	Cidimus, kaps. twarde, 5 mg	30 kaps.	5909990783533	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	729,00	797,14	797,14	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
1133	Tacrolimusum	Cidimus, kaps. twarde, 1 mg	30 kaps.	5909990783571	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	140,40	163,60	163,60	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1134	Tacrolimusum	Prograf, kaps. twarde, 1 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990447213	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	146,20	169,69	169,69	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
1135	Tacrolimusum	Prograf, kaps. twarde, 5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990447312	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	743,64	812,51	812,51	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
1136	Tacrolimusum	Prograf, kaps. twarde, 0,5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909991148713	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	74,41	90,31	84,85	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	8,66
1137	Tacrolimusum	Tacni, kaps. twarde, 0,5 mg	30 kaps.	5909990821006	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	66,96	82,49	82,49	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1138	Tacrolimusum	Tacni, kaps. twarde, 1 mg	30 kaps.	5909990821228	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	133,92	156,80	156,80	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
1139	Tacrolimusum	Tacni, kaps. twarde, 5 mg	30 kaps.	5909990821280	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	669,60	734,77	734,77	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
1140	Tacrolimusum	Tacrolimus Intas, kaps., 0,5 mg	30 kaps.	5909990881352	-- dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	68,85	84,48	84,48	x	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
1141	Tacrolimusum	Tacrolimus Intas, kaps., 1 mg	30 kaps.	5909990881406	-- dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	140,40	163,60	163,60	x	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1142	Tacrolimusum	Tacrolimus Intas, kaps., 1 mg	90 kaps.	5909990881475	-- dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 -- dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	421,20	466,27	466,27	x	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
1143	Tacrolimusum	Taliximun, kaps. twarde, 0,5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990836857	2014-03-01 -- dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 -- dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	58,86	73,98	73,98	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
1144	Tacrolimusum	Taliximun, kaps. twarde, 1 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990836888	2014-03-01 -- dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 -- dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	111,78	133,55	133,55	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20
1145	Tacrolimusum	Taliximun, kaps. twarde, 5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990836949	2014-03-01 -- dla kolumny 12, 2012-07-01/2012-09-01/2013-01-01 -- dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - takrolimus	538,92	597,56	597,56	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	Stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Miastenia i zespoły miasteniczne, neuropatie zapalne, miopatie zapalne; Idiopatyczny zespół nerczycowy lub toczniowe zapalenie nerek - w przypadkach nietolerancji cyklosporyny lub oporności na cyklosporynę; Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1146	Telmisartanum	Actelsar, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990891863	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,20	30,10	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	9,87
1147	Telmisartanum	Micardis, tabl., 40 mg	28 tabl.	5909990440726	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	38,88	44,48	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	34,37
1148	Telmisartanum	Micardis, tabl., 80 mg	14 tabl.	5909990440818	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,84	29,74	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	19,63
1149	Telmisartanum	Micardis, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990440825	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	51,84	60,17	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	39,94
1150	Telmisartanum	Polsart, tabl., 40 mg	28 szt.	5909990936670	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,23	17,55	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,44
1151	Telmisartanum	Polsart, tabl., 80 mg	28 szt.	5909990936700	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,46	33,52	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	13,29

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1152	Telmisartanum	Pritor, tabl., 40 mg	28 tabl.	5909990463428	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	42,12	47,89	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	37,78
1153	Telmisartanum	Pritor, tabl., 80 mg	14 tabl.	5909990463510	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	32,70	38,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	27,89
1154	Telmisartanum	Pritor, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990463527	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	44,28	52,23	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	32,00
1155	Telmisartanum	Telmisartan Apotex, tabl., 40 mg	28 tabl.	5909990992058	2013-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,26	14,43	14,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,33
1156	Telmisartanum	Telmisartan Apotex, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990992065	2013-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,56	27,33	27,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,20
1157	Telmisartanum	Telmisartan EGIS, tabl. powł., 40 mg	28 szt.	5909991036768	2013-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,24	14,41	14,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,32
1158	Telmisartanum	Telmisartan EGIS, tabl. powł., 80 mg	28 szt.	5909991036867	2013-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,48	27,24	27,24	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,17
1159	Telmisartanum	Telmisartan Mylan, tabl., 40 mg	28 szt.	5909991018429	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,37	14,55	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,44

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1160	Telmisartanum	Telmisartan Mylan, tabl., 80 mg	28 szt.	5909991018436	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,74	27,52	27,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,26
1161	Telmisartanum	Telmisartan Sandoz, tabl., 40 mg	28 tabl.	5909990840472	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,23	17,55	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	7,44
1162	Telmisartanum	Telmisartan Sandoz, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990840557	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,46	33,52	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	13,29
1163	Telmisartanum	Telmix, tabl., 40 mg	28 szt	5909990974863	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,96	17,27	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	7,16
1164	Telmisartanum	Telmix, tabl., 80 mg	28 szt	5909990974979	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,92	32,96	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	12,73
1165	Telmisartanum	Telmizek, tabl., 40 mg	28 tabl.	5909990902002	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,56	18,95	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	8,84

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1166	Telmisartanum	Telmizek, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990902095	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	27,30	34,41	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	14,18
1167	Telmisartanum	Tezeo , tabl. , 40 mg	28 tabl.	5909990818082	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,57	18,96	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	8,85
1168	Telmisartanum	Tezeo , tabl. , 80 mg	28 tabl.	5909990818150	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,32	33,38	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	13,15
1169	Telmisartanum	Tolura, tabl., 40 mg	56 tabl.	5909997077628	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,46	33,52	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	13,29
1170	Telmisartanum	Tolura, tabl., 80 mg	56 tabl.	5909997077697	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	52,92	64,39	57,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	23,93
1171	Telmisartanum	Tolura 40 mg tabletki, tabl. powl., 40 mg	28 tabl.	5909997077604	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,47	18,84	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	8,73

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1172	Telmisartanum	Tolura 80 mg tabletki, tabl. powł., 80 mg	28 tabl.	5909997077673	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,46	33,52	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia; Niewydolność serca przy nietolerancji inhibitorów konwertazy angiotensyny (ACEI)	30%	13,29
1173	Telmisartanum	Zanacodar, tabl., 40 mg	28 szt.	5909990941841	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,95	17,26	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,15
1174	Telmisartanum	Zanacodar, tabl., 80 mg	28 szt.	5909990941926	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	22,27	29,12	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,89
1175	Testosteronum	Undestor Testocaps, kaps., 40 mg	60 kaps. (6 blist.po 10 szt.)	5909990665082	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	63.0, Hormony płciowe - androgeny - testosteron	34,56	44,23	44,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Opóźnione dojrzewanie płciowe przy hipogonadyzmie męskim - terapia substytucyjna	30%	13,27
1176	Theophyllinum	Euphyllin CR retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 250 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990665419	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	203.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - teofilina - postacie o przedłużonym uwalnianiu	5,40	7,40	5,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	4,73
1177	Theophyllinum	Euphyllin Long, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 200 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990450114	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	203.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - teofilina - postacie o przedłużonym uwalnianiu	6,48	8,18	4,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,69
1178	Theophyllinum	Euphyllin Long, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 300 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990450213	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	203.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - teofilina - postacie o przedłużonym uwalnianiu	8,64	11,13	7,04	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	7,29
1179	Theophyllinum	Theospirex retard, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 300 mg	50 tabl.	5909990261215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	203.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - teofilina - postacie o przedłużonym uwalnianiu	8,23	11,73	11,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	4,00
1180	Theophyllinum	Theospirex retard, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990803910	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	203.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - teofilina - postacie o przedłużonym uwalnianiu	6,31	8,36	5,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	5,69
1181	Theophyllinum	Theovent 300, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 300 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990149926	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	203.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - teofilina - postacie o przedłużonym uwalnianiu	8,51	12,03	11,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	4,30
1182	Ticlopidinum	Aclostin, tabl. powł., 0,25 g	60 tabl. (3 blist.po 20 szt.)	5909990334971	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplatekcyjne - tyklopidyna	28,08	36,06	35,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	11,10

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1183	Ticlopidinum	Aclotin, tabl. powł., 0,25 g	20 tabl. (1 blist.po 20 szt.)	5909990667116	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplytkowe - tyklopidyna	14,04	17,96	11,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	9,64
1184	Ticlopidinum	Apo-Clodin, tabl. powł., 250 mg	60 tabl. (but.)	5909990646616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplytkowe - tyklopidyna	25,92	33,80	33,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	10,14
1185	Ticlopidinum	Apo-Clodin, tabl. powł., 250 mg	30 tabl. (but.)	5909990938315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplytkowe - tyklopidyna	12,96	17,83	17,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	5,35
1186	Ticlopidinum	Iclopid, tabl. powł., 250 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990044986	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplytkowe - tyklopidyna	27,54	35,50	35,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	10,65
1187	Ticlopidinum	Iclopid, tabl. powł., 250 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909991029333	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplytkowe - tyklopidyna	9,18	12,86	11,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	4,54
1188	Ticlopidinum	Ifapidin, tabl. powł., 250 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990694846	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplytkowe - tyklopidyna	29,27	37,31	35,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	12,35
1189	Ticlopidinum	Ifapidin, tabl. powł., 250 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990694853	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplytkowe - tyklopidyna	9,18	12,86	11,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	4,54
1190	Ticlopidinum	Ticlo, tabl. powł., 250 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990450510	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplytkowe - tyklopidyna	16,20	20,23	11,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	11,91
1191	Ticlopidinum	Ticlo, tabl. powł., 250 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990450534	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwplytkowe - tyklopidyna	34,56	42,87	35,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakrzepicy w przebiegu chorób mieloproliferacyjnych	30%	17,91
1192	Tioguaninum	Lanvis, tabl., 40 mg	25 tabl.	5909990185214	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	234.0, Leki przeciwnowotworowe - antymetabolity - analogi puryn - tioguanina	677,70	741,88	741,88	Nowotwory złośliwe	Choroba Leśniowskiego - Crohna; Wrzodziejące zapalenie jelita grubego	bezpłatny	0,00
1193	Triptorelinum	Decapeptyl Depot, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg	1 zest. (1 amp. strz. proszku + 1 amp. strz. rozpuszczalnika)	5909990366118	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	232,47	262,69	262,69	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	3,20
1194	Triptorelinum	Diphereline SR 11,25, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny o przedłużonym uwalnianiu do wstrzykiwań, 11,25 mg	1 fiol. prosz. + 1 amp. rozp. + 1 strzyk. + 2 igły	5909990894413	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	770,04	840,65	840,65	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	9,60

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1195	Triptorelinum	Diphereline SR 3,75, proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia zawiesiny o przedłużonym uwalnianiu do wstrzykiwań, 3,75 mg	1 fiol. prosz. + 1 amp. rozp. + 1 strzyk. + 2 igły	5909990486915	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	286,20	319,11	262,69	Nowotwory złośliwe - Rak prostaty	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	59,62
1196	Valganciclovirum	Valcyte, tabl. powl., 450 mg	60 tabl. (but.)	5909990727407	2014-01-01/2012-05-01 – dla kolumny 12, 2012-07-01/2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	116.0, Leki przeciwwirusowe - walgancyklowir - postacie do stosowania doustnego	5 562,00	5 941,60	5 941,60	Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom narządów mięszowych - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie, Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom nerek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 200 dni po przeszczepie	Zakażenie wirusem cytomegalii u pacjentów poddawanych przeszczepom kończyny, rogówki, szpiku, tkanek lub komórek - profilaktyka po zakończeniu hospitalizacji związanej z transplantacją do 110 dni po przeszczepie; zakażenia wirusem cytomegalii po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie; zakażenia wirusem Ebsteina-Barr po transplantacji narządów lub szpiku - leczenie	ryczałt	3,20
1197	Valsartanum	Apo-Valsart, tabl. powl., 80 mg	28 tabl.	5909990870561	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,57	14,76	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,65
1198	Valsartanum	Apo-Valsart, tabl. powl., 160 mg	28 tabl.	5909990870905	2013-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,15	27,94	27,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,38
1199	Valsartanum	Avasart, tabl. powl., 80 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990773695	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,89
1200	Valsartanum	Avasart, tabl. powl., 160 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990773763	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,53
1201	Valsartanum	Axudan, tabl. powl., 80 mg	28 tabl.	5909990830961	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,34	15,57	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	5,46
1202	Valsartanum	Axudan, tabl. powl., 160 mg	28 tabl.	5909990831067	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,22	30,12	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	9,89

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1203	Valsartanum	Axudan, tabl. powł., 320 mg	28 szt.	5909990831159	2012-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	38,88	49,64	49,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	14,89
1204	Valsartanum	Bespres, tabl. powł., 80 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990751594	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,89
1205	Valsartanum	Bespres, tabl. powł., 160 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990751877	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,53
1206	Valsartanum	Diovan, tabl. powł., 80 mg	28 szt.	5909990929115	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,08	27,90	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	17,79
1207	Valsartanum	Diovan, tabl. powł., 160 mg	28 szt.	5909990929214	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	30,78	38,06	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	17,83
1208	Valsartanum	Diovan, tabl. powł., 160 mg	14 szt.	5909990929238	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,39	19,82	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	9,71
1209	Valsartanum	Nortivan, tabl. powł., 80 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990726776	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,89
1210	Valsartanum	Nortivan, tabl. powł., 160 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990726844	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,53
1211	Valsartanum	Tensart, tabl. powł., 80 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990681877	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,50	17,84	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,73

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1212	Valsartanum	Tensart, tabl. powl., 160 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990682065	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,82	26,55	26,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,97
1213	Valsartanum	Valsacor 160, tabl. powl., 160 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990074969	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,53
1214	Valsartanum	Valsacor 160, tabl. powl., 160 mg	60 tabl.	5909990818983	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	45,36	56,75	56,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	17,03
1215	Valsartanum	Valsacor 320, tabl. powl., 320 mg	28 tabl.	5909990779147	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	47,00	58,17	57,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	17,71
1216	Valsartanum	Valsacor 80, tabl. powl., 80 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990074945	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,12	15,33	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	5,22
1217	Valsartanum	Valsacor 80, tabl. powl., 80 mg	60 tabl.	5909990818853	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,44	30,58	30,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	9,17
1218	Valsartanum	Valsargen, kaps. twarde, 80 mg	28 kaps.	5909990856954	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,64	12,73	12,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	3,82
1219	Valsartanum	Valsargen, kaps. twarde, 160 mg	28 kaps.	5909990857081	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,28	23,88	23,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,16
1220	Valsartanum	Valsartan 123ratio, kaps. twarde, 80 mg	28 szt.	5909990810635	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,59	12,68	12,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	3,80

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1221	Valsartanum	Valsartan 123ratio, kaps. twarde, 160 mg	28 szt.	5909990810697	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,17	23,77	23,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,13
1222	Valsartanum	Valsartan Orion, tabl. powł., 80 mg	28 tabl.	5909990982301	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,64	12,73	12,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	3,82
1223	Valsartanum	Valsartan Orion, tabl. powł., 160 mg	28 tabl.	5909990982394	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,28	23,88	23,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,16
1224	Valsartanum	Valsartan Ranbaxy, tabl. powł., 80 mg	28 tabl.	5909990959952	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,26	14,43	14,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,33
1225	Valsartanum	Valsartan Ranbaxy, tabl. powł., 160 mg	28 tabl.	5909990959976	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,28	23,88	23,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,16
1226	Valsartanum	Valsotens, tabl. powł., 160 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990693276	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	18,36	25,02	25,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	7,51
1227	Valsartanum	Valtap, tabl. powł., 80 mg	28 tabl.	5909990804542	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,89
1228	Valsartanum	Valtap, tabl. powł., 160 mg	28 tabl.	5909990804580	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,53
1229	Valsartanum	Valzek, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990681761	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,88	16,13	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	6,02

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1230	Valsartanum	Valzek, tabl., 160 mg	28 tabl.	5909990681785	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,76	30,69	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	10,46
1231	Valsartanum	Vanatex, tabl. powł., 80 mg	28 tabl.	5909990827459	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,00	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	4,89
1232	Valsartanum	Vanatex, tabl. powł., 160 mg	28 tabl.	5909990827480	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	8,53
1233	Valsartanum	Zelvartan, tabl. powł., 80 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990688531	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	16,20	20,67	14,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	10,56
1234	Valsartanum	Zelvartan, tabl. powł., 160 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990688722	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,84	31,82	28,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 6 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	11,59
1235	Venlafaxinum	Alventa, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990047895	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	18,90	25,09	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	8,33
1236	Venlafaxinum	Alventa, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990047956	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	36,72	46,67	46,67	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	14,00
1237	Venlafaxinum	Axyven, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 37,5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990660636	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	10,69	14,53	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	6,14
1238	Venlafaxinum	Axyven, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 75 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990660643	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	21,71	28,04	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	11,28
1239	Venlafaxinum	Axyven, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990660650	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	36,94	46,90	46,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	14,07
1240	Venlafaxinum	Efectin ER 150, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990494019	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	38,88	48,93	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	15,40

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1241	Venlafaxinum	Efectin ER 75, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990493913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	28,19	34,84	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	18,08
1242	Venlafaxinum	Efevelon SR, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	28 kaps.	5909990715299	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	9,72	13,52	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,13
1243	Venlafaxinum	Efevelon SR, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps.	5909990715350	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	18,90	25,09	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	8,33
1244	Venlafaxinum	Efevelon SR, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990715374	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	39,25	49,32	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	15,79
1245	Venlafaxinum	Faxigen XL 150 mg, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990721528	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	30,24	39,86	39,86	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	11,96
1246	Venlafaxinum	Faxigen XL 37,5 mg, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990721498	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	7,56	11,25	11,25	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	3,38
1247	Venlafaxinum	Faxigen XL 75 mg, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990721504	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	15,12	21,12	21,12	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	6,34
1248	Venlafaxinum	Faxolet ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	28 kaps.	5909990691760	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	9,56	13,35	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	4,96
1249	Venlafaxinum	Faxolet ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps.	5909990691883	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	38,34	48,37	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	14,84
1250	Venlafaxinum	Faxolet ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps.	5909990691906	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	17,82	23,95	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	7,19
1251	Venlafaxinum	Lafactin, kaps., 37,5 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990673728	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	9,72	13,52	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,13
1252	Venlafaxinum	Lafactin, kaps., 75 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990673766	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	19,44	25,65	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	8,89
1253	Venlafaxinum	Lafactin, kaps., 150 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990673803	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	38,88	48,93	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	15,40

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1254	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps.	5909990795789	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	12,96	18,85	18,85	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,66
1255	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	98 kaps.	5909990795796	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	43,20	56,41	56,41	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	16,92
1256	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	28 kaps.	5909990795802	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	6,48	10,11	10,11	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	3,03
1257	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	98 kaps.	5909990795819	2012-07-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	22,14	30,66	30,66	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	9,20
1258	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps.	5909990795826	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	22,68	31,92	31,92	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	9,58
1259	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	98 kaps.	5909990795833	2012-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	78,84	97,83	97,83	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	29,35
1260	Venlafaxinum	Prefaxine, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990727490	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	11,02	14,88	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	6,49
1261	Venlafaxinum	Prefaxine, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990727506	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	21,60	27,92	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	11,16
1262	Venlafaxinum	Prefaxine, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990727520	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	44,06	54,37	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	20,84
1263	Venlafaxinum	Symfaksin ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990048106	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	22,14	31,36	31,36	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	9,41
1264	Venlafaxinum	Symfaksin ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990048397	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	12,85	18,73	18,73	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,62
1265	Venlafaxinum	Symfaksin ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	20 kaps. (2 blist.po 10 szt.)	5909990048403	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	6,43	9,26	8,55	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	3,28
1266	Venlafaxinum	Velafax, tabl., 37,5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991093815	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	14,04	18,05	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	9,66

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1267	Venlafaxinum	Velafax, tabl., 37,5 mg	56 tabl. (4 blist.po 14 szt.)	5909991093822	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	28,08	34,72	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	17,96
1268	Venlafaxinum	Velafax, tabl., 75 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909991093914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	28,08	34,72	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	17,96
1269	Venlafaxinum	Velafax, tabl., 75 mg	56 tabl. (4 blist.po 14 szt.)	5909991093921	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	56,16	67,08	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	33,55
1270	Venlafaxinum	Velafax XL, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 75 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990626670	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	28,08	34,72	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	17,96
1271	Venlafaxinum	Velafax XL, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990626724	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	56,16	67,08	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	33,55
1272	Venlafaxinum	Velaxin ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 37,5 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990055982	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	11,02	14,88	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	6,49
1273	Venlafaxinum	Velaxin ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 75 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990056279	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	21,06	27,35	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	10,59
1274	Venlafaxinum	Velaxin ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990056293	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	43,09	53,35	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	19,82
1275	Venlafaxinum	Venlafaxine Bluefish XL, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps.	5909990767601	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	12,96	18,85	18,85	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,66
1276	Venlafaxinum	Venlafaxine Bluefish XL, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps.	5909990767625	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	24,03	33,34	33,34	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	10,00
1277	Venlafaxinum	Venlectine, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 37,5 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990040971	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	9,72	13,52	11,98	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,13
1278	Venlafaxinum	Venlectine, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 75 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990040995	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	19,33	25,54	23,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	8,78
1279	Venlafaxinum	Venlectine, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	28 kaps.	5909990424672	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	39,25	49,32	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	15,79

A 2. Środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywieniowego dostępne w aptece na receptę w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń lub we wskazaniu określonym stanem klinicznym

lp.	Substancja czynna	Nazwa, postać i dawka środka spożywczego specjalnego przeznaczenia żywieniowego	Zawartość opakowania	Kod EAN lub inny kod odpowiadający kodowi EAN	Termin wejścia w życie decyzji	Okres obowiązywania decyzji	Grupa limitowa	Urzędowa cena zbytu	Cena detaliczna	Wysokość limitu finansowania	Zakres wskazań objętych refundacją	Zakres wskazań pozarejestrowanych objętych refundacją	Poziom odpłatności	Wysokość dopłaty świadczenia -biorecy
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1	Dieta eliminacyjna mlekozastępcza	Bebilon pepti 1 DHA, proszek, - -	450 g	8718117603268	2013-11-01	2 lata	217.8, Diety eliminacyjne mlekozastępcze - hydrolizaty białek mleka	26,60	33,01	22,20	Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergie pokarmowe i biegunki przewlekłe		30%	17,47
2	Dieta eliminacyjna mlekozastępcza	Bebilon pepti 2 DHA, proszek, - -	450 g	8718117603275	2013-11-01	2 lata	217.8, Diety eliminacyjne mlekozastępcze - hydrolizaty białek mleka	26,60	34,62	34,62	Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergie pokarmowe i biegunki przewlekłe		30%	10,39
3	Dieta eliminacyjna mlekozastępcza	Humana SL, proszek,	650 g	4031244774132	2014-01-01	2 lata	217.1, Diety eliminacyjne mlekozastępcze początkowe przeznaczone dla niemowląt od urodzenia	18,01	24,19	24,19	Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergie pokarmowe i biegunki przewlekłe		30%	7,26
4	Dieta eliminacyjna mlekozastępcza	Neocate Advance, proszek, - -	400g	5016533616170	2012-11-01	2 lata	217.9, Dieta eliminacyjna mlekozastępcza - mieszanka elementarna dla dzieci > 1 r.ż.	133,35	155,52	155,52	Postępowanie dietetyczne u dzieci w wieku powyżej 1 roku życia w ciężkiej alergii na białka mleka krowiego oraz złożonej nietolerancji białek pokarmowych		ryczałt	3,20
5	Dieta eliminacyjna mlekozastępcza	Neocate LCP, proszek, - -	400 g	5016533646740	2014-01-01	2 lata	217.7, Dieta eliminacyjna mlekozastępcza - mieszanka elementarna dla niemowląt	133,35	155,52	155,52	Postępowanie dietetyczne u niemowląt w ciężkiej alergii na białka mleka krowiego oraz złożonej nietolerancji białek pokarmowych		ryczałt	3,20
6	Dieta eliminacyjna mlekozastępcza	Nutramigen 1, proszek do sporządzania roztworu,	425 g	8712045027295	2014-03-01	2 lata	217.8, Diety eliminacyjne mlekozastępcze - hydrolizaty białek mleka	28,73	35,85	26,16	Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergie pokarmowe i biegunki przewlekłe		30%	17,54
7	Dieta eliminacyjna mlekozastępcza	Nutramigen 1 LGG, proszek do sporządzania roztworu,	400 g	5909990586851, 8712045027530	2012-07-01	2 lata	217.8, Diety eliminacyjne mlekozastępcze - hydrolizaty białek mleka	48,28	55,91	22,98	Alergia na białko mleka krowiego, objawy związane z alergią pokarmową związane z nadwrażliwością na białka mleka krowiego, nietolerancja laktozy związana z nadwrażliwością na białka mleka krowiego, wtórna nietolerancja sacharozy związana z nadwrażliwością na białka mleka krowiego, inne alergie związane z nadwrażliwością na białka mleka krowiego, alergia na białko sojowe z nadwrażliwością na białka mleka krowiego		30%	39,82

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
8	Dieta eliminacyjna mlekozastępcza	Nutramigen 2, proszek do sporządzania roztworu,	425 g	8712045027301	2014-03-01	2 lata	217.8, Diety eliminacyjne mlekozastępcze - hydrolizaty białek mleka	28,73	36,56	32,06	Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergie pokarmowe i biegunki przewlekłe		30%	14,12
9	Dieta eliminacyjna mlekozastępcza	Nutramigen 2 LGG, proszek do sporządzania roztworu,	400 g	5909990586837, 8712045027547	2012-07-01	2 lata	217.8, Diety eliminacyjne mlekozastępcze - hydrolizaty białek mleka	48,28	58,68	45,25	Alergia na białko mleka krowiego, objawy związane z alergią pokarmową związane z nadwrażliwością na białka mleka krowiego, nietolerancja laktozy związana z nadwrażliwością na białka mleka krowiego, wtórna nietolerancja sacharozy związana z nadwrażliwością na białka mleka krowiego, inne alergie związane z nadwrażliwością na białka mleka krowiego, alergia na białko sojowe z nadwrażliwością na białka mleka krowiego		30%	27,01
10	Dieta eliminacyjna mlekozastępcza	Nutramigen AA, proszek do przygotowania roztworu doustnego, - -	400g	5909990799909, 8712045027554	2012-07-01	2 lata	217.6, Dieta eliminacyjna mlekozastępcza - mieszanka elementarna dla niemowląt i dzieci	125,28	146,62	146,62	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 mieszanki elementarnej zwyczajnej		ryczałt	3,20
11	Dieta eliminacyjna mlekozastępcza	Nutrison advanced Peptisorb Powder, proszek,	4 szt.a 125g (kart.)	8712400763141	2014-01-01	2 lata	217.3, Dieta peptydowa kompletna	42,32	53,38	53,38	Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergie pokarmowe i biegunki przewlekłe		30%	16,01
12	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	Easiphen o smaku owoców leśnych, płyn doustny,	18 poj.a 250 ml (4500 ml)	5016533625929	2014-01-01	2 lata	216.15, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii z dodatkowymi składnikami energetycznymi (tłuszcze i węglowodany), porcjowana, w płynie - przeznaczona dla pacjentów powyżej 8 r.ż.	501,65	552,40	552,40	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
13	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	Lophlex o smaku neutralnym, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej,	30 sasz.a 27,8g (834g)	5016533630992	2014-01-01	2 lata	216.14, Diety eliminacyjne w fenyloketonurii skondensowane, porcjowane - przeznaczone dla pacjentów powyżej 8 r.ż.	992,11	1 080,26	1 080,26	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
14	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	Lophlex o smaku owoców leśnych, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej,	30 sasz.a 27,8g (834g)	5016533630978	2014-01-01	2 lata	216.14, Diety eliminacyjne w fenyloketonurii skondensowane, porcjowane - przeznaczone dla pacjentów powyżej 8 r.ż.	992,11	1 080,26	1 080,26	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
15	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	Lophlex o smaku pomarańczowym, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej,	30 sasz.a 27,8g (834g)	5016533630985	2014-01-01	2 lata	216.14, Diety eliminacyjne w fenyloketonurii skondensowane, porcjowane - przeznaczone dla pacjentów powyżej 8 r.ż.	992,11	1 080,26	1 080,26	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
16	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	Milupa PKU 3 tempora, proszek do sporządzania roztworu doustnego, - -	10 saszetek	4008976599661, 4008976340294	2012-07-01	2 lata	216.18, Diety eliminacyjne w fenyloketonurii przeznaczone do stosowania u kobiet w okresie prekoncepcji, podczas ciąży oraz w okresie laktacji	438,90	484,87	484,87	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
17	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	Minaphlex, proszek,	30 sasz.a 29 g (870 g)	5016533640021	2014-01-01	2 lata	216.9, Diety eliminacyjne w fenyloketonurii nieskondensowane, porcjowane - przeznaczone dla dzieci w wieku od 1 do 10 r.ż.	432,55	478,03	478,03	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
18	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	Minaphlex o smaku waniliowo-ananasowym, proszek,	30 sasz.a 29 g (870 g)	5016533624878	2014-01-01	2 lata	216.9, Diety eliminacyjne w fenyloketonurii nieskondensowane, porcjowane - przeznaczone dla dzieci w wieku od 1 do 10 r.ż.	432,55	478,03	478,03	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
19	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	PKU Cooler 10 Orange, płyn, 10/87 g białka/ml	30 torebek po 87ml	5060014051370	2014-01-01	2 lata	216.20, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii gotowa do użycia, w płynie, skondensowana, porcjowana zawierająca DHA przeznaczona dla dzieci powyżej 3 r.ż., młodzieży, dorosłych oraz kobiet w ciąży	567,00	622,73	622,73	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
20	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	PKU Cooler 10 Purple, płyn, 10/87 g białka/ml	30 torebek po 87ml	5060014051387	2014-01-01	2 lata	216.20, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii gotowa do użycia, w płynie, skondensowana, porcjowana zawierająca DHA przeznaczona dla dzieci powyżej 3 r.ż., młodzieży, dorosłych oraz kobiet w ciąży	567,00	622,73	622,73	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
21	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	PKU Cooler 10 Red, płyn, 10/87 g białka/ml	30 torebek po 87ml	5060014051363	2014-01-01	2 lata	216.20, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii gotowa do użycia, w płynie, skondensowana, porcjowana zawierająca DHA przeznaczona dla dzieci powyżej 3 r.ż., młodzieży, dorosłych oraz kobiet w ciąży	567,00	622,73	622,73	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
22	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	PKU Cooler 10 White, płyn, 10/87 g białka/ml	30 torebek po 87ml	5060014051394	2014-01-01	2 lata	216.20, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii gotowa do użycia, w płynie, skondensowana, porcjowana zawierająca DHA przeznaczona dla dzieci powyżej 3 r.ż., młodzieży, dorosłych oraz kobiet w ciąży	567,00	622,73	622,73	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
23	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	PKU Cooler 15 Orange, płyn, 15/130 g białka/ml	30 torebek po 130ml	5060014051424	2014-01-01	2 lata	216.20, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii gotowa do użycia, w płynie, skondensowana, porcjowana zawierająca DHA przeznaczona dla dzieci powyżej 3 r.ż., młodzieży, dorosłych oraz kobiet w ciąży	850,50	927,83	927,83	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
24	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	PKU Cooler 15 Purple, płyn, 15/130 g białka/ml	30 torebek po 130ml	5060014051431	2014-01-01	2 lata	216.20, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii gotowa do użycia, w płynie, skondensowana, porcjowana zawierająca DHA przeznaczona dla dzieci powyżej 3 r.ż., młodzieży, dorosłych oraz kobiet w ciąży	850,50	927,83	927,83	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
25	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	PKU Cooler 15 Red, płyn, 15/130 g białka/ml	30 torebek po 130ml	5060014051417	2014-01-01	2 lata	216.20, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii gotowa do użycia, w płynie, skondensowana, porcjowana zawierająca DHA przeznaczona dla dzieci powyżej 3 r.ż., młodzieży, dorosłych oraz kobiet w ciąży	850,50	927,83	927,83	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
26	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	PKU Cooler 15 White, płyn, 15/130 g białka/ml	30 torebek po 130ml	5060014051479	2014-01-01	2 lata	216.20, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii gotowa do użycia, w płynie, skondensowana, porcjowana zawierająca DHA przeznaczona dla dzieci powyżej 3 r.ż., młodzieży, dorosłych oraz kobiet w ciąży	850,50	927,83	927,83	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
27	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	PKU Cooler 20 Orange, płyn, 20/174 g białka/ml	30 torebek po 174ml	5060014051547	2014-01-01	2 lata	216.20, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii gotowa do użycia, w płynie, skondensowana, porcjowana zawierająca DHA przeznaczona dla dzieci powyżej 3 r.ż., młodzieży, dorosłych oraz kobiet w ciąży	1 134,00	1 232,94	1 232,94	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
28	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	PKU Cooler 20 Purple, płyn, 20/174 g białka/ml	30 torebek po 174ml	5060014051554	2014-01-01	2 lata	216.20, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii gotowa do użycia, w płynie, skondensowana, porcjowana zawierająca DHA przeznaczona dla dzieci powyżej 3 r.ż., młodzieży, dorosłych oraz kobiet w ciąży	1 134,00	1 232,94	1 232,94	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
29	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	PKU Cooler 20 Red, płyn, 20/174 g białka/ml	30 torebek po 174ml	5060014051530	2014-01-01	2 lata	216.20, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii gotowa do użycia, w płynie, skondensowana, porcjowana zawierająca DHA przeznaczona dla dzieci powyżej 3 r.ż., młodzieży, dorosłych oraz kobiet w ciąży	1 134,00	1 232,94	1 232,94	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
30	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	PKU Cooler 20 White, płyn, 20/174 g białka/ml	30 torebek po 174ml	5060014051684	2014-01-01	2 lata	216.20, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii gotowa do użycia, w płynie, skondensowana, porcjowana zawierająca DHA przeznaczona dla dzieci powyżej 3 r.ż., młodzieży, dorosłych oraz kobiet w ciąży	1 134,00	1 232,94	1 232,94	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
31	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	PKU Express 15 o smaku cytrynowym, proszek, 15/25 g białka/g	30 saszetek po 25g	5060014051745	2014-01-01	2 lata	216.21, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii - skondensowany, porcjowany preparat w proszku, przeznaczony dla pacjentów powyżej 3 r.ż., młodzieży, dorosłych w tym kobiet w ciąży	874,80	954,00	950,59	Fenyloketonuria		ryczałt	6,61
32	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	PKU Express 15 o smaku neutralnym, proszek, 15/25 g białka/g	30 saszetek po 25g	5060014051585	2014-01-01	2 lata	216.21, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii - skondensowany, porcjowany preparat w proszku, przeznaczony dla pacjentów powyżej 3 r.ż., młodzieży, dorosłych w tym kobiet w ciąży	874,80	954,00	950,59	Fenyloketonuria		ryczałt	6,61

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
33	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	PKU Express 15 o smaku owoców tropikalnych, proszek, 15/25 g białka/g	30 saszetek po 25g	5060014051752	2014-01-01	2 lata	216.21, Dieta eliminacyjna w fenylketonurii - skondensowany, porcjowany preparat w proszku, przeznaczony dla pacjentów powyżej 3 r. ż., młodzieży, dorosłych w tym kobiet w ciąży	874,80	954,00	950,59	Fenylketonuria		ryczałt	6,61
34	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	PKU Express 15 o smaku pomarańczowym, proszek, 15/25 g białka/g	30 saszetek po 25g	5060014051738	2014-01-01	2 lata	216.21, Dieta eliminacyjna w fenylketonurii - skondensowany, porcjowany preparat w proszku, przeznaczony dla pacjentów powyżej 3 r. ż., młodzieży, dorosłych w tym kobiet w ciąży	874,80	954,00	950,59	Fenylketonuria		ryczałt	6,61
35	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	PKU Express 20 o smaku cytrynowym, proszek, 20/34 g białka/g	30 saszetek po 34g	5060014051776	2014-01-01	2 lata	216.21, Dieta eliminacyjna w fenylketonurii - skondensowany, porcjowany preparat w proszku, przeznaczony dla pacjentów powyżej 3 r. ż., młodzieży, dorosłych w tym kobiet w ciąży	1 166,40	1 267,84	1 267,84	Fenylketonuria		ryczałt	3,20
36	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	PKU Express 20 o smaku neutralnym, proszek, 20/34 g białka/g	30 saszetek po 34g	5060014051639	2014-01-01	2 lata	216.21, Dieta eliminacyjna w fenylketonurii - skondensowany, porcjowany preparat w proszku, przeznaczony dla pacjentów powyżej 3 r. ż., młodzieży, dorosłych w tym kobiet w ciąży	1 166,40	1 267,84	1 267,84	Fenylketonuria		ryczałt	3,20
37	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	PKU Express 20 o smaku owoców tropikalnych, proszek, 20/34 g białka/g	30 saszetek po 34g	5060014051783	2014-01-01	2 lata	216.21, Dieta eliminacyjna w fenylketonurii - skondensowany, porcjowany preparat w proszku, przeznaczony dla pacjentów powyżej 3 r. ż., młodzieży, dorosłych w tym kobiet w ciąży	1 166,40	1 267,84	1 267,84	Fenylketonuria		ryczałt	3,20
38	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	PKU Express 20 o smaku pomarańczowym, proszek, 20/34 g białka/g	30 saszetek po 34g	5060014051769	2014-01-01	2 lata	216.21, Dieta eliminacyjna w fenylketonurii - skondensowany, porcjowany preparat w proszku, przeznaczony dla pacjentów powyżej 3 r. ż., młodzieży, dorosłych w tym kobiet w ciąży	1 166,40	1 267,84	1 267,84	Fenylketonuria		ryczałt	3,20
39	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	PKU Lophlex LQ o smaku owoców leśnych, płyn doustny, 125 ml	30 x 125 ml (3750 ml)	5016533632323	2013-01-01	2 lata	216.19, Diety eliminacyjne w fenylketonurii, skondensowane, porcjowane, w płynie, przeznaczone dla pacjentów powyżej 4 r.ż., dorosłych, w tym kobiet w ciąży	1 098,36	1 194,61	1 194,61	Fenylketonuria		ryczałt	3,20
40	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	PKU Lophlex LQ o smaku owoców leśnych, płyn doustny, 62,5 ml	60 x 62,5 ml (3750 ml)	5016533632354	2013-01-01	2 lata	216.19, Diety eliminacyjne w fenylketonurii, skondensowane, porcjowane, w płynie, przeznaczone dla pacjentów powyżej 4 r.ż., dorosłych, w tym kobiet w ciąży	1 098,36	1 194,61	1 194,61	Fenylketonuria		ryczałt	3,20
41	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	PKU Lophlex LQ o smaku pomarańczowym, płyn doustny, 125 ml	30 x 125 ml (3750 ml)	5016533632347	2013-01-01	2 lata	216.19, Diety eliminacyjne w fenylketonurii, skondensowane, porcjowane, w płynie, przeznaczone dla pacjentów powyżej 4 r.ż., dorosłych, w tym kobiet w ciąży	1 098,36	1 194,61	1 194,61	Fenylketonuria		ryczałt	3,20
42	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	Phenyl-Free 1, proszek do sporządzania roztworu,	454 g	0300875102138	2014-01-01	2 lata	216.2, Dieta eliminacyjna w fenylketonurii - przeznaczona dla niemowląt i małych dzieci	135,23	157,59	157,59	Fenylketonuria		ryczałt	3,20
43	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	Phenyl-Free 2, proszek do sporządzania roztworu,	454 g	0300875100066	2014-01-01	2 lata	216.13, Dieta eliminacyjna w fenylketonurii - przeznaczona dla dzieci i dorosłych	128,06	149,68	149,68	Fenylketonuria		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
44	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	Phenyl-Free 2HP, proszek do sporządzania roztworu,	454 g	0300875100127	2014-01-01	2 lata	216.16, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii - przeznaczona dla dzieci i dorosłych, w tym dla kobiet w ciąży	188,04	214,87	214,87	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
45	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	XP Analog LCP, proszek do sporządzania roztworu doustnego,	400 g	5016533644456	2014-01-01	2 lata	216.4, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii nieskondensowana, z długołańcuchowymi kwasami tłuszczowymi i prebiotykami - przeznaczona dla niemowląt i jako uzupełnienie diety u dzieci do 3 r.z.	146,52	170,04	170,04	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
46	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	XP Maxamum o smaku pomarańczowym, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej,	30 sasz.a 50 g (1500 g)	5016533620368	2014-01-01	2 lata	216.17, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii, porcjowana - przeznaczona dla pacjentów powyżej 8 r.z., w tym dla kobiet w ciąży	922,52	1 005,37	1 005,37	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
47	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	milupa pku 1, granulata,	500 g	5016533644418	2014-01-01	2 lata	216.1, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii skondensowana - przeznaczona dla niemowląt	252,93	284,72	284,72	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
48	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	milupa pku 1 mix, granulata,	1 kg	4008976340270	2014-01-01	2 lata	216.3, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii nieskondensowana, z długołańcuchowymi kwasami tłuszczowymi - przeznaczona dla niemowląt	270,13	303,23	303,23	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
49	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	milupa pku 2 mix, proszek,	400 g	4008976340287	2014-01-01	2 lata	216.10, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii zawierająca wszystkie składniki odżywcze, z długołańcuchowymi kwasami tłuszczowymi - przeznaczona dla dzieci po ukończeniu 1 r.z.	359,96	399,91	399,91	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
50	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	milupa pku 2 prima, granulata,	500 g	5016533644425	2014-01-01	2 lata	216.8, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii skondensowana - przeznaczona dla dzieci po ukończeniu 1 r.z.	376,37	417,57	417,57	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
51	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	milupa pku 2 secunda, granulata,	500 g	5016533644432	2014-01-01	2 lata	216.11, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii, skondensowana - przeznaczona dla pacjentów powyżej 8 r.z.	393,86	436,39	436,39	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
52	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	milupa pku 2 shake choco, proszek,	500g (10 sasz. x 50g)	4008976599234	2013-01-01	2 lata	216.12, Diety eliminacyjne w fenyloketonurii z dodatkowymi składnikami energetycznymi (tłuszcze i węglowodany), porcjowane - przeznaczone dla pacjentów powyżej 8 r.z.	276,15	309,71	309,71	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
53	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	milupa pku 2 shake truskawkowy, proszek,	500g (10 sasz. x 50g)	4008976599227	2013-01-01	2 lata	216.12, Diety eliminacyjne w fenyloketonurii z dodatkowymi składnikami energetycznymi (tłuszcze i węglowodany), porcjowane - przeznaczone dla pacjentów powyżej 8 r.z.	276,15	309,71	309,71	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
54	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	milupa pku 3, tabl. powł.,	600 tabl.	4008976340331	2014-01-01	2 lata	216.6, Diety eliminacyjne w fenyloketonurii porcjowane, w postaci tabletek powlekanych - przeznaczone dla pacjentów powyżej 15 r.z.	501,72	552,48	552,48	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
55	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	milupa pku 3 advanta, granulata,	500 g	5016533644449	2014-01-01	2 lata	216.5, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii, skondensowana - przeznaczona dla pacjentów powyżej 15 r.z.	458,45	505,90	505,90	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
56	Dieta eliminacyjna z MCT	Bebilon pepti MCT, proszek do sporządzania roztworu doustnego, 2155 kJ/100 g	450 g	8718117600625	2014-01-01	2 lata	217.4, Diety eliminacyjne z MCT	37,67	45,15	26,92	Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergie pokarmowe i biegunki przewlekłe		30%	26,31

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
57	Dieta eliminacyjna z MCT	Humana z MCT, proszek,	350 g	4031244774125	2014-01-01	2 lata	217.4, Diety eliminacyjne z MCT	13,80	18,89	18,89	Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergie pokarmowe i biegunki przewlekłe		30%	5,67
58	Dieta eliminacyjna z MCT	Milupa cystilac, proszek,	900 g	4008976340348	2014-01-01	2 lata	217.5, Dieta stosowana w mukowiscydozie	128,73	150,43	150,43	Mukowiscydoza		ryczałt	3,20

A 3. Wyroby medyczne dostępne w aptece na receptę w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń lub we wskazaniu określonym stanem klinicznym

lp.	Rodzaj wyrobu	Nazwa, postać i dawka/rozmiar wyrobu medycznego	Zawartość opakowania	Kod EAN lub inny kod odpowiadający kodowi EAN	Termin wejścia w życie decyzji	Okres obowiązywania decyzji	Grupa limitowa	Urzędowa cena zbytu	Cena detaliczna	Wysokość limitu finansowania	Zakres wskazań objętych refundacją	Zakres wskazań pozarejestrowanych objętych refundacją	Poziom odpłatności	Wysokość dopłaty świadczeniobiorcy
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1	Emplastris alginatosa et hydrofibrice	Medisorb A, opatrunek alginianowy, 10x10 cm2	1 szt.	5900516844714	2014-01-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrowłókiennne	7,42	10,62	10,08	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,56
2	Emplastris alginatosa et hydrofibrice	Medisorb A, opatrunek alginianowy, 10x10 cm2	1 szt.	5900516844714	2014-01-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrowłókiennne	7,42	10,62	10,08	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,54
3	Emplastris alginatosa et hydrofibrice	Sorbalgon, jałowy opatrunek z alginianów wapnia, 10x20 cm2	1 szt.	4049500217927	2012-07-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrowłókiennne	14,80	20,15	20,15	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,05
4	Emplastris alginatosa et hydrofibrice	Sorbalgon, jałowy opatrunek z alginianów wapnia, 10x20 cm2	1 szt.	4049500217927	2012-07-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrowłókiennne	14,80	20,15	20,15	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
5	Emplastris alginatosa et hydrofibrice	Sorbalgon, jałowy opatrunek z alginianów wapnia, 10x10 cm2	1 szt.	4049500217958	2014-01-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrowłókiennne	7,56	10,77	10,08	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,71
6	Emplastris alginatosa et hydrofibrice	Sorbalgon, jałowy opatrunek z alginianów wapnia, 10x10 cm2	1 szt.	4049500217958	2014-01-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrowłókiennne	7,56	10,77	10,08	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,69
7	Emplastris alginatosa et hydrofibrice	Sorbalgon, jałowy opatrunek z alginianów wapnia, 5x5 cm2	1 szt.	4049500217965	2014-01-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrowłókiennne	3,06	3,99	2,52	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,23
8	Emplastris alginatosa et hydrofibrice	Sorbalgon, jałowy opatrunek z alginianów wapnia, 5x5 cm2	1 szt.	4049500217965	2014-01-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrowłókiennne	3,06	3,99	2,52	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,47
9	Emplastris alginatosa et hydrofibrice	Suprasorb A, opatrunek z alginianu wapnia, sterylne, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447013466	2014-01-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrowłókiennne	6,48	9,63	9,63	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,89
10	Emplastris alginatosa et hydrofibrice	Suprasorb A, opatrunek z alginianu wapnia, sterylne, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447013466	2014-01-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrowłókiennne	6,48	9,63	9,63	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
11	Emplastris alginatosa et hydrofibrice	Suprasorb A, opatrunek z alginianu wapnia, sterylne, 10x20cm, opatrunek, 10x20 cm2	1 szt.	4021447013480	2014-01-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrowłókiennne	14,58	19,92	19,92	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,98
12	Emplastris alginatosa et hydrofibrice	Suprasorb A, opatrunek z alginianu wapnia, sterylne, 10x20cm, opatrunek, 10x20 cm2	1 szt.	4021447013480	2014-01-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrowłókiennne	14,58	19,92	19,92	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
13	Emplastris alginatosa et hydrofibrice	Suprasorb A, opatrunek z alginianu wapnia, sterylne, 5x5cm, opatrunek, 5x5 cm2	1 szt.	4021447013442	2014-01-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrowłókiennne	2,27	3,16	2,52	Przewlekłe owrzodzenia		30%	1,40
14	Emplastris alginatosa et hydrofibrice	Suprasorb A, opatrunek z alginianu wapnia, sterylne, 5x5cm, opatrunek, 5x5 cm2	1 szt.	4021447013442	2014-01-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrowłókiennne	2,27	3,16	2,52	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,64
15	Emplastris antimicrobiotica	Acticoat Flex 3 10cm x 10cm, opatrunek o rozmiarach 10cm x 10cm pokryty nanokryształicznym srebrem, 100 cm2	1 szt.	0040565124810	2013-01-01	2 lata	220.13, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające nanokryształiczne srebro	15,50	21,04	19,97	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,06

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
16	Emplastry antimicrobiotica	Acticoat Flex 3 10cm x 10cm, opatrunek o rozmiarach 10cm x 10cm pokryty nanokrystalicznym srebrem, 100 cm2	1 szt.	0040565124810	2013-01-01	2 lata	220.13, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające nanokrystaliczne srebro	15,50	21,04	19,97	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,07
17	Emplastry antimicrobiotica	Acticoat Flex 3 10cm x 20cm, opatrunek o rozmiarach 10cm x 20cm pokryty nanokrystalicznym srebrem, 200 cm2	1 szt.	0040565124858	2013-01-01	2 lata	220.13, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające nanokrystaliczne srebro	31,00	39,93	39,93	Przewlekłe owrzodzenia		30%	11,98
18	Emplastry antimicrobiotica	Acticoat Flex 3 10cm x 20cm, opatrunek o rozmiarach 10cm x 20cm pokryty nanokrystalicznym srebrem, 200 cm2	1 szt.	0040565124858	2013-01-01	2 lata	220.13, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające nanokrystaliczne srebro	31,00	39,93	39,93	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
19	Emplastry antimicrobiotica	Acticoat Flex 3 20cm x 40cm, opatrunek o rozmiarach 20cm x 40cm pokryty nanokrystalicznym srebrem, 800 cm2	1 szt.	0040565124872	2013-01-01	2 lata	220.13, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające nanokrystaliczne srebro	123,98	145,19	145,19	Przewlekłe owrzodzenia		30%	43,56
20	Emplastry antimicrobiotica	Acticoat Flex 3 20cm x 40cm, opatrunek o rozmiarach 20cm x 40cm pokryty nanokrystalicznym srebrem, 800 cm2	1 szt.	0040565124872	2013-01-01	2 lata	220.13, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające nanokrystaliczne srebro	123,98	145,19	145,19	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
21	Emplastry antimicrobiotica	Actisorb Plus 25, opatrunek, 10,5x10,5 cm2	1 szt.	15051978002970	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	17,39	23,35	21,86	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,05
22	Emplastry antimicrobiotica	Actisorb Plus 25, opatrunek, 10,5x10,5 cm2	1 szt.	15051978002970	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	17,39	23,35	21,86	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,49
23	Emplastry antimicrobiotica	Actisorb Plus 25, opatrunek, 10,5x19 cm2	1 szt.	15051978002994	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	28,62	37,42	37,42	Przewlekłe owrzodzenia		30%	11,23
24	Emplastry antimicrobiotica	Actisorb Plus 25, opatrunek, 10,5x19 cm2	1 szt.	15051978002994	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	28,62	37,42	37,42	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
25	Emplastry antimicrobiotica	Allevyn Ag Adhesive, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa o rozmiarze 7,5cm x 7,5cm zawierająca sulfadiazynę srebra, 56,25 cm2	1 szt.	5000223461621	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	8,64	12,32	11,15	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,52
26	Emplastry antimicrobiotica	Allevyn Ag Adhesive, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa o rozmiarze 7,5cm x 7,5cm zawierająca sulfadiazynę srebra, 56,25 cm2	1 szt.	5000223461621	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	8,64	12,32	11,15	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,17
27	Emplastry antimicrobiotica	Allevyn Ag Adhesive, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa o rozmiarze 10cm x 10cm zawierająca sulfadiazynę srebra, 100 cm2	1 szt.	5000223461652	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	15,12	20,64	19,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,76
28	Emplastry antimicrobiotica	Allevyn Ag Adhesive, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa o rozmiarze 10cm x 10cm zawierająca sulfadiazynę srebra, 100 cm2	1 szt.	5000223461652	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	15,12	20,64	19,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,81

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
29	Emplastry antimicrobiotyczne	Allevyn Ag Adhesive, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa o rozmiarze 12,5cm x 12,5cm zawierająca sulfadiazynę srebra, 156,25 cm ²	1 szt.	5000223461683	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	24,21	31,74	30,98	Przewlekłe owrzodzenia		30%	10,05
30	Emplastry antimicrobiotyczne	Allevyn Ag Adhesive, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa o rozmiarze 12,5cm x 12,5cm zawierająca sulfadiazynę srebra, 156,25 cm ²	1 szt.	5000223461683	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	24,21	31,74	30,98	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,76
31	Emplastry antimicrobiotyczne	Allevyn Ag Heel, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa o rozmiarze 10,5 cm x 13,5 cm zawierająca sulfadiazynę srebra, 141,75 cm ²	1 szt.	5000223461928	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	30,99	38,50	28,10	Przewlekłe owrzodzenia		30%	18,83
32	Emplastry antimicrobiotyczne	Allevyn Ag Heel, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa o rozmiarze 10,5 cm x 13,5 cm zawierająca sulfadiazynę srebra, 141,75 cm ²	1 szt.	5000223461928	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	30,99	38,50	28,10	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	10,40
33	Emplastry antimicrobiotyczne	Allevyn Ag Non Adhesive, opatrunek o rozmiarach 10cm x 10cm zawierający sulfadiazynę srebra, 100 cm ²	1 szt.	5000223461775	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	15,50	21,04	19,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,16
34	Emplastry antimicrobiotyczne	Allevyn Ag Non Adhesive, opatrunek o rozmiarach 10cm x 10cm zawierający sulfadiazynę srebra, 100 cm ²	1 szt.	5000223461775	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	15,50	21,04	19,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,21
35	Emplastry antimicrobiotyczne	Allevyn Ag Non Adhesive, opatrunek o rozmiarach 15cm x 15cm zawierający sulfadiazynę srebra, 225 cm ²	1 szt.	5000223461805	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	34,86	44,59	44,59	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,38
36	Emplastry antimicrobiotyczne	Allevyn Ag Non Adhesive, opatrunek o rozmiarach 15cm x 15cm zawierający sulfadiazynę srebra, 225 cm ²	1 szt.	5000223461805	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	34,86	44,59	44,59	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
37	Emplastry antimicrobiotyczne	Allevyn Ag Non Adhesive, opatrunek o rozmiarach 20cm x 20cm zawierający sulfadiazynę srebra, 400 cm ²	1 szt.	5000223461836	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	58,32	72,25	72,25	Przewlekłe owrzodzenia		30%	21,68
38	Emplastry antimicrobiotyczne	Allevyn Ag Non Adhesive, opatrunek o rozmiarach 20cm x 20cm zawierający sulfadiazynę srebra, 400 cm ²	1 szt.	5000223461836	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	58,32	72,25	72,25	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
39	Emplastry antimicrobiotyczne	Allevyn Ag Sacrum, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa na okolicę krzyżową o rozmiarze 17cm x 17cm zawierająca sulfadiazynę, 289 cm ²	1 szt.	5000223461867	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	34,83	45,77	45,77	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,73

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
40	Emplastry antimicrobiotyczne	Allevyn Ag Sacrum, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa na okolicę krzyżową o rozmiarze 17cm x 17cm zawierająca sulfadiazynę, 289 cm2	1 szt.	5000223461867	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	34,83	45,77	45,77	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
41	Emplastry antimicrobiotyczne	Allevyn Ag Sacrum, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa na okolicę krzyżową o rozmiarze 22cm x 22cm zawierająca sulfadiazynę, 484 cm2	1 szt.	5000223461898	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	59,13	74,47	74,47	Przewlekłe owrzodzenia		30%	22,34
42	Emplastry antimicrobiotyczne	Allevyn Ag Sacrum, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa na okolicę krzyżową o rozmiarze 22cm x 22cm zawierająca sulfadiazynę, 484 cm2	1 szt.	5000223461898	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	59,13	74,47	74,47	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
43	Emplastry antimicrobiotyczne	Aquacel Ag - opatrunek hydrofibr ze srebrem, płytki z włókien karboksymetylocelulozy sodowej z dodatkiem srebra, 10x10 cm2	1 szt.	768455095148	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	16,20	21,77	19,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,89
44	Emplastry antimicrobiotyczne	Aquacel Ag - opatrunek hydrofibr ze srebrem, płytki z włókien karboksymetylocelulozy sodowej z dodatkiem srebra, 10x10 cm2	1 szt.	768455095148	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	16,20	21,77	19,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,94
45	Emplastry antimicrobiotyczne	Aquacel Ag - opatrunek hydrofibr ze srebrem, płytki z włókien karboksymetylocelulozy sodowej z dodatkiem srebra, 15x15 cm2	1 szt.	768455095155	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	36,16	45,96	44,61	Przewlekłe owrzodzenia		30%	14,73
46	Emplastry antimicrobiotyczne	Aquacel Ag - opatrunek hydrofibr ze srebrem, płytki z włókien karboksymetylocelulozy sodowej z dodatkiem srebra, 15x15 cm2	1 szt.	768455095155	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	36,16	45,96	44,61	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,35
47	Emplastry antimicrobiotyczne	Aquacel Ag - opatrunek hydrofibr ze srebrem, płytki z włókien karboksymetylocelulozy sodowej z dodatkiem srebra, 20x30 cm2	1 szt.	768455095162	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	96,42	114,62	114,62	Przewlekłe owrzodzenia		30%	34,39
48	Emplastry antimicrobiotyczne	Aquacel Ag - opatrunek hydrofibr ze srebrem, płytki z włókien karboksymetylocelulozy sodowej z dodatkiem srebra, 20x30 cm2	1 szt.	768455095162	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	96,42	114,62	114,62	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
49	Emplastry antimicrobiotyczne	Aquacel Ag - opatrunek hydrofibr ze srebrem, płytki z włókien karboksymetylocelulozy sodowej z dodatkiem srebra, 2x45 cm2	1 szt.	768455106738	2012-07-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	15,01	20,19	17,84	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,70

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
50	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag - opatrunek hydrofibr ze srebrem, płytki z włókien karboksymetlocelulozy sodowej z dodatkiem srebra, 2x45 cm2	1 szt.	768455106738	2012-07-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	15,01	20,19	17,84	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,35
51	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag Extra opatrunek hydrofibr z dodatkiem srebra i włókien wzmacniających, opatrunek, 5x5 cm2	1 szt.	768455127375	2013-11-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	4,02	5,85	4,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,38
52	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag Extra opatrunek hydrofibr z dodatkiem srebra i włókien wzmacniających, opatrunek, 5x5 cm2	1 szt.	768455127375	2013-11-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	4,02	5,85	4,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,89
53	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag Extra opatrunek hydrofibr z dodatkiem srebra i włókien wzmacniających, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	768455127405	2013-11-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	16,07	21,63	19,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,75
54	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag Extra opatrunek hydrofibr z dodatkiem srebra i włókien wzmacniających, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	768455127405	2013-11-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	16,07	21,63	19,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,80
55	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag Extra opatrunek hydrofibr z dodatkiem srebra i włókien wzmacniających, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	768455127450	2013-11-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	36,16	45,96	44,61	Przewlekłe owrzodzenia		30%	14,73
56	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag Extra opatrunek hydrofibr z dodatkiem srebra i włókien wzmacniających, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	768455127450	2013-11-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	36,16	45,96	44,61	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,35
57	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag Extra opatrunek hydrofibr z dodatkiem srebra i włókien wzmacniających, opatrunek, 20x30 cm2	1 szt.	768455127481	2013-11-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	96,42	114,62	114,62	Przewlekłe owrzodzenia		30%	34,39
58	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag Extra opatrunek hydrofibr z dodatkiem srebra i włókien wzmacniających, opatrunek, 20x30 cm2	1 szt.	768455127481	2013-11-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	96,42	114,62	114,62	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
59	Emplastry antimicrobiotica	Atrauman Ag, opatrunek jałowy z maścią zawierający srebro, 5 x 5 cm	1 szt.	4049500586412	2012-07-01	2 lata	220.7, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra	4,00	4,78	1,92	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,44
60	Emplastry antimicrobiotica	Atrauman Ag, opatrunek jałowy z maścią zawierający srebro, 5 x 5 cm	1 szt.	4049500586412	2012-07-01	2 lata	220.7, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra	4,00	4,78	1,92	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,86
61	Emplastry antimicrobiotica	Atrauman Ag, opatrunek jałowy z maścią zawierający srebro, 10x10 cm2	1 szt.	4049500586429	2012-07-01	2 lata	220.7, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra	6,91	9,49	7,69	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,11
62	Emplastry antimicrobiotica	Atrauman Ag, opatrunek jałowy z maścią zawierający srebro, 10x10 cm2	1 szt.	4049500586429	2012-07-01	2 lata	220.7, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra	6,91	9,49	7,69	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,80

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
63	Emplastry antimicrobiotyczne	Atrauman Ag, opatrunek jałowy z maścią zawierający srebro, 10x20 cm2	1 szt.	4049500586436	2012-07-01	2 lata	220.7, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra	11,02	15,38	15,38	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,61
64	Emplastry antimicrobiotyczne	Atrauman Ag, opatrunek jałowy z maścią zawierający srebro, 10x20 cm2	1 szt.	4049500586436	2012-07-01	2 lata	220.7, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra	11,02	15,38	15,38	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
65	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Ag, opatrunek piankowy ze srebrem, nieprzylepny, 10x10 cm2	1 szt.	5708932476300	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	16,20	21,77	19,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,89
66	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Ag, opatrunek piankowy ze srebrem, nieprzylepny, 10x10 cm2	1 szt.	5708932476300	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	16,20	21,77	19,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,94
67	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Ag, opatrunek piankowy ze srebrem, nieprzylepny, 15x15 cm2	1 szt.	5708932481922	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	34,88	44,61	44,61	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,38
68	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Ag, opatrunek piankowy ze srebrem, nieprzylepny, 15x15 cm2	1 szt.	5708932481922	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	34,88	44,61	44,61	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
69	Emplastry antimicrobiotyczne	Suprasorb A+Ag, opatrunek alginianowy ze srebrem jonowym, sterylny, 10x20cm, opatrunek, 10x20 cm2	1 szt.	4021447930381	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	27,22	35,96	35,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	10,79
70	Emplastry antimicrobiotyczne	Suprasorb A+Ag, opatrunek alginianowy ze srebrem jonowym, sterylny, 10x20cm, opatrunek, 10x20 cm2	1 szt.	4021447930381	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	27,22	35,96	35,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
71	Emplastry antimicrobiotyczne	Suprasorb A+Ag, opatrunek alginianowy ze srebrem jonowym, sterylny, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447930350	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	15,01	20,52	19,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,64
72	Emplastry antimicrobiotyczne	Suprasorb A+Ag, opatrunek alginianowy ze srebrem jonowym, sterylny, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447930350	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	15,01	20,52	19,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,69
73	Emplastry antimicrobiotyczne	Vliwaktiv Ag, opatrunek węglowy, ze srebrem chłonny, sterylny, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447309323	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	13,82	19,28	19,28	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,78
74	Emplastry antimicrobiotyczne	Vliwaktiv Ag, opatrunek węglowy, ze srebrem chłonny, sterylny, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447309323	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	13,82	19,28	19,28	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
75	Emplastry antimicrobiotyczne	Vliwaktiv Ag opatrunek węglowy, ze srebrem, sterylny, 10x10cm, tamponada do ran głębokich, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447309200	2014-01-01	2 lata	220.7, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra	10,56	13,32	7,69	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,94
76	Emplastry antimicrobiotyczne	Vliwaktiv Ag opatrunek węglowy, ze srebrem, sterylny, 10x10cm, tamponada do ran głębokich, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447309200	2014-01-01	2 lata	220.7, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra	10,56	13,32	7,69	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	5,63

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
77	Emplastri carbo activatus	Vliwaktiv opatrunek węglowy, chłonny, sterylny, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447037493	2014-01-01	2 lata	220.8, Opatrunki z węglem aktywowanym	4,69	6,89	6,89	Przewlekle owrzodzenia		30%	2,07
78	Emplastri carbo activatus	Vliwaktiv opatrunek węglowy, chłonny, sterylny, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447037493	2014-01-01	2 lata	220.8, Opatrunki z węglem aktywowanym	4,69	6,89	6,89	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
79	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofiber z dodatkiem srebra, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	768455123889	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	21,60	33,53	33,53	Przewlekle owrzodzenia		30%	10,06
80	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofiber z dodatkiem srebra, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	768455123889	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	21,60	33,53	33,53	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
81	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofiber z dodatkiem srebra, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	768455123896	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	48,60	66,68	66,68	Przewlekle owrzodzenia		30%	20,00
82	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofiber z dodatkiem srebra, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	768455123896	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	48,60	66,68	66,68	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
83	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofiber z dodatkiem srebra, opatrunek, 20x20 cm2	1 szt.	768455123902	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	86,40	109,57	109,57	Przewlekle owrzodzenia		30%	32,87
84	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofiber z dodatkiem srebra, opatrunek, 20x20 cm2	1 szt.	768455123902	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	86,40	109,57	109,57	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
85	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofiber z dodatkiem srebra, opatrunek, 15x20 cm2	1 szt.	768455129164	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	64,80	85,31	85,31	Przewlekle owrzodzenia		30%	25,59
86	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofiber z dodatkiem srebra, opatrunek, 15x20 cm2	1 szt.	768455129164	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	64,80	85,31	85,31	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
87	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofiber z dodatkiem srebra, opatrunek, 12,5x12,5 cm2	1 szt.	768455123773	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	33,75	48,89	48,89	Przewlekle owrzodzenia		30%	14,67

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
88	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 12,5x12,5 cm2	1 szt.	768455123773	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	33,75	48,89	48,89	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
89	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 17,5x17,5 cm2	1 szt.	768455123780	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	66,15	86,81	86,81	Przewlekłe owrzodzenia		30%	26,04
90	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 17,5x17,5 cm2	1 szt.	768455123780	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	66,15	86,81	86,81	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
91	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 21x21 cm2	1 szt.	768455123797	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	95,26	119,53	119,53	Przewlekłe owrzodzenia		30%	35,86
92	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 21x21 cm2	1 szt.	768455123797	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	95,26	119,53	119,53	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
93	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 19,8x14 cm2	1 szt.	768455123803	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	59,88	79,77	79,77	Przewlekłe owrzodzenia		30%	23,93
94	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 19,8x14 cm2	1 szt.	768455123803	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	59,88	79,77	79,77	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
95	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 20x16,9 cm2	1 szt.	768455123810	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	73,01	94,53	94,53	Przewlekłe owrzodzenia		30%	28,36
96	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 20x16,9 cm2	1 szt.	768455123810	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	73,01	94,53	94,53	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
97	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	768455127153	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	21,60	33,53	33,53	Przewlekłe owrzodzenia		30%	10,06
98	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	768455127153	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	21,60	33,53	33,53	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
99	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 25x30 cm2	1 szt.	768455129201	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	162,00	194,51	194,51	Przewlekłe owrzodzenia		30%	58,35
100	Emplastri collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 25x30 cm2	1 szt.	768455129201	2014-03-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	162,00	194,51	194,51	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
101	Emplastri collagenosa	Suprasorb C, opatrunek kolagenowy, sterylny 6x8x0,8cm, opatrunek, 6x8 cm2	1 szt.	4021447013862	2014-01-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	29,05	37,57	37,57	Przewlekłe owrzodzenia		30%	11,27
102	Emplastri collagenosa	Suprasorb C, opatrunek kolagenowy, sterylny 6x8x0,8cm, opatrunek, 6x8 cm2	1 szt.	4021447013862	2014-01-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	29,05	37,57	37,57	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
103	Emplastri collagenosa	Suprasorb C, opatrunek kolagenowy, sterylny 8x12x0,8cm, opatrunek, 8x12 cm2	1 szt.	4021447013886	2014-01-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	55,08	68,43	68,43	Przewlekłe owrzodzenia		30%	20,53
104	Emplastri collagenosa	Suprasorb C, opatrunek kolagenowy, sterylny 8x12x0,8cm, opatrunek, 8x12 cm2	1 szt.	4021447013886	2014-01-01	2 lata	220.9, Opatrunki kolagenowe	55,08	68,43	68,43	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
105	Emplastri conlativi	HydroTac , jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500737043	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	8,18	10,71	7,51	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,45
106	Emplastri conlativi	HydroTac , jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500737043	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	8,18	10,71	7,51	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	3,20
107	Emplastri conlativi	HydroTac , jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x20 cm2	1 szt.	4049500737074	2012-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	17,82	22,37	15,02	Przewlekłe owrzodzenia		30%	11,86
108	Emplastri conlativi	HydroTac , jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x20 cm2	1 szt.	4049500737074	2012-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	17,82	22,37	15,02	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	7,35
109	Emplastri conlativi	HydroTac , jałowy opatrunek hydropolimerowy, 15x15 cm2	1 szt.	4049500737258	2012-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	19,44	24,34	16,90	Przewlekłe owrzodzenia		30%	12,51
110	Emplastri conlativi	HydroTac , jałowy opatrunek hydropolimerowy, 15x15 cm2	1 szt.	4049500737258	2012-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	19,44	24,34	16,90	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	7,44
111	Emplastri conlativi	HydroTac , jałowy opatrunek hydropolimerowy, 20x20 cm2	1 szt.	4049500737401	2012-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	30,24	37,48	30,04	Przewlekłe owrzodzenia		30%	16,45
112	Emplastri conlativi	HydroTac , jałowy opatrunek hydropolimerowy, 20x20 cm2	1 szt.	4049500737401	2012-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	30,24	37,48	30,04	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	7,44
113	Emplastri conlativi	HydroTac comfort, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 12,5x12,5 cm2	1 szt.	4049500736534	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	7,99	11,42	11,42	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,43

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
114	Emplastry conlativi	HydroTac komfort, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 12,5x12,5 cm2	1 szt.	4049500736534	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	7,99	11,42	11,42	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
115	Emplastry conlativi	HydroTac komfort, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 15x15 cm2	1 szt.	4049500736596	2012-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	12,20	16,74	16,74	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,02
116	Emplastry conlativi	HydroTac komfort, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 15x15 cm2	1 szt.	4049500736596	2012-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	12,20	16,74	16,74	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
117	Emplastry conlativi	HydroTac komfort, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 20x20 cm2	1 szt.	4049500736749	2012-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	20,52	27,28	27,28	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,18
118	Emplastry conlativi	HydroTac komfort, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 20x20 cm2	1 szt.	4049500736749	2012-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	20,52	27,28	27,28	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
119	Emplastry conlativi	PermaFoam , opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x20 cm	1 szt.	4049500586351	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	10,26	14,43	14,43	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,33
120	Emplastry conlativi	PermaFoam , opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x20 cm	1 szt.	4049500586351	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	10,26	14,43	14,43	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
121	Emplastry conlativi	PermaFoam , opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x10 cm	1 szt.	4049500587495	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	5,13	7,51	7,51	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,25
122	Emplastry conlativi	PermaFoam , opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x10 cm	1 szt.	4049500587495	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	5,13	7,51	7,51	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
123	Emplastry conlativi	PermaFoam , opatrunek jałowy hydropolimerowy, 15x15 cm	1 szt.	4049500587501	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	11,55	16,06	16,06	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,82
124	Emplastry conlativi	PermaFoam , opatrunek jałowy hydropolimerowy, 15x15 cm	1 szt.	4049500587501	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	11,55	16,06	16,06	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
125	Emplastry conlativi	PermaFoam , opatrunek jałowy hydropolimerowy, 20x20 cm	1 szt.	4049500587518	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	20,52	27,28	27,28	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,18
126	Emplastry conlativi	PermaFoam , opatrunek jałowy hydropolimerowy, 20x20 cm	1 szt.	4049500587518	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	20,52	27,28	27,28	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
127	Emplastry conlativi	PermaFoam cavity, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x10 cm	1 szt.	4049500586399	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	5,13	7,51	7,51	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,25
128	Emplastry conlativi	PermaFoam cavity, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x10 cm	1 szt.	4049500586399	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	5,13	7,51	7,51	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
129	Emplastry conlativi	PermaFoam komfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x20 cm	1 szt.	4049500586344	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	10,26	14,43	14,43	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,33
130	Emplastry conlativi	PermaFoam komfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x20 cm	1 szt.	4049500586344	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	10,26	14,43	14,43	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
131	Emplastry conlativi	PermaFoam comfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 11x11 cm	1 szt.	4049500587525	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	6,21	8,98	8,98	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,69
132	Emplastry conlativi	PermaFoam comfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 11x11 cm	1 szt.	4049500587525	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	6,21	8,98	8,98	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
133	Emplastry conlativi	PermaFoam comfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 15x15 cm	1 szt.	4049500587532	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	11,55	16,06	16,06	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,82
134	Emplastry conlativi	PermaFoam comfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 15x15 cm	1 szt.	4049500587532	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	11,55	16,06	16,06	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
135	Emplastry conlativi	PermaFoam comfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 20x20 cm	1 szt.	4049500587549	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	20,52	27,28	27,28	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,18
136	Emplastry conlativi	PermaFoam comfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 20x20 cm	1 szt.	4049500587549	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	20,52	27,28	27,28	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
137	Emplastry conlativi	PermaFoam concave, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 16,5x18 cm	1 szt.	4049500586382	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	15,12	20,58	20,58	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,17
138	Emplastry conlativi	PermaFoam concave, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 16,5x18 cm	1 szt.	4049500586382	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	15,12	20,58	20,58	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
139	Emplastry conlativi	PermaFoam sacral, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 18x18 cm2	1 szt.	4049500586368	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	16,52	22,33	22,33	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,70
140	Emplastry conlativi	PermaFoam sacral, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 18x18 cm2	1 szt.	4049500586368	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	16,52	22,33	22,33	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
141	Emplastry conlativi	PermaFoam sacral, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 22x22 cm2	1 szt.	4049500586375	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	24,83	32,48	32,48	Przewlekłe owrzodzenia		30%	9,74
142	Emplastry conlativi	PermaFoam sacral, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 22x22 cm2	1 szt.	4049500586375	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	24,83	32,48	32,48	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
143	Emplastry conlativi	Suprasorb X+PHMB, opatrunek, z uwodnionej celulozy hydrobalans z PHMB, sterylne, 14x20, opatrunek, 14x20 cm2	1 szt.	4021447924816	2014-01-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	43,20	49,88	21,03	Przewlekłe owrzodzenia		30%	35,16
144	Emplastry conlativi	Suprasorb X+PHMB, opatrunek, z uwodnionej celulozy hydrobalans z PHMB, sterylne, 14x20, opatrunek, 14x20 cm2	1 szt.	4021447924816	2014-01-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	43,20	49,88	21,03	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	28,85
145	Emplastry conlativi	Suprasorb X+PHMB, opatrunek, z uwodnionej celulozy hydrobalans z PHMB, sterylne, 5x5cm, opatrunek, 5x5 cm2	1 szt.	4021447931289	2014-01-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	10,88	11,96	1,88	Przewlekłe owrzodzenia		30%	10,64

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
146	Emplastry conlativi	Suprasorb X+PHMB, opatrunek, z uwodnionej celulozy hydrobalans z PHMB, sterylny, 5x5cm, opatrunek, 5x5 cm2	1 szt.	4021447931289	2014-01-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	10,88	11,96	1,88	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	10,08
147	Emplastry conlativi	Suprasorb X+PHMB, opatrunek, z uwodnionej celulozy hydrobalans z PHMB, sterylny, 9x9 cm, opatrunek, 9x9 cm2	1 szt.	4021447924786	2014-01-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	15,88	18,43	6,08	Przewlekłe owrzodzenia		30%	14,17
148	Emplastry conlativi	Suprasorb X+PHMB, opatrunek, z uwodnionej celulozy hydrobalans z PHMB, sterylny, 9x9 cm, opatrunek, 9x9 cm2	1 szt.	4021447924786	2014-01-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	15,88	18,43	6,08	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	12,35
149	Emplastry conlativi	TenderWet, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 7,5x7,5 cm2	1 szt.	4049500759823	2014-01-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	5,48	6,96	4,22	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,01
150	Emplastry conlativi	TenderWet, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 7,5x7,5 cm2	1 szt.	4049500759823	2014-01-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	5,48	6,96	4,22	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,74
151	Emplastry conlativi	TenderWet, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500759854	2014-01-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	8,18	10,71	7,51	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,45
152	Emplastry conlativi	TenderWet, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500759854	2014-01-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	8,18	10,71	7,51	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	3,20
153	Emplastry conlativi	TenderWet 24, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 7,5x7,5 cm2	1 szt.	4049500759946	2014-03-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	4,50	5,94	4,22	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,99
154	Emplastry conlativi	TenderWet 24, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 7,5x7,5 cm2	1 szt.	4049500759946	2014-03-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	4,50	5,94	4,22	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,72
155	Emplastry conlativi	TenderWet 24, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500759977	2014-03-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	6,57	9,02	7,51	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,76
156	Emplastry conlativi	TenderWet 24, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500759977	2014-03-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	6,57	9,02	7,51	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,51
157	Emplastry conlativi	TenderWet active cavity, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500021746	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	15,12	18,00	7,51	Przewlekłe owrzodzenia		30%	12,74
158	Emplastry conlativi	TenderWet active cavity, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500021746	2012-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	15,12	18,00	7,51	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	10,49
159	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 6x6 cm2	1 szt.	768455050390	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	4,32	5,30	2,50	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,55
160	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 6x6 cm2	1 szt.	768455050390	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	4,32	5,30	2,50	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,80

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
161	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 10x10 cm ²	1 szt.	768455050406	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	7,56	10,01	6,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,14
162	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 10x10 cm ²	1 szt.	768455050406	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	7,56	10,01	6,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	3,05
163	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 15x15 cm ²	1 szt.	768455050413	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	12,15	16,61	15,65	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,66
164	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 15x15 cm ²	1 szt.	768455050413	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	12,15	16,61	15,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,96
165	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 10x13 cm ²	1 szt.	768455050420	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	8,64	11,61	9,04	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,28
166	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 10x13 cm ²	1 szt.	768455050420	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	8,64	11,61	9,04	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,57
167	Emplastry hydrocolloidosa	Comfeel Podstawowy, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylny, 10x10 cm	1 szt.	5708932208208	2013-03-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,13	7,46	6,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,59
168	Emplastry hydrocolloidosa	Comfeel Podstawowy, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylny, 10x10 cm	1 szt.	5708932208208	2013-03-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,13	7,46	6,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,50
169	Emplastry hydrocolloidosa	Comfeel Podstawowy, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylny, 15x15 cm	1 szt.	5708932208291	2013-03-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,45	15,88	15,65	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,93
170	Emplastry hydrocolloidosa	Comfeel Podstawowy, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylny, 15x15 cm	1 szt.	5708932208291	2013-03-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,45	15,88	15,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,23
171	Emplastry hydrocolloidosa	Comfeel Podstawowy, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylny, 20x20 cm	1 szt.	5708932208352	2013-03-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	20,52	27,20	27,20	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,16
172	Emplastry hydrocolloidosa	Comfeel Podstawowy, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylny, 20x20 cm	1 szt.	5708932208352	2013-03-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	20,52	27,20	27,20	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
173	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 10x10 cm ²	1 szt.	768455050345	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,40	7,74	6,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,87
174	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 10x10 cm ²	1 szt.	768455050345	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,40	7,74	6,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,78
175	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 15x15 cm ²	1 szt.	768455050352	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,23	15,65	15,65	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,70
176	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 15x15 cm ²	1 szt.	768455050352	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,23	15,65	15,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
177	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 20x20 cm2	1 szt.	768455050369	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	21,60	28,33	27,82	Przewlekle owrzodzenia		30%	8,86
178	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 20x20 cm2	1 szt.	768455050369	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	21,60	28,33	27,82	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,51
179	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 15x20 cm2	1 szt.	768455050376	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	16,20	21,65	20,87	Przewlekle owrzodzenia		30%	7,04
180	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 15x20 cm2	1 szt.	768455050376	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	16,20	21,65	20,87	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,78
181	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - pasta hydrokoloidowa, pasta, 30 g	30 g	768455094950	2014-01-01	2 lata	220.11, Opatrunki w postaci pasty	8,64	12,29	12,29	Przewlekle owrzodzenia		30%	3,69
182	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - pasta hydrokoloidowa, pasta, 30 g	30 g	768455094950	2014-01-01	2 lata	220.11, Opatrunki w postaci pasty	8,64	12,29	12,29	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
183	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex Extra Thin - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, cienki, sterylny, 7,5x7,5 cm2	1 szt.	768455050444	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	3,29	4,63	3,91	Przewlekle owrzodzenia		30%	1,89
184	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex Extra Thin - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, cienki, sterylny, 7,5x7,5 cm2	1 szt.	768455050444	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	3,29	4,63	3,91	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,72
185	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex Extra Thin - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, cienki, sterylny, 10x10 cm2	1 szt.	768455050451	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,40	7,74	6,96	Przewlekle owrzodzenia		30%	2,87
186	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex Extra Thin - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, cienki, sterylny, 10x10 cm2	1 szt.	768455050451	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,40	7,74	6,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,78
187	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex Extra Thin - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, cienki, sterylny, 15x15 cm2	1 szt.	768455050468	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	12,15	16,61	15,65	Przewlekle owrzodzenia		30%	5,66
188	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex Extra Thin - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, cienki, sterylny, 15x15 cm2	1 szt.	768455050468	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	12,15	16,61	15,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,96
189	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500222464	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	7,45	9,89	6,96	Przewlekle owrzodzenia		30%	5,02
190	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500222464	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	7,45	9,89	6,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,93
191	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 15x15 cm2	1 szt.	4049500222471	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	19,93	24,79	15,65	Przewlekle owrzodzenia		30%	13,84
192	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 15x15 cm2	1 szt.	4049500222471	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	19,93	24,79	15,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	9,14
193	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 20x20 cm2	1 szt.	4049500222488	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	33,48	40,80	27,82	Przewlekle owrzodzenia		30%	21,33

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
194	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 20x20 cm ²	1 szt.	4049500222488	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	33,48	40,80	27,82	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	12,98
195	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll concave, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 8x12 cm ²	1 szt.	4049500222501	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	15,55	18,34	6,68	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,66
196	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll concave, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 8x12 cm ²	1 szt.	4049500222501	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	15,55	18,34	6,68	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	11,66
197	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll sacral, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 12x18 cm ²	1 szt.	4049500222259	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	24,03	28,99	15,02	Przewlekłe owrzodzenia		30%	18,48
198	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll sacral, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 12x18 cm ²	1 szt.	4049500222259	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	24,03	28,99	15,02	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	13,97
199	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll thin, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 10x10 cm ²	1 szt.	4049500222525	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	6,64	9,04	6,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,17
200	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll thin, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 10x10 cm ²	1 szt.	4049500222525	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	6,64	9,04	6,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,08
201	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll thin, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 15x15 cm ²	1 szt.	4049500222532	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,66	16,10	15,65	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,15
202	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll thin, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 15x15 cm ²	1 szt.	4049500222532	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,66	16,10	15,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,45
203	Emplastry hydrocolloidosa	Medisorb H, opatrunek hydrokoloidowy, 10x10 cm ²	1 szt.	5900516844721	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,28	7,61	6,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,74
204	Emplastry hydrocolloidosa	Medisorb H, opatrunek hydrokoloidowy, 10x10 cm ²	1 szt.	5900516844721	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,28	7,61	6,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,65
205	Emplastry hydrocolloidosa	Medisorb H, opatrunek hydrokoloidowy, 15x15 cm ²	1 szt.	5900516844745	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,02	15,43	15,43	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,63
206	Emplastry hydrocolloidosa	Medisorb H, opatrunek hydrokoloidowy, 15x15 cm ²	1 szt.	5900516844745	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,02	15,43	15,43	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
207	Emplastry hydrocolloidosa	Medisorb H, opatrunek hydrokoloidowy, 20x20 cm ²	1 szt.	5900516849290	2013-11-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	20,41	27,08	27,08	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,12
208	Emplastry hydrocolloidosa	Medisorb H, opatrunek hydrokoloidowy, 20x20 cm ²	1 szt.	5900516849290	2013-11-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	20,41	27,08	27,08	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
209	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, cienki sterylny, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm ²	1 szt.	4021447013268	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,16	7,49	6,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,62
210	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, cienki sterylny, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm ²	1 szt.	4021447013268	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,16	7,49	6,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,53
211	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, cienki sterylny, 5x10cm, opatrunek, 5x10 cm ²	1 szt.	4021447013220	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	3,13	4,34	3,48	Przewlekłe owrzodzenia		30%	1,90
212	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, cienki sterylny, 5x10cm, opatrunek, 5x10 cm ²	1 szt.	4021447013220	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	3,13	4,34	3,48	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,86

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
213	Emplastr hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, na okolicę krzyżową, sterylne, 14x16cm, opatrunek, 14x16 cm2	1 szt.	4021447013428	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	18,36	23,13	15,58	Przewlekłe owrzodzenia		30%	12,22
214	Emplastr hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, na okolicę krzyżową, sterylne, 14x16cm, opatrunek, 14x16 cm2	1 szt.	4021447013428	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	18,36	23,13	15,58	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	7,55
215	Emplastr hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylne, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447914978	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,40	7,74	6,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,87
216	Emplastr hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylne, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447914978	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,40	7,74	6,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,78
217	Emplastr hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylne, 15x15cm, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	4021447013077	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,45	15,88	15,65	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,93
218	Emplastr hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylne, 15x15cm, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	4021447013077	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,45	15,88	15,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,23
219	Emplastr hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylne, 20x20cm, opatrunek, 20x20 cm2	1 szt.	4021447013091	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	19,44	26,06	26,06	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,82
220	Emplastr hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylne, 20x20cm, opatrunek, 20x20 cm2	1 szt.	4021447013091	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	19,44	26,06	26,06	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
221	Emplastr hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 6x12 cm2	1 szt.	5900656000032	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	2,61	3,52	2,65	Przewlekłe owrzodzenia		30%	1,67
222	Emplastr hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 6x12 cm2	1 szt.	5900656000032	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	2,61	3,52	2,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,87
223	Emplastr hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 10x12 cm2	1 szt.	5900656000056	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	3,48	4,95	4,42	Przewlekłe owrzodzenia		30%	1,86
224	Emplastr hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 10x12 cm2	1 szt.	5900656000056	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	3,48	4,95	4,42	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,53
225	Emplastr hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 12x12 cm2	1 szt.	5900656000063	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	3,83	5,57	5,30	Przewlekłe owrzodzenia		30%	1,86
226	Emplastr hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 12x12 cm2	1 szt.	5900656000063	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	3,83	5,57	5,30	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,27
227	Emplastr hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 12x24 cm2	1 szt.	5900656000070	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	7,39	10,60	10,60	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,18
228	Emplastr hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 12x24 cm2	1 szt.	5900656000070	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	7,39	10,60	10,60	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
229	Emplastr hydropolymerosa	Intrasite Gel, sterylne, czysty amorficznie hydrożel składający się ze zmodyfikowanego polimeru karboksymetylo celulozy, glikolu, 15 g	1 szt.	50223480	2013-01-01	2 lata	220.12, Opatrunki w postaci żelu	9,07	12,86	12,86	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,86
230	Emplastr hydropolymerosa	Intrasite Gel, sterylne, czysty amorficznie hydrożel składający się ze zmodyfikowanego polimeru karboksymetylo celulozy, glikolu, 15 g	1 szt.	50223480	2013-01-01	2 lata	220.12, Opatrunki w postaci żelu	9,07	12,86	12,86	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
231	Emplastry hydropolymerosa	Medisorb G, opatrunek w postaci żelu, 15 g	1 szt.	5900516849306	2013-11-01	2 lata	220.12, Opatrunki w postaci żelu	12,15	16,10	12,86	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,10
232	Emplastry hydropolymerosa	Medisorb G, opatrunek w postaci żelu, 15 g	1 szt.	5900516849306	2013-11-01	2 lata	220.12, Opatrunki w postaci żelu	12,15	16,10	12,86	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	3,24
233	Emplastry hydropolymerosa	Medisorb P, opatrunek polimerowy, 15x15 cm2	1 szt.	5900516844691	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	15,55	20,25	16,46	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,73
234	Emplastry hydropolymerosa	Medisorb P, opatrunek polimerowy, 15x15 cm2	1 szt.	5900516844691	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	15,55	20,25	16,46	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	3,79
235	Emplastry hydropolymerosa	Medisorb P, opatrunek polimerowy, 20x20 cm2	1 szt.	5900516844707	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	20,52	27,28	27,28	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,18
236	Emplastry hydropolymerosa	Medisorb P, opatrunek polimerowy, 20x20 cm2	1 szt.	5900516844707	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	20,52	27,28	27,28	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
237	Emplastry hydropolymerosa	Medisorb P, opatrunek polimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	5900516844738	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	5,35	7,73	7,32	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,61
238	Emplastry hydropolymerosa	Medisorb P, opatrunek polimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	5900516844738	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	5,35	7,73	7,32	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,41
239	Emplastry hydropolymerosa	Medisorb P Plus, opatrunek polimerowy, 10x10 cm	1 szt.	5900516844523	2012-11-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	5,13	7,50	7,32	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,38
240	Emplastry hydropolymerosa	Medisorb P Plus, opatrunek polimerowy, 10x10 cm	1 szt.	5900516844523	2012-11-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	5,13	7,50	7,32	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,18
241	Emplastry hydropolymerosa	Suprasorb G, opatrunek hydrożelowy w kompresie, sterylny, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447013749	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	10,80	12,42	3,68	Przewlekłe owrzodzenia		30%	9,84
242	Emplastry hydropolymerosa	Suprasorb G, opatrunek hydrożelowy w kompresie, sterylny, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447013749	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	10,80	12,42	3,68	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	8,74
243	Emplastry hydropolymerosa	Suprasorb G, opatrunek hydrożelowy w kompresie, sterylny, 20x20cm, opatrunek, 20x20 cm2	1 szt.	4021447013763	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	32,40	37,68	14,72	Przewlekłe owrzodzenia		30%	27,38
244	Emplastry hydropolymerosa	Suprasorb G, opatrunek hydrożelowy w kompresie, sterylny, 20x20cm, opatrunek, 20x20 cm2	1 szt.	4021447013763	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	32,40	37,68	14,72	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	22,96
245	Emplastry hydropolymerosa	Suprasorb G, żel amorficzny w strzykawce, sterylny, 20g, opatrunek, 20 g	1 strzyk.a 20 g	4021447013800	2014-01-01	2 lata	220.12, Opatrunki w postaci żelu	16,09	20,93	17,15	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,93
246	Emplastry hydropolymerosa	Suprasorb G, żel amorficzny w strzykawce, sterylny, 20g, opatrunek, 20 g	1 strzyk.a 20 g	4021447013800	2014-01-01	2 lata	220.12, Opatrunki w postaci żelu	16,09	20,93	17,15	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	3,78
247	Emplastry microfibrillum cellulosa	Aquacel Extra opatrunek w technologii hydrofiber z dodatkiem włókien wzmacniających, opatrunek, 5x5 cm2	1 szt.	768455125586	2013-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	3,46	5,18	4,64	Przewlekłe owrzodzenia		30%	1,93
248	Emplastry microfibrillum cellulosa	Aquacel Extra opatrunek w technologii hydrofiber z dodatkiem włókien wzmacniających, opatrunek, 5x5 cm2	1 szt.	768455125586	2013-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	3,46	5,18	4,64	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,54
249	Emplastry microfibrillum cellulosa	Aquacel Extra opatrunek w technologii hydrofiber z dodatkiem włókien wzmacniających, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	768455125616	2013-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	12,96	18,21	18,21	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,46

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
250	Emplastri microfibrillum cellulosae	Aquacel Extra opatrunek w technologii hydrofibr z dodatkiem włókien wzmacniających, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	768455125616	2013-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	12,96	18,21	18,21	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
251	Emplastri microfibrillum cellulosae	Aquacel Extra opatrunek w technologii hydrofibr z dodatkiem włókien wzmacniających, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	768455125630	2013-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	27,54	36,65	36,65	Przewlekłe owrzodzenia		30%	11,00
252	Emplastri microfibrillum cellulosae	Aquacel Extra opatrunek w technologii hydrofibr z dodatkiem włókien wzmacniających, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	768455125630	2013-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	27,54	36,65	36,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
253	Emplastri microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofibr, 12,5x12,5 cm2	1 szt.	768455123711	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	23,63	30,94	28,98	Przewlekłe owrzodzenia		30%	10,65
254	Emplastri microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofibr, 12,5x12,5 cm2	1 szt.	768455123711	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	23,63	30,94	28,98	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,96
255	Emplastri microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofibr, 17,5x17,5 cm2	1 szt.	768455123728	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	46,31	57,88	56,80	Przewlekłe owrzodzenia		30%	18,12
256	Emplastri microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofibr, 17,5x17,5 cm2	1 szt.	768455123728	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	46,31	57,88	56,80	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,08
257	Emplastri microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofibr, 21x21 cm2	1 szt.	768455123735	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	66,68	81,35	81,35	Przewlekłe owrzodzenia		30%	24,41
258	Emplastri microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofibr, 21x21 cm2	1 szt.	768455123735	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	66,68	81,35	81,35	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
259	Emplastri microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofibr, 25x30 cm2	1 szt.	768455123742	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	113,40	133,38	133,38	Przewlekłe owrzodzenia		30%	40,01
260	Emplastri microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofibr, 25x30 cm2	1 szt.	768455123742	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	113,40	133,38	133,38	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
261	Emplastri microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofibr, 14x19,8 cm2	1 szt.	768455123759	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	41,91	52,81	51,41	Przewlekłe owrzodzenia		30%	16,82
262	Emplastri microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofibr, 14x19,8 cm2	1 szt.	768455123759	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	41,91	52,81	51,41	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,40
263	Emplastri microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofibr, 16,9x20 cm2	1 szt.	768455123766	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	51,11	63,41	62,69	Przewlekłe owrzodzenia		30%	19,53
264	Emplastri microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofibr, 16,9x20 cm2	1 szt.	768455123766	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	51,11	63,41	62,69	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,72

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
265	Emplastry microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, nieprzylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 10x10 cm2	1 szt.	768455123834	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	15,12	20,48	18,55	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,50
266	Emplastry microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, nieprzylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 10x10 cm2	1 szt.	768455123834	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	15,12	20,48	18,55	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,93
267	Emplastry microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, nieprzylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 15x15 cm2	1 szt.	768455123841	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	34,02	43,45	41,73	Przewlekłe owrzodzenia		30%	14,24
268	Emplastry microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, nieprzylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 15x15 cm2	1 szt.	768455123841	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	34,02	43,45	41,73	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,72
269	Emplastry microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, nieprzylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 20x20 cm2	1 szt.	768455123858	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	60,48	74,20	74,19	Przewlekłe owrzodzenia		30%	22,27
270	Emplastry microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, nieprzylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 20x20 cm2	1 szt.	768455123858	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	60,48	74,20	74,19	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,01
271	Emplastry microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, nieprzylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 15x20 cm2	1 szt.	768455123865	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	45,36	56,78	55,64	Przewlekłe owrzodzenia		30%	17,83
272	Emplastry microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, nieprzylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 15x20 cm2	1 szt.	768455123865	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	45,36	56,78	55,64	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,14
273	Emplastry microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 10x10 cm2	1 szt.	768455127115	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	15,12	20,48	18,55	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,50
274	Emplastry microfibrillum cellulosae	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 10x10 cm2	1 szt.	768455127115	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	15,12	20,48	18,55	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,93
275	Emplastry microfibrillum cellulosae	Inadine, opatrunek, 5x5 cm2	1 szt.	15051978004257	2014-01-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	3,69	5,42	4,64	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,17
276	Emplastry microfibrillum cellulosae	Inadine, opatrunek, 5x5 cm2	1 szt.	15051978004257	2014-01-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	3,69	5,42	4,64	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,78
277	Emplastry microfibrillum cellulosae	Inadine, opatrunek, 9,5x9,5 cm2	1 szt.	15051978004264	2014-01-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	11,34	16,21	16,21	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,86
278	Emplastry microfibrillum cellulosae	Inadine, opatrunek, 9,5x9,5 cm2	1 szt.	15051978004264	2014-01-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	11,34	16,21	16,21	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
279	Emplastry microfibrillum cellulosae	Mepilex Transfer, opatrunek jałowy, 15x20 cm2	1 szt.	7332430008800	2012-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	44,28	55,64	55,64	Przewlekłe owrzodzenia		30%	16,69
280	Emplastry microfibrillum cellulosae	Mepilex Transfer, opatrunek jałowy, 15x20 cm2	1 szt.	7332430008800	2012-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	44,28	55,64	55,64	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
281	Emplastry microfibrillum cellulosae	Mepitel, opatrunek jałowy, 7,5x10 cm2	1 szt.	7310792907108	2012-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	10,78	15,14	13,91	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,40
282	Emplastry microfibrillum cellulosae	Mepitel, opatrunek jałowy, 7,5x10 cm2	1 szt.	7310792907108	2012-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	10,78	15,14	13,91	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,23
283	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbact kompres, kompres wiążący bakterie, 7x9 cm2	1 szt.	7392130981254	2014-03-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	7,83	11,65	11,65	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,50
284	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbact kompres, kompres wiążący bakterie, 7x9 cm2	1 szt.	7392130981254	2014-03-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	7,83	11,65	11,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
285	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Suprasorb X, z uwodnionej celulozy, hydrobalans, sterylny, 14x20cm, opatrunek, 14x20 cm2	1 szt.	4021447924724	2014-01-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	41,90	52,84	51,93	Przewlekłe owrzodzenia		30%	16,49
286	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Suprasorb X, z uwodnionej celulozy, hydrobalans, sterylny, 14x20cm, opatrunek, 14x20 cm2	1 szt.	4021447924724	2014-01-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	41,90	52,84	51,93	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,91
287	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Suprasorb X, z uwodnionej celulozy, hydrobalans, sterylny, 2x21cm, opatrunek, 2x21 cm2	1 szt.	4021447924755	2014-01-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	14,04	17,19	7,79	Przewlekłe owrzodzenia		30%	11,74
288	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Suprasorb X, z uwodnionej celulozy, hydrobalans, sterylny, 2x21cm, opatrunek, 2x21 cm2	1 szt.	4021447924755	2014-01-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	14,04	17,19	7,79	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	9,40
289	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Suprasorb X, z uwodnionej celulozy, hydrobalans, sterylny, 9x9cm, opatrunek, 9x9 cm2	1 szt.	4021447924663	2014-01-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	14,58	19,32	15,02	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,81
290	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Suprasorb X, z uwodnionej celulozy, hydrobalans, sterylny, 9x9cm, opatrunek, 9x9 cm2	1 szt.	4021447924663	2014-01-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	14,58	19,32	15,02	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	4,30
291	Emplastrum poliurethanum spumantum	Allevyn Heel, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa o rozmiarze 10,5cm x 13,5cm kształt przystosowany do założenia na piętę, 141,75 cm2	1 szt.	5000223426705	2013-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	10,23	13,53	10,37	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,27
292	Emplastrum poliurethanum spumantum	Allevyn Heel, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa o rozmiarze 10,5cm x 13,5cm kształt przystosowany do założenia na piętę, 141,75 cm2	1 szt.	5000223426705	2013-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	10,23	13,53	10,37	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	3,16
293	Emplastrum poliurethanum spumantum	Allevyn Sacrum, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa na okolicę krzyżową o rozmiarze 22cm x 22cm, 484 cm2	1 szt.	5000223426736	2013-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	29,81	37,71	35,41	Przewlekłe owrzodzenia		30%	12,92
294	Emplastrum poliurethanum spumantum	Allevyn Sacrum, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa na okolicę krzyżową o rozmiarze 22cm x 22cm, 484 cm2	1 szt.	5000223426736	2013-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	29,81	37,71	35,41	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,30
295	Emplastrum poliurethanum spumatum	Allevyn Non Adhesive, opatrunek poliuretanowy, 10x10 cm2	1 szt.	5000223415846	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	5,40	7,78	7,32	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,66
296	Emplastrum poliurethanum spumatum	Allevyn Non Adhesive, opatrunek poliuretanowy, 10x10 cm2	1 szt.	5000223415846	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	5,40	7,78	7,32	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,46
297	Emplastrum poliurethanum spumatum	Allevyn Non Adhesive, opatrunek poliuretanowy, 20x20 cm2	1 szt.	5000223415853	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	20,52	27,28	27,28	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,18
298	Emplastrum poliurethanum spumatum	Allevyn Non Adhesive, opatrunek poliuretanowy, 20x20 cm2	1 szt.	5000223415853	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	20,52	27,28	27,28	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
299	Emplastrum poliurethanum spumatum	Allevyn Non Adhesive, opatrunek poliuretanowy, 5x5 cm2	1 szt.	5000223415877	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	3,02	3,72	1,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,44
300	Emplastrum poliurethanum spumatum	Allevyn Non Adhesive, opatrunek poliuretanowy, 5x5 cm2	1 szt.	5000223415877	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	3,02	3,72	1,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,89

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
301	Emplastry polyurethanum spumatum	Allevyn Non Adhesive, opatrunek poliuretanowy, 10x20 cm2	1 szt.	5000223416775	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	10,80	14,99	14,63	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,75
302	Emplastry polyurethanum spumatum	Allevyn Non Adhesive, opatrunek poliuretanowy, 10x20 cm2	1 szt.	5000223416775	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	10,80	14,99	14,63	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,36
303	Emplastry polyurethanum spumatum	Suprasorb P, opatrunek z pianki poliuretanowej, na okolicę krzyżową, sterylny, 18x20,5cm, opatrunek, 18x20,5 cm2	1 szt.	4021447031002	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	22,86	29,47	26,99	Przewlekłe owrzodzenia		30%	10,58
304	Emplastry polyurethanum spumatum	Suprasorb P, opatrunek z pianki poliuretanowej, na okolicę krzyżową, sterylny, 18x20,5cm, opatrunek, 18x20,5 cm2	1 szt.	4021447031002	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	22,86	29,47	26,99	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,48
305	Emplastry polyurethanum spumatum	Suprasorb P, pianka poliuretanowa, sterylna, nieprzylepna, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447013169	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	5,24	7,61	7,32	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,49
306	Emplastry polyurethanum spumatum	Suprasorb P, pianka poliuretanowa, sterylna, nieprzylepna, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447013169	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	5,24	7,61	7,32	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,29
307	Emplastry polyurethanum spumatum	Suprasorb P, pianka poliuretanowa, sterylna, nieprzylepna, 15x15cm, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	4021447013183	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	12,15	16,67	16,46	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,15
308	Emplastry polyurethanum spumatum	Suprasorb P, pianka poliuretanowa, sterylna, nieprzylepna, 15x15cm, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	4021447013183	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	12,15	16,67	16,46	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,21
309	Emplastry polyurethanum spumatum	Suprasorb P, pianka poliuretanowa, sterylna, nieprzylepna, 7,5x7,5cm, opatrunek, 7,5x7,5 cm2	1 szt.	4021447013145	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	4,10	5,52	4,11	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,64
310	Emplastry polyurethanum spumatum	Suprasorb P, pianka poliuretanowa, sterylna, nieprzylepna, 7,5x7,5cm, opatrunek, 7,5x7,5 cm2	1 szt.	4021447013145	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	4,10	5,52	4,11	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,41
311	Emplastry polyurethanum spumatum	Suprasorb P, pianka poliuretanowa, sterylna, samoprzylepna, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447013343	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	5,40	7,78	7,32	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,66
312	Emplastry polyurethanum spumatum	Suprasorb P, pianka poliuretanowa, sterylna, samoprzylepna, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4021447013343	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	5,40	7,78	7,32	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,46
313	Emplastry polyurethanum spumatum	Suprasorb P, pianka poliuretanowa, sterylna, samoprzylepna, 15x15cm, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	4021447013367	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	12,42	16,96	16,46	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,44
314	Emplastry polyurethanum spumatum	Suprasorb P, pianka poliuretanowa, sterylna, samoprzylepna, 15x15cm, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	4021447013367	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	12,42	16,96	16,46	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,50
315	Emplastry polyurethanum spumatum	Suprasorb P, pianka poliuretanowa, sterylna, samoprzylepna, 7,5x7,5cm, opatrunek, 7,5x7,5 cm2	1 szt.	4021447013329	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	4,32	5,75	4,11	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,87
316	Emplastry polyurethanum spumatum	Suprasorb P, pianka poliuretanowa, sterylna, samoprzylepna, 7,5x7,5cm, opatrunek, 7,5x7,5 cm2	1 szt.	4021447013329	2014-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	4,32	5,75	4,11	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,64

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
317	Opatrunki hydrożelowe oraz hydrożelowe złożone	Granugel - żel hydrokoloidowy, żel, 15 g	15 g (tuba)	768455057290	2014-01-01	2 lata	220.12, Opatrunki w postaci żelu	10,80	14,69	12,86	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,69
318	Opatrunki hydrożelowe oraz hydrożelowe złożone	Granugel - żel hydrokoloidowy, żel, 15 g	15 g (tuba)	768455057290	2014-01-01	2 lata	220.12, Opatrunki w postaci żelu	10,80	14,69	12,86	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,83
319	Opatrunki hydrożelowe oraz hydrożelowe złożone	Purilon Gel, opatrunek hydrożelowy, 15 g	15 g	5701780645317	2014-01-01	2 lata	220.12, Opatrunki w postaci żelu	12,15	16,10	12,86	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,10
320	Opatrunki hydrożelowe oraz hydrożelowe złożone	Purilon Gel, opatrunek hydrożelowy, 15 g	15 g	5701780645317	2014-01-01	2 lata	220.12, Opatrunki w postaci żelu	12,15	16,10	12,86	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	3,24
321	Opatrunki poliuretanowe (piankowe)	Allevyn Adhesive, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, nawilżająca pianka poliuretanowa o rozmiarze 12,5cm x 12,5cm, 156,25 cm2	1 szt.	5000223415587	2013-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	8,01	11,43	11,43	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,43
322	Opatrunki poliuretanowe (piankowe)	Allevyn Adhesive, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, nawilżająca pianka poliuretanowa o rozmiarze 12,5cm x 12,5cm, 156,25 cm2	1 szt.	5000223415587	2013-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	8,01	11,43	11,43	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
323	Opatrunki poliuretanowe (piankowe)	Allevyn Adhesive, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, nawilżająca pianka poliuretanowa o rozmiarze 17,5cm x 17,5cm, 306,25 cm2	1 szt.	5000223415594	2013-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	15,70	21,29	21,29	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,39
324	Opatrunki poliuretanowe (piankowe)	Allevyn Adhesive, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, nawilżająca pianka poliuretanowa o rozmiarze 17,5cm x 17,5cm, 306,25 cm2	1 szt.	5000223415594	2013-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	15,70	21,29	21,29	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
325	Opatrunki poliuretanowe (piankowe)	Allevyn Adhesive, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, nawilżająca pianka poliuretanowa o rozmiarze 22,5cm x 22,5cm, 506,25 cm2	1 szt.	5000223416799	2013-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	25,96	33,85	33,85	Przewlekłe owrzodzenia		30%	10,16
326	Opatrunki poliuretanowe (piankowe)	Allevyn Adhesive, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, nawilżająca pianka poliuretanowa o rozmiarze 22,5cm x 22,5cm, 506,25 cm2	1 szt.	5000223416799	2013-01-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	25,96	33,85	33,85	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
327	Paski do oznaczania glukozy i ciał ketonowych w moczu	Keto-Diastix, test paskowy,	50 pasków	5016003288302	2014-01-01	2 lata	219.1, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy i ciał ketonowych w moczu	12,74	17,56	17,56	Cukrzyca		30%	5,27
328	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Accu-Chek Active, test paskowy,	50 pasków	4015630056316	2014-03-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,10	40,01	39,67	Cukrzyca		30%	12,24
329	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Accu-Chek Active, test paskowy,	50 pasków	4015630056316	2014-03-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,10	40,01	39,67	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,54
330	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Accu-Chek Go, test paskowy,	50 pasków	4015630056576	2014-03-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,10	40,01	39,67	Cukrzyca		30%	12,24

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
331	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Accu-Chek Go, test paskowy,	50 pasków	4015630056576	2014-03-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,10	40,01	39,67	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,54
332	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Ascensia Entrust paski testowe, test paskowy,	50 pasków	5016003746208	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,32	40,24	39,67	Cukrzyca		30%	12,47
333	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Ascensia Entrust paski testowe, test paskowy,	50 pasków	5016003746208	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,32	40,24	39,67	Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,77
334	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Contour TS paski testowe, test paskowy,	50 pasków	5016003183904	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	32,34	41,31	39,67	Cukrzyca		30%	13,54
335	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Contour TS paski testowe, test paskowy,	50 pasków	5016003183904	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	32,34	41,31	39,67	Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	4,84
336	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Diagnostic Gold Strip, test paskowy,	50 pasków	5906881862681	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,27	40,18	39,67	Cukrzyca		30%	12,41
337	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Diagnostic Gold Strip, test paskowy,	50 pasków	5906881862681	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,27	40,18	39,67	Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,71
338	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Diagomat Strip, test paskowy,	50 pasków	5906881862957	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,78	39,67	39,67	Cukrzyca		30%	11,90
339	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Diagomat Strip, test paskowy,	50 pasków	5906881862957	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,78	39,67	39,67	Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
340	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Eusure Test Paskowy, test paskowy,	50 pasków	5907814464033	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca		30%	11,73
341	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Eusure Test Paskowy, test paskowy,	50 pasków	5907814464033	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
342	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Evercare, test paskowy,	50 pasków	5904378480035	2014-03-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,32	40,24	39,67	Cukrzyca		30%	12,47
343	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Evercare, test paskowy,	50 pasków	5904378480035	2014-03-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,32	40,24	39,67	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,77
344	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Evolution, test paskowy,	50 pasków (2 fioł. po 25 szt.)	8809115901385	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,32	40,24	39,67	Cukrzyca		30%	12,47

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
345	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Evolution, test paskowy,	50 pasków (2 fiol. po 25 szt.)	8809115901385	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,32	40,24	39,67	Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,77
346	Paski do oznaczania glukozy we krwi	GlucDr. auto, test paskowy,	50 pasków	8806128327010	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca		30%	11,73
347	Paski do oznaczania glukozy we krwi	GlucDr. auto, test paskowy,	50 pasków	8806128327010	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca typu I, Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
348	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Glucocard 01 Sensor, test paskowy,	50 pasków	4987486785590	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca		30%	11,73
349	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Glucocard 01 Sensor, test paskowy,	50 pasków	4987486785590	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
350	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Glucosense, test paskowy,	50 pasków	5908222562274	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,28	40,19	39,67	Cukrzyca		30%	12,42
351	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Glucosense, test paskowy,	50 pasków	5908222562274	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,28	40,19	39,67	Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,72
352	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Gmate, test paskowy,	50 pasków	8809301161012	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,32	40,24	39,67	Cukrzyca		30%	12,47
353	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Gmate, test paskowy,	50 pasków	8809301161012	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	31,32	40,24	39,67	Cukrzyca typu I, Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,77
354	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Microdot, test paskowy,	50 pasków	5060141250035	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca		30%	11,73
355	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Microdot, test paskowy,	50 pasków	5060141250035	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
356	Paski do oznaczania glukozy we krwi	One Touch Horizon, test paskowy,	50 pasków	4030841253507	2014-03-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,78	39,67	39,67	Cukrzyca		30%	11,90
357	Paski do oznaczania glukozy we krwi	One Touch Horizon, test paskowy,	50 pasków	4030841253507	2014-03-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,78	39,67	39,67	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
358	Paski do oznaczania glukozy we krwi	One Touch Select, test paskowy,	50 pasków	4030841213921	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	32,08	41,04	39,67	Cukrzyca		30%	13,27

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
359	Paski do oznaczania glukozy we krwi	One Touch Select, test paskowy,	50 pasków	4030841213921	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	32,08	41,04	39,67	Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	4,57
360	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Optium Xido, test paskowy,	50 pasków	5021791707249	2014-03-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,78	39,67	39,67	Cukrzyca		30%	11,90
361	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Optium Xido, test paskowy,	50 pasków	5021791707249	2014-03-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,78	39,67	39,67	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
362	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Rightest GS100, test paskowy,	50 pasków (2 fiol. po 25 szt.)	4710627333462	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	27,00	35,70	35,70	Cukrzyca		30%	10,71
363	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Rightest GS100, test paskowy,	50 pasków (2 fiol. po 25 szt.)	4710627333462	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	27,00	35,70	35,70	Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
364	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Superior, test paskowy,	50 szt.	4713072980519	2014-03-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,78	39,67	39,67	Cukrzyca		30%	11,90
365	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Superior, test paskowy,	50 szt.	4713072980519	2014-03-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,78	39,67	39,67	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
366	Paski do oznaczania glukozy we krwi	iXell, test paskowy, test paskowy,	50 pasków	5908222562632	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	32,07	41,02	39,67	Cukrzyca		30%	13,25
367	Paski do oznaczania glukozy we krwi	iXell, test paskowy, test paskowy,	50 pasków	5908222562632	2014-01-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	32,07	41,02	39,67	Cukrzyca typu I, pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	4,55
368	glukoza we krwi	Abra, test paskowy,	50 pasków	5907581253625	2012-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca		30%	11,73
369	glukoza we krwi	Abra, test paskowy,	50 pasków	5907581253625	2012-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
370	glukoza we krwi	Accu-Chek Performa, test paskowy,	50 pasków	4015630980987	2012-09-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca		30%	11,73
371	glukoza we krwi	Accu-Chek Performa, test paskowy,	50 pasków	4015630980987	2012-09-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
372	glukoza we krwi	BTM SuperCheck 1 paski testowe, test paskowy,	50 pasków (2 fiol. po 25 szt.)	4719932588185	2012-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca		30%	11,73

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
373	glukoza we krwi	BTM SuperCheck 1 paski testowe, test paskowy,	50 pasków (2 fiol. po 25 szt.)	4719932588185	2012-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
374	glukoza we krwi	CareSens N, test paskowy,	50 pasków	8809126640358	2012-05-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,78	39,67	39,67	Cukrzyca		30%	11,90
375	glukoza we krwi	CareSens N, test paskowy,	50 pasków	8809126640358	2012-05-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,78	39,67	39,67	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
376	glukoza we krwi	Contour Link paski testowe, Paski testowe / elektrody enzymatyczne,	100 pasków	5016003707100	2013-03-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	64,78	78,98	78,98	Cukrzyca		30%	23,69
377	glukoza we krwi	Contour Link paski testowe, Paski testowe / elektrody enzymatyczne,	100 pasków	5016003707100	2013-03-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	64,78	78,98	78,98	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	6,40
378	glukoza we krwi	Contour Plus, paski testowe, --	50 szt.	5016003763403	2013-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	32,35	41,32	39,67	Cukrzyca		30%	13,55
379	glukoza we krwi	Contour Plus, paski testowe, --	50 szt.	5016003763403	2013-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	32,35	41,32	39,67	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	4,85
380	glukoza we krwi	GLUCOCARD Vital Test Strip, test paskowy,	50 pasków	5028939000101	2012-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca		30%	11,73
381	glukoza we krwi	GLUCOCARD Vital Test Strip, test paskowy,	50 pasków	5028939000101	2012-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
382	glukoza we krwi	Glick Sensor paski do badania stężenia glukozy we krwi, test paskowy, --	50 pasków	5903792661211	2013-11-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	32,28	41,24	39,67	Cukrzyca		30%	13,47
383	glukoza we krwi	Glick Sensor paski do badania stężenia glukozy we krwi, test paskowy, --	50 pasków	5903792661211	2013-11-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	32,28	41,24	39,67	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	4,77
384	glukoza we krwi	Glick Sensor paski do badania stężenia glukozy we krwi, test paskowy, --	50 pasków (2 x 25 szt.)	5903792661228	2013-11-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	32,28	41,24	39,67	Cukrzyca		30%	13,47
385	glukoza we krwi	Glick Sensor paski do badania stężenia glukozy we krwi, test paskowy, --	50 pasków (2 x 25 szt.)	5903792661228	2013-11-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	32,28	41,24	39,67	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	4,77

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
386	glukoza we krwi	Wellion Calla, test paskowy,	50 pasków	9120015780825	2012-09-01	2 lata	219,2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	28,19	36,95	36,95	Cukrzyca		30%	11,09
387	glukoza we krwi	Wellion Calla, test paskowy,	50 pasków	9120015780825	2012-09-01	2 lata	219,2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	28,19	36,95	36,95	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20

B. Leki dostępne w ramach programu lekowego

lp.	Substancja czynna	Nazwa, postać i dawka leku	Zawartość opakowania	Kod EAN lub inny kod odpowiadający kodowi EAN	Termin wejścia w życie decyzji	Okres obowiązywania decyzji	Grupa limitowa	Urzędowa cena zbytu	Cena hurtowa brutto	Wysokość limitu finansowania	Oznaczenie załącznika zawierającego opis programu lekowego określającego zakres refundacji	Poziom odpłatności	Wysokość dopłaty świadczeniobiorcy
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
1	Abirateroni acetat	Zytiga, tabl., 250 mg	120 tabl.	5909990896363	2014-01-01	2 lata	1121.0, Octan abirateronu	14 644,80	15 377,04	15 377,04	B.56.	bezpłatne	0 zł
2	Adalimumabum	Humira, roztwór do wstrzykiwań, 40 mg	2 amp.-strz. (+2 gaziki)	5909990005055	2014-03-01/2013-03-01/2013-07-01	2 lata	1050.1, blokery TNF - adalimumab	4 155,84	4 363,63	4 363,63	B.35.; B.33.; B.36.; B.32.; B.47.	bezpłatne	0 zł
3	Adefowiri dipivoxilum	Hepsera, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990009596	2012-07-01	2 lata	1051.1, analogi nukleozydowe/nukleotydydowe inne niż lamiwudyna - adefowir	1 814,40	1 905,12	1 905,12	B.1.	bezpłatne	0 zł
4	Alglucosidasum alfa	Myozyme, koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji, 0,05 g	1 fiol. a 20 ml	5909990623853	2013-07-01	2 lata	1052.0, Alglucosidase alfa	1 892,16	1 986,77	1 986,77	B.22.	bezpłatne	0 zł
5	Ambrisentanum	Volibris, tabl. powł., 5 mg	30 tabl.	5909990643165	2013-01-01	2 lata	1103.0, Ambrisentan	8 965,08	9 413,33	9 413,33	B.31.	bezpłatne	0 zł
6	Ambrisentanum	Volibris, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990643189	2013-01-01	2 lata	1103.0, Ambrisentan	8 965,08	9 413,33	9 413,33	B.31.	bezpłatne	0 zł
7	Anagrelidum	Thromboreductin, kaps., 0,5 mg	100 kaps.	5909990670154	2014-01-01	2 lata	1053.0, Anagrelidum	1 488,24	1 562,65	1 562,65	B.16.	bezpłatne	0 zł
8	Axitinibum	Inlyta, tabl. powł., 1 mg	56 tabl.	5909991004439	2014-03-01	2 lata	1122.0, Aksytynib	3 448,44	3 620,86	3 620,86	B.10.	bezpłatne	0 zł
9	Axitinibum	Inlyta, tabl. powł., 5 mg	56 tabl.	5909991004460	2014-03-01	2 lata	1122.0, Aksytynib	17 236,80	18 098,64	18 098,64	B.10.	bezpłatne	0 zł
10	Bendamustinum hydrochloridum	Levact, proszek do sporządzenia koncentratu roztworu do infuzji, 2,5 mg/ml	5 fiol. a 25 mg	5909990802210	2013-07-01	2 lata	1115.0, Bendamustyna	1 620,00	1 701,00	1 701,00	B.51.	bezpłatne	0 zł
11	Bendamustinum hydrochloridum	Levact, proszek do sporządzenia koncentratu roztworu do infuzji, 2,5 mg/ml	5 fiol. a 100 mg	5909990802234	2013-07-01	2 lata	1115.0, Bendamustyna	6 480,00	6 804,00	6 804,00	B.51.	bezpłatne	0 zł
12	Betainum anhydricum	CYSTADANE, proszek doustny, 1 g	1 but. 180 g + 3 miarki	5909990031900	2012-07-01	2 lata	1084.0, Betaine anhydrous	1 728,00	1 814,40	1 814,40	B.21.	bezpłatne	0 zł
13	Bevacizumabum	Avastin, koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji, 100 mg/4ml	1 fiol. á 4 ml	5909990010486	2012-07-01/2014-03-01	2 lata	1095.0, Leki p-nowotworowe, przeciwciała monoklonalne - bewacyzumab	1 387,80	1 457,19	1 457,19	B.4.; B.50.	bezpłatne	0 zł
14	Bevacizumabum	Avastin, koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji, 400 mg/16ml	1 fiol. á 16 ml	5909990010493	2012-07-01/2014-03-01	2 lata	1095.0, Leki p-nowotworowe, przeciwciała monoklonalne - bewacyzumab	5 551,20	5 828,76	5 828,76	B.4.; B.50.	bezpłatne	0 zł
15	Boceprevirum	Victrelis, kaps. twarde, 200 mg	336 kaps.	5909990896325	2013-05-01	2 lata	1113.1, inhibitory proteazy - boceprewir	13 433,60	14 105,28	14 105,28	B.2.	bezpłatne	0 zł
16	Bortezomibum	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 3,5 mg	1 fiol.	5909990000890	2012-09-01	2 lata	1054.0, Bortezomib	4 298,40	4 513,32	4 513,32	B.13.	bezpłatne	0 zł
17	Bortezomibum	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 mg	1 fiol.	5909990646968	2012-09-01	2 lata	1054.0, Bortezomib	1 228,10	1 289,51	1 289,51	B.13.	bezpłatne	0 zł
18	Bosentanum	Tracleer, tabl. powł., 0,125 g	56 tabl. (blist.)	5909990213771	2012-07-01	2 lata	1056.0, Bosentan	9 828,00	10 319,40	10 319,40	B.31.	bezpłatne	0 zł
19	Capecitabinum	Capecitabine Accord, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5055565707531	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	183,60	192,78	181,44	B.9.	bezpłatne	0 zł
20	Capecitabinum	Capecitabine Accord, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5055565707548	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 223,64	1 284,82	1 209,60	B.9.	bezpłatne	0 zł
21	Capecitabinum	Capecitabine Accord, tabl. powł., 300 mg	60 szt.	5055565709153	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	367,20	385,56	362,88	B.9.	bezpłatne	0 zł
22	Capecitabinum	Capecitabine Actavis, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991003456	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	183,60	192,78	181,44	B.9.	bezpłatne	0 zł
23	Capecitabinum	Capecitabine Actavis, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991003463	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 231,20	1 292,76	1 209,60	B.9.	bezpłatne	0 zł
24	Capecitabinum	Capecitabine Adamed, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991072971	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	183,60	192,78	181,44	B.9.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
25	Capecitabinum	Capecitabine Adamed, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991072988	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 188,00	1 247,40	1 209,60	B.9.	bezpłatne	0 zł
26	Capecitabinum	Capecitabine Glenmark, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991004699	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 166,40	1 224,72	1 209,60	B.9.	bezpłatne	0 zł
27	Capecitabinum	Capecitabine Glenmark, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991004736	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	174,96	183,71	181,44	B.9.	bezpłatne	0 zł
28	Capecitabinum	Capecitabine Polpharma, tabl. powł., 150 mg	60 tabl.	5909991015657	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	174,96	183,71	181,44	B.9.	bezpłatne	0 zł
29	Capecitabinum	Capecitabine Polpharma, tabl. powł., 500 mg	120 tabl.	5909991015695	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 166,40	1 224,72	1 209,60	B.9.	bezpłatne	0 zł
30	Capecitabinum	Capecitabine Teva, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909990958184	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	172,80	181,44	181,44	B.9.	bezpłatne	0 zł
31	Capecitabinum	Capecitabine Teva, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909990958191	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 152,00	1 209,60	1 209,60	B.9.	bezpłatne	0 zł
32	Capecitabinum	Capecitabine medac, tabl. powł., 150 mg	60 tabl.	4037353015395	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	174,96	183,71	181,44	B.9.	bezpłatne	0 zł
33	Capecitabinum	Capecitabine medac, tabl. powł., 300 mg	28 tabl.	4037353015401	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	163,30	171,47	169,34	B.9.	bezpłatne	0 zł
34	Capecitabinum	Capecitabine medac, tabl. powł., 500 mg	120 tabl.	4037353015418	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 166,40	1 224,72	1 209,60	B.9.	bezpłatne	0 zł
35	Capecitabinum	Coloxet, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991013646	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	189,00	198,45	181,44	B.9.	bezpłatne	0 zł
36	Capecitabinum	Coloxet, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991013783	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 260,00	1 323,00	1 209,60	B.9.	bezpłatne	0 zł
37	Capecitabinum	Xeloda, tabl. powł., 150 mg	60 tabl.	5909990893416	2012-07-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	267,79	281,18	181,44	B.9.	bezpłatne	0 zł
38	Capecitabinum	Xeloda, tabl. powł., 500 mg	120 tabl.	5909990893515	2012-07-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 776,33	1 865,15	1 209,60	B.9.	bezpłatne	0 zł
39	Certolizumabum pegol	Cimzia, roztwór do wstrzykiwań w amp. - strzyk., 200 mg/ml	2 amp.-strz.	5909990734894	2013-01-01	2 lata	1104.0, Certolizumab pegol	4 024,08	4 225,28	4 225,28	B.45.	bezpłatne	0 zł
40	Cetuximabum	Erbitux, roztwór do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol. a 20 ml	5909990035922	2012-07-01/2013-11-01	2 lata	1057.0, Cetuximab	853,20	895,86	895,86	B.4.; B.52.	bezpłatne	0 zł
41	Cetuximabum	Erbitux, roztwór do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol. a 100 ml	5909990035946	2012-07-01/2013-11-01	2 lata	1057.0, Cetuximab	4 266,00	4 479,30	4 479,30	B.4.; B.52.	bezpłatne	0 zł
42	Cinacalcetum	Mimpara, tabl. powł., 30 mg	28 tabl.	5909990016297	2012-07-01	2 lata	1058.0, Cinacalcet	643,68	675,86	675,86	B.39.	bezpłatne	0 zł
43	Cinacalcetum	Mimpara, tabl. powł., 60 mg	28 tabl.	5909990016341	2012-07-01	2 lata	1058.0, Cinacalcet	1 281,96	1 346,06	1 346,06	B.39.	bezpłatne	0 zł
44	Cinacalcetum	Mimpara, tabl. powł., 90 mg	28 tabl.	5909990016389	2012-07-01	2 lata	1058.0, Cinacalcet	1 924,56	2 020,79	2 020,79	B.39.	bezpłatne	0 zł
45	Czynnik krzepnięcia IX rekombinowany	BeneFIX, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 250 j.m.	1 fiol. (+ rozp.)	5909990057184	2012-07-01	2 lata	1091.1, Factor IX coagulationis humanus recombinante	675,00	708,75	708,75	B.15.	bezpłatne	0 zł
46	Czynnik krzepnięcia IX rekombinowany	BeneFIX, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 500 j.m.	1 fiol. (+ rozp.)	5909990057191	2012-07-01	2 lata	1091.1, Factor IX coagulationis humanus recombinante	1 350,00	1 417,50	1 417,50	B.15.	bezpłatne	0 zł
47	Czynnik krzepnięcia IX rekombinowany	BeneFIX, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1000 j.m.	1 fiol. (+ rozp.)	5909990057207	2012-07-01	2 lata	1091.1, Factor IX coagulationis humanus recombinante	2 700,00	2 835,00	2 835,00	B.15.	bezpłatne	0 zł
48	Czynnik krzepnięcia IX rekombinowany	BeneFIX, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 2000 j.m.	1 fiol. (+ rozp.)	5909990057221	2012-07-01	2 lata	1091.1, Factor IX coagulationis humanus recombinante	5 400,00	5 670,00	5 670,00	B.15.	bezpłatne	0 zł
49	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 10 mcg/0,4ml	1 amp.-strz. a 0,4 ml (b/op/blist.)	5909990007608	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoetę - darbepoetyna	68,04	71,44	71,44	B.37.	bezpłatne	0 zł
50	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 500 mcg/ml	1 wstrz. 1 ml	5909990340330	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoetę - darbepoetyna	3 402,00	3 572,10	3 572,10	B.37.	bezpłatne	0 zł
51	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 15 mcg/0,375ml	1 amp.-strz. (z zab.igły(blist.)) 0,375 ml	5909990738755	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoetę - darbepoetyna	102,06	107,16	107,16	B.37.	bezpłatne	0 zł
52	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 20 mcg/0,5 ml	1 amp.-strz. (z zab.igły(blist.)) 0,5 ml	5909990738779	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoetę - darbepoetyna	136,08	142,88	142,88	B.37.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
53	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 30 mcg/0,3ml	1 amp.-strz. (z zab.igly(blist.)) 0,3 ml	5909990738793	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	204,12	214,33	214,33	B.37.	bezpłatne	0 zł
54	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 40 mcg/0,4ml	1 amp.-strz. (z zab.igly(blist.)) 0,4 ml	5909990738847	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	272,16	285,77	285,77	B.37.	bezpłatne	0 zł
55	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 50 mcg/0,5 ml	1 amp.-strz. (z zab.igly(blist.)) 0,5 ml	5909990738861	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	340,20	357,21	357,21	B.37.	bezpłatne	0 zł
56	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 60 mcg/0,3ml	1 amp.-strz. (z zab.igly(blist.)) 0,3 ml	5909990738885	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	408,24	428,65	428,65	B.37.	bezpłatne	0 zł
57	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 80 mcg/0,4ml	1 amp.-strz. (z zab.igly(blist.)) 0,4 ml	5909990738908	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	544,32	571,54	571,54	B.37.	bezpłatne	0 zł
58	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 100 mcg/0,5 ml	1 amp.-strz. (z zab.igly(blist.)) 0,5 ml	5909990738939	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	680,40	714,42	714,42	B.37.	bezpłatne	0 zł
59	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 500 mcg/ml	1 amp.-strz.a 1 ml	5909990739035	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	3 402,00	3 572,10	3 572,10	B.37.	bezpłatne	0 zł
60	Dasatynibum	Sprycel, tabl. powł., 20 mg	60 tabl. (but.)	5909990621323	2014-01-01	2 lata	1059.0, Dazatynib	5 603,88	5 884,07	5 884,07	B.14.	bezpłatne	0 zł
61	Dasatynibum	Sprycel, tabl. powł., 50 mg	60 tabl.	5909990621354	2014-01-01	2 lata	1059.0, Dazatynib	14 009,72	14 710,21	14 710,21	B.14.	bezpłatne	0 zł
62	Dasatynibum	Sprycel, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. (but.)	5909990671601	2014-01-01	2 lata	1059.0, Dazatynib	14 009,72	14 710,21	14 710,21	B.14.	bezpłatne	0 zł
63	Dasatynibum	Sprycel, tabl. powł., 80 mg	30 tabl. (but.)	5909990818631	2014-01-01	2 lata	1059.0, Dazatynib	11 207,76	11 768,15	11 768,15	B.14.	bezpłatne	0 zł
64	Dasatynibum	Spycel, tabl., 140 mg	30 tabl. (but.)	5909990818655	2014-01-01	2 lata	1059.0, Dazatynib	19 613,61	20 594,29	20 594,29	B.14.	bezpłatne	0 zł
65	Deferazyroxum	Exjade, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg	28 tabl.	5909990613021	2013-03-01	2 lata	1112.0, Deferazyroks	1 508,97	1 584,42	1 584,42	B.49.	bezpłatne	0 zł
66	Deferazyroxum	Exjade, tabl. do sporządzania zawiesiny doustnej, 500 mg	28 tabl.	5909990613045	2013-03-01	2 lata	1112.0, Deferazyroks	3 017,91	3 168,81	3 168,81	B.49.	bezpłatne	0 zł
67	Docetaxelum	Camitotic, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol. a 1 ml	5909990810987	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	228,42	239,84	226,80	B.6.	bezpłatne	0 zł
68	Docetaxelum	Camitotic, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol. a 4 ml	5909990810994	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	857,84	900,73	900,73	B.6.	bezpłatne	0 zł
69	Docetaxelum	Camitotic, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol. a 7 ml	5909990811007	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	2 247,70	2 360,09	1 587,60	B.6.	bezpłatne	0 zł
70	Docetaxelum	Docetaxel - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg	1 fiol. a 2 ml	5909990777006	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	246,02	258,32	226,80	B.6.	bezpłatne	0 zł
71	Docetaxelum	Docetaxel - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 80 mg	1 fiol. a 8 ml	5909990777020	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	997,27	1 047,13	907,20	B.6.	bezpłatne	0 zł
72	Docetaxelum	Docetaxel - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 160 mg	1 fiol. a 16 ml	5909990850280	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	1 053,97	1 106,67	1 106,67	B.6.	bezpłatne	0 zł
73	Docetaxelum	Docetaxel Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 1 ml	5909990994557	2013-03-01/2014-01-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	59,40	62,37	62,37	B.6.	bezpłatne	0 zł
74	Docetaxelum	Docetaxel Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 4 ml	5909990994564	2013-03-01/2014-01-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	226,80	238,14	238,14	B.6.	bezpłatne	0 zł
75	Docetaxelum	Docetaxel Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 8 ml	5909990994601	2013-03-01/2014-01-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	453,60	476,28	476,28	B.6.	bezpłatne	0 zł
76	Docetaxelum	Docetaxel Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol. a 2 ml	5909990786466	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	64,80	68,04	68,04	B.6.	bezpłatne	0 zł
77	Docetaxelum	Docetaxel Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol. á 8 ml	5909990786473	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	259,20	272,16	272,16	B.6.	bezpłatne	0 zł
78	Docetaxelum	Docetaxel Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol. á 16 ml	5909990786480	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	486,00	510,30	510,30	B.6.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
79	Docetaxelum	Docetaxel Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 80 mg/4ml	1 fiołka po 4 ml	5909990994328	2013-11-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	864,00	907,20	907,20	B.6.	bezpłatne	0 zł
80	Docetaxelum	Docetaxel Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 120 mg/6ml	1 fiołka po 6ml	5909990994342	2013-11-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	1 296,00	1 360,80	1 360,80	B.6.	bezpłatne	0 zł
81	Docetaxelum	Docetaxel Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 160 mg/8ml	1 fiołka po 8ml	5909990994359	2013-11-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	1 728,00	1 814,40	1 814,40	B.6.	bezpłatne	0 zł
82	Docetaxelum	Docetaxel Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 180 mg/9ml	1 fiołka po 9 ml	5909990994366	2013-11-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	1 944,00	2 041,20	2 041,20	B.6.	bezpłatne	0 zł
83	Docetaxelum	Docetaxel Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiołka po 1 ml	5909991030001	2013-11-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	216,00	226,80	226,80	B.6.	bezpłatne	0 zł
84	Docetaxelum	Docetaxel TEVA, koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/0,5ml	1 fioł. 0,5 ml + 1 fioł. rozp. 1,5 ml	5909990744688	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	70,92	74,47	74,47	B.6.	bezpłatne	0 zł
85	Docetaxelum	Docetaxel TEVA, koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji, 80 mg/2ml	1 fioł. a 2 ml +1fioł. rozp. a 6 ml	5909990744695	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	283,69	297,87	297,87	B.6.	bezpłatne	0 zł
86	Entekawirum	Baraclude, tabl. powł., 0,5 mg	30 tabl.	5909990619177	2014-03-01	2 lata	1051.2, analogi nuklezydowe/nukleotydydowe inne niż lamiwudyna - entekawir	1 674,00	1 757,70	1 757,70	B.1.	bezpłatne	0 zł
87	Entekawirum	Baraclude, tabl., 1 mg	30 tabl. (1 blist. po 30 szt.)	5909990619191	2012-07-01	2 lata	1051.2, analogi nuklezydowe/nukleotydydowe inne niż lamiwudyna - entekawir	1 674,00	1 757,70	1 757,70	B.1.	bezpłatne	0 zł
88	Epoetinum alfa	Binocrit, roztwór do wstrzykiwań, 1000 j.m.	6 amp-strz.	5909990072378	2014-01-01	2 lata	1043.0, czynniki stymulujące erytropoezę	172,80	181,44	181,44	B.37.	bezpłatne	0 zł
89	Epoetinum alfa	Binocrit, roztwór do wstrzykiwań, 2000 j.m.	6 amp-strz.	5909990072392	2014-01-01	2 lata	1043.0, czynniki stymulujące erytropoezę	345,60	362,88	362,88	B.37.	bezpłatne	0 zł
90	Epoetinum alfa	Binocrit, roztwór do wstrzykiwań, 3000 j.m.	6 amp-strz.	5909990072439	2014-01-01	2 lata	1043.0, czynniki stymulujące erytropoezę	518,40	544,32	544,32	B.37.	bezpłatne	0 zł
91	Epoetinum alfa	Binocrit, roztwór do wstrzykiwań, 4000 j.m.	6 amp-strz.	5909990072453	2014-01-01	2 lata	1043.0, czynniki stymulujące erytropoezę	691,20	725,76	725,76	B.37.	bezpłatne	0 zł
92	Erlotinib	Tarceva, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. powł.	5909990334261	2013-03-01	2 lata	1085.0, Erlotinib	2 231,83	2 343,42	2 343,42	B.6.	bezpłatne	0 zł
93	Erlotinib	Tarceva, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. powł.	5909990334278	2013-03-01	2 lata	1085.0, Erlotinib	7 752,66	8 140,29	8 140,29	B.6.	bezpłatne	0 zł
94	Erlotinib	Tarceva, tabl. powł., 150 mg	30 tabl. powł.	5909990334285	2013-03-01	2 lata	1085.0, Erlotinib	9 063,00	9 516,15	9 516,15	B.6.	bezpłatne	0 zł
95	Etanerceptum	Enbrel, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 25 mg	4 amp.-strz. (+8gazik.z alkoh.)	5909990618217	2012-07-01	2 lata	1050.2, blokery TNF - etanercept	1 998,00	2 097,90	2 097,90	B.35.; B.33.; B.36.	bezpłatne	0 zł
96	Etanerceptum	Enbrel, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 50 mg	4 amp.-strz. (+8gazik.z alkoh.)	5909990618255	2012-07-01	2 lata	1050.2, blokery TNF - etanercept	3 996,00	4 195,80	4 195,80	B.35.; B.33.; B.36.	bezpłatne	0 zł
97	Etanerceptum	Enbrel, roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu, 50 mg	4 wstrz. (+8gazik.z alkoh.)	5909990712755	2012-07-01	2 lata	1050.2, blokery TNF - etanercept	3 996,00	4 195,80	4 195,80	B.35.; B.33.; B.36.	bezpłatne	0 zł
98	Etanerceptum	Enbrel, proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 25 (25mg/ml)	4 fioł. + 4amp.-strz.+ 4 igły + 4 nasadki na fioł. + 8 gazików	5909990777938	2012-09-01/2013-05-01	2 lata	1050.2, blokery TNF - etanercept	1 998,00	2 097,90	2 097,90	B.35.; B.33.; B.36.	bezpłatne	0 zł
99	Etanerceptum	Enbrel, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań do stosowania u dzieci, 10 mg/ml	4 fioł. (+4amp.-strz.+akces.)	5909990880881	2012-09-01	2 lata	1050.2, blokery TNF - etanercept	799,20	839,16	839,16	B.33.	bezpłatne	0 zł
100	Everolimusum	Afinitor, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990711567	2012-07-01/2013-11-01	2 lata	1086.0, Ewerolimus	12 088,44	12 692,86	12 692,86	B.10.; B.53.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
101	Everolimusum	Afinitor, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990711598	2012-07-01/2013-11-01	2 lata	1086.0, Ewerolimus	16 159,18	16 967,14	16 967,14	B.10.; B.53.	bezpłatne	0 zł
102	Factor IX coagulationis humanus	Berinin P 1200, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 1200 j.m.	1 zest.	5909990930500	2012-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	3 740,27	3 927,28	1 998,11	B.15.	bezpłatne	0 zł
103	Factor IX coagulationis humanus	Berinin P 300, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 300 j.m.	1 zest.	5909990930579	2012-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	994,57	1 044,30	499,53	B.15.	bezpłatne	0 zł
104	Factor IX coagulationis humanus	Berinin P 600, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 600 j.m.	1 zest.	5909990930562	2012-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	1 514,46	1 590,18	999,06	B.15.	bezpłatne	0 zł
105	Factor IX coagulationis humanus	Immunine 1200 IU, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1200 j.m.	1 zest.	5909990645220	2012-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	1 902,96	1 998,11	1 998,11	B.15.	bezpłatne	0 zł
106	Factor IX coagulationis humanus	Immunine 600 IU, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 600 j.m.	1 zest.	5909990643110	2012-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	951,48	999,05	999,05	B.15.	bezpłatne	0 zł
107	Factor IX coagulationis humanus	Mononine, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 100 j.m./ml	1 fiol. a 5 ml	5909990623549	2012-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	1 444,42	1 516,64	832,55	B.15.	bezpłatne	0 zł
108	Factor IX coagulationis humanus	Mononine, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	1 fiol. a 10 ml	5909990623563	2012-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	2 759,23	2 897,19	1 665,09	B.15.	bezpłatne	0 zł
109	Factor IX coagulationis humanus	Octanine F 1000 IU, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1000 j.m.	1 amp.	5909990799374	2012-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	2 106,00	2 211,30	1 665,09	B.15.	bezpłatne	0 zł
110	Factor IX coagulationis humanus	Octanine F 500 IU, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 500 j.m.	1 amp.	5909990799367	2012-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	1 053,00	1 105,65	832,55	B.15.	bezpłatne	0 zł
111	Factor VIII coagulationis humanus	Beriate P 1000, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 1000 j.m.	1 fiol.liof. (+ rozp.)	5909990928057	2012-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	2 701,08	2 836,13	1 494,62	B.15.	bezpłatne	0 zł
112	Factor VIII coagulationis humanus	Beriate P 250, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 250 j.m.	1 fiol.liof. (+ rozp.)	5909990928033	2012-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	702,59	737,72	373,66	B.15.	bezpłatne	0 zł
113	Factor VIII coagulationis humanus	Beriate P 500, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 500 j.m.	1 fiol.liof. (+ rozp.)	5909990928040	2012-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	1 233,53	1 295,21	747,31	B.15.	bezpłatne	0 zł
114	Factor VIII coagulationis humanus	Immunate Baxter 1000, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1000 j.m./fiol.	1 fiol.s.subs. (+ 1 rozp.+ 1zest.)	5909990573615	2012-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	1 423,44	1 494,61	1 494,61	B.15.	bezpłatne	0 zł
115	Factor VIII coagulationis humanus	Immunate Baxter 250, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 250 j.m./fiol.	1 fiol.s.subs. (+ 1 rozp.+ 1zest.)	5909990573554	2012-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	355,86	373,65	373,65	B.15.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
116	Factor VIII coagulationis humanus	Immunate Baxter 500, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 500 j.m.	1 fiol.s.subs. (+ 1 rozp.+ 1zest.)	5909990573561	2012-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	711,72	747,31	747,31	B.15.	bezpłatne	0 zł
117	Factor VIII coagulationis humanus	Octanate 1 000 IU, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1000 j.m.	1 amp.	5909990825349	2012-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	2 138,40	2 245,32	1 494,62	B.15.	bezpłatne	0 zł
118	Factor VIII coagulationis humanus	Octanate 250 IU, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 250 j.m.	1 amp.	5909990825301	2012-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	534,60	561,33	373,66	B.15.	bezpłatne	0 zł
119	Factor VIII coagulationis humanus	Octanate 500 IU, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 500 j.m.	1 amp.	5909990825332	2012-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	1 069,20	1 122,66	747,31	B.15.	bezpłatne	0 zł
120	Fingolimodum	Gilenya, kaps. twarde, 0,5 mg	28 kaps. twarde	5909990856480	2013-01-01/2013-09-01	2 lata	1105.0, Fingolimod	7 344,00	7 711,20	7 711,20	B.46.	bezpłatne	0 zł
121	Galsulfaseum	NAGLAZYME, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol. a 5 ml	5909990614745	2012-07-01	2 lata	1060.0, Galsulfase	7 001,64	7 351,72	7 351,72	B.26.	bezpłatne	0 zł
122	Gefitynibum	Iressa, tabl. powł., 250 mg	30 tabl.	5909990717231	2014-03-01	2 lata	1087.0, Gefitynibum	8 748,00	9 185,40	9 185,40	B.6.	bezpłatne	0 zł
123	Glatirameri acetat	Copaxone, roztwór do wstrzykiwań, 20 mg/ml	28 amp.-strz. (4 blist. a 7 amp.-strz. a 1 ml)	5909990017065	2012-11-01	2 lata	1061.0, Glatirameri acetat	3 780,00	3 969,00	3 969,00	B.29.	bezpłatne	0 zł
124	Glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	Mircera, roztwór do wstrzykiwań, 50 mcg/0,3ml	1 amp.-strz. a 0,3 ml	5909990052684	2012-07-01	2 lata	1043.2, czynniki stymulujące erytropoezę - glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	420,50	441,53	441,52	B.37.	bezpłatne	0 zł
125	Glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	Mircera, roztwór do wstrzykiwań, 100 mcg/0,3ml	1 amp.-strz. a 0,3 ml	5909990052707	2012-07-01	2 lata	1043.2, czynniki stymulujące erytropoezę - glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	841,00	883,05	883,04	B.37.	bezpłatne	0 zł
126	Glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	Mircera, roztwór do wstrzykiwań, 200 mcg/0,3ml	1 amp.-strz. a 0,3 ml	5909990052745	2012-07-01	2 lata	1043.2, czynniki stymulujące erytropoezę - glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	1 682,00	1 766,10	1 766,08	B.37.	bezpłatne	0 zł
127	Glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	Mircera, roztwór do wstrzykiwań, 75 mcg/0,3ml	1 amp.-strz. a 0,3 ml	5909990052868	2012-07-01	2 lata	1043.2, czynniki stymulujące erytropoezę - glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	630,75	662,29	662,28	B.37.	bezpłatne	0 zł
128	Glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	Mircera, roztwór do wstrzykiwań, 150 mcg/0,3ml	1 amp.-strz. a 0,3 ml	5909990052875	2012-07-01	2 lata	1043.2, czynniki stymulujące erytropoezę - glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	1 261,49	1 324,56	1 324,56	B.37.	bezpłatne	0 zł
129	Glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	Mircera, roztwór do wstrzykiwań, 30 mcg/0,3ml	1 amp.-strz. a 0,3 ml	5909990661008	2012-07-01	2 lata	1043.2, czynniki stymulujące erytropoezę - glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	252,30	264,92	264,91	B.37.	bezpłatne	0 zł
130	Glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	Mircera, roztwór do wstrzykiwań, 120 mcg/0,3ml	1 amp.-strz. a 0,3 ml	5909990661046	2012-07-01	2 lata	1043.2, czynniki stymulujące erytropoezę - glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	1 009,20	1 059,66	1 059,65	B.37.	bezpłatne	0 zł
131	Golimumabum	Simponi, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg	1 wstrzykiwacz	5909990717187	2014-03-01	2 lata	1050.4, blokery TNF - golimumab	3 696,84	3 881,68	3 881,68	B.35.; B.33.; B.36.	bezpłatne	0 zł
132	Golimumabum	Simponi, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg	1 ampulko-strzykawka	5909990717200	2014-03-01	2 lata	1050.4, blokery TNF - golimumab	3 696,84	3 881,68	3 881,68	B.35.; B.33.; B.36.	bezpłatne	0 zł
133	Idursulfasum	Elaprased, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 2 mg/ml	1 fiol. a 3 ml	5909990053742	2012-07-01	2 lata	1062.0, Idursulfase	11 340,00	11 907,00	11 907,00	B.25.	bezpłatne	0 zł
134	Iloprostum	Ventavis, roztwór do inhalacji z nebulizatora, 10 mcg	30 amp. a 1 ml	5909990609079	2012-07-01	2 lata	1063.0, Iloprost	1 807,13	1 897,49	1 897,49	B.31.	bezpłatne	0 zł
135	Imatinibum	Glivec, tabl. powł., 100 mg	60 tabl.	5909990001057	2012-07-01/2014-03-01	2 lata	1064.0, Imatynib	4 488,00	4 712,40	4 712,40	B.7.; B.14.; B.3.	bezpłatne	0 zł
136	Imatinibum	Glivec, tabl. powł., 400 mg	30 tabl.	5909990001071	2012-07-01/2014-03-01	2 lata	1064.0, Imatynib	8 975,99	9 424,79	9 424,79	B.7.; B.14.; B.3.	bezpłatne	0 zł
137	Imiglucerasum	Cerezyme, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 400 j.m.	1 fiol.s.subs.	5909990943012	2012-07-01	2 lata	1065.0, Imiglucerasum	7 236,00	7 597,80	7 597,80	B.23.	bezpłatne	0 zł
138	Immunoglobulinum humanum	FLEBOGAMMA DIF, roztwór do infuzji, 50 mg/ml	1 fiol. a 200 ml	5909990797875	2012-07-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	1 944,00	2 041,20	1 701,00	B.17.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
139	Immunoglobulinum humanum	FLEBOGAMMA DIF, roztwór do infuzji, 50 mg/ml	1 fiol. a 400 ml	5909990797882	2012-07-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	4 017,60	4 218,48	3 402,00	B.17.	bezpłatne	0 zł
140	Immunoglobulinum humanum	Flebogamma DIF, roztwór do infuzji, 50 mg/ml	1 fiol. a 100 ml	5909990797868	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	945,00	992,25	850,50	B.17.	bezpłatne	0 zł
141	Immunoglobulinum humanum	Flebogamma DIF, roztwór do infuzji, 50 mg/ml	1 fiol. a 50 ml	5909990797899	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	472,50	496,13	425,25	B.17.	bezpłatne	0 zł
142	Immunoglobulinum humanum	Flebogamma DIF, roztwór do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol. a 100 ml	5909990836055	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	1 890,00	1 984,50	1 701,00	B.17.	bezpłatne	0 zł
143	Immunoglobulinum humanum	Flebogamma DIF, roztwór do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol. a 200 ml	5909990836062	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	3 780,00	3 969,00	3 402,00	B.17.	bezpłatne	0 zł
144	Immunoglobulinum humanum	Flebogamma DIF, roztwór do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol. a 50 ml	5909990836079	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	945,00	992,25	850,50	B.17.	bezpłatne	0 zł
145	Immunoglobulinum humanum	Hizentra, roztwór do wstrzykiwań, 0,2 g/ml	1 fiol. a 5 ml	5909990869541	2014-01-01	2 lata	1066.1, Immunoglobulinum humanum subcutaneum	227,88	239,27	239,27	B.17.	bezpłatne	0 zł
146	Immunoglobulinum humanum	Hizentra, roztwór do wstrzykiwań, 0,2 g/ml	1 fiol. a 10 ml	5909990869572	2014-01-01	2 lata	1066.1, Immunoglobulinum humanum subcutaneum	455,76	478,55	478,55	B.17.	bezpłatne	0 zł
147	Immunoglobulinum humanum	Hizentra, roztwór do wstrzykiwań, 0,2 g/ml	1 fiol. a 20 ml	5909990869657	2014-01-01	2 lata	1066.1, Immunoglobulinum humanum subcutaneum	911,52	957,10	957,10	B.17.	bezpłatne	0 zł
148	Immunoglobulinum humanum	Kiovig, roztwór do infuzji, 1 g	1 fiol. a 10 ml	5909990425143	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	205,20	215,46	170,10	B.17.	bezpłatne	0 zł
149	Immunoglobulinum humanum	Kiovig, roztwór do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol. a 25 ml	5909990425150	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	513,00	538,65	425,25	B.17.	bezpłatne	0 zł
150	Immunoglobulinum humanum	Kiovig, roztwór do infuzji, 5 g	1 fiol. a 50 ml	5909990425167	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	1 026,00	1 077,30	850,50	B.17.	bezpłatne	0 zł
151	Immunoglobulinum humanum	Kiovig, roztwór do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol. a 100 ml	5909990425174	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	2 052,00	2 154,60	1 701,00	B.17.	bezpłatne	0 zł
152	Immunoglobulinum humanum	Kiovig, roztwór do infuzji, 20 g	1 fiol. a 200 ml	5909990425181	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	4 104,00	4 309,20	3 402,00	B.17.	bezpłatne	0 zł
153	Immunoglobulinum humanum	Kiovig, roztwór do infuzji, 30 g	1 fiol. a 300 ml	5909990782208	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	6 156,00	6 463,80	5 103,00	B.17.	bezpłatne	0 zł
154	Immunoglobulinum humanum	Privigen, roztwór do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol. a 50 ml	5909990725786	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	1 053,00	1 105,65	850,50	B.17.	bezpłatne	0 zł
155	Immunoglobulinum humanum	Privigen, roztwór do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol. a 100 ml	5909990725793	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	2 106,00	2 211,30	1 701,00	B.17.	bezpłatne	0 zł
156	Immunoglobulinum humanum	Privigen, roztwór do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol. a 200 ml	5909990725809	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	4 212,00	4 422,60	3 402,00	B.17.	bezpłatne	0 zł
157	Immunoglobulinum humanum	Privigen, roztwór do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol. a 25 ml	5909990725823	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	526,50	552,83	425,25	B.17.	bezpłatne	0 zł
158	Immunoglobulinum humanum normale	Gammanorm, roztwór do wstrzykiwań, 165 mg/ml	1 fiol. a 10 ml	5909990729883	2014-01-01	2 lata	1066.1, Immunoglobulinum humanum subcutaneum	432,00	453,60	397,61	B.17.	bezpłatne	0 zł
159	Immunoglobulinum humanum normale	Subcuvia, roztwór do wstrzykiwań, 0,16 g/ml	10 ml	5909990420490	2014-01-01	2 lata	1066.1, Immunoglobulinum humanum subcutaneum	367,20	385,56	385,56	B.17.	bezpłatne	0 zł
160	Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum	Gammagard S/D, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji, 5 g	1 fiol. z prosz. + 1 rozpuszczalnik	5909990756216	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	1 150,20	1 207,71	850,50	B.17.	bezpłatne	0 zł
161	Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum	Ig VENA, roztwór do infuzji, 50 g/l	1 fiol. a 50 ml + zest. do infuzji	5909990049851	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	499,50	524,48	425,25	B.17.	bezpłatne	0 zł
162	Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum	Ig VENA, roztwór do infuzji, 50 g/l	1 fiol. a 20 ml	5909990049868	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	199,80	209,79	170,10	B.17.	bezpłatne	0 zł
163	Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum	Ig VENA, roztwór do infuzji, 50 g/l	1 fiol. a 100 ml + zest. do infuzji	5909990049875	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	999,00	1 048,95	850,50	B.17.	bezpłatne	0 zł
164	Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum	Ig VENA, roztwór do infuzji, 50 g/l	1 fiol. a 200 ml + zest. do infuzji	5909990049882	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	1 998,00	2 097,90	1 701,00	B.17.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
165	Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum	Octagam, roztwór do infuzji, 2,5 g/50 ml	1 but. a 50 ml	5909990762514	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	615,60	646,38	425,25	B.17.	bezpłatne	0 zł
166	Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum	Octagam, roztwór do infuzji, 5 g/100 ml	1 but. a 100 ml	5909990762613	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	1 231,20	1 292,76	850,50	B.17.	bezpłatne	0 zł
167	Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum	Octagam, roztwór do infuzji, 10 g/200 ml	1 but. a 200 ml	5909990762712	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	2 462,40	2 585,52	1 701,00	B.17.	bezpłatne	0 zł
168	Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum	Octagam 10%, roztwór do infuzji, 100 mg/ml	1 but. a 20 ml	5909990763863	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	492,48	517,10	340,20	B.17.	bezpłatne	0 zł
169	Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum	Octagam 10%, roztwór do infuzji, 100 mg/ml	1 but. a 50 ml	5909990763870	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	1 231,20	1 292,76	850,50	B.17.	bezpłatne	0 zł
170	Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum	Octagam 10%, roztwór do infuzji, 100 mg/ml	1 but. a 100 ml	5909990763887	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	2 462,40	2 585,52	1 701,00	B.17.	bezpłatne	0 zł
171	Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum	Octagam 10%, roztwór do infuzji, 100 mg/ml	1 but. a 200 ml	5909990763894	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	4 924,80	5 171,04	3 402,00	B.17.	bezpłatne	0 zł
172	Immunoglobulinum humanum normale ad usum intravenosum	Sandoglobulin P, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 6 g	1 but. a 6 g	5909990354412	2014-01-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	972,00	1 020,60	1 020,60	B.17.	bezpłatne	0 zł
173	Infliximabum	Inflixtra, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol.	5909991078881	2014-01-01	2 lata	1050.3, blokery TNF - infliksimab	1 584,36	1 663,58	1 508,22	B.35.; B.33.; B.36.; B.32.; B.55.	bezpłatne	0 zł
174	Infliximabum	Remicade, proszek do sporządzania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji, 0,1 g	1 fiol. a 20 ml	5909990900114	2012-07-01/2013-03-01/2013-11-01	2 lata	1050.3, blokery TNF - infliksimab	2 113,80	2 219,49	1 508,22	B.35.; B.33.; B.36.; B.32.; B.55.	bezpłatne	0 zł
175	Infliximabum	Remxima, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol.	5909991086305	2014-01-01	2 lata	1050.3, blokery TNF - infliksimab	1 436,40	1 508,22	1 508,22	B.35.; B.33.; B.36.; B.32.; B.55.	bezpłatne	0 zł
176	Interferonum alfa	Alfaferone, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 3000000 j.m.	1 amp. a 1 ml	5909990861118	2012-07-01	2 lata	1024.1, interferonum alfa	105,84	111,13	111,13	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
177	Interferonum alfa	Alfaferone, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 6000000 j.m./ml	1 amp. a 1 ml	5909990861217	2012-07-01	2 lata	1024.1, interferonum alfa	211,68	222,26	222,26	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
178	Interferonum alfa-2a	Roferon-a, roztwór do wstrzykiwań, 3 mln j.m./0,5 ml	1 strzyk. a 0,5 ml (+igła)	5909990465118	2012-07-01	2 lata	1024.2, interferonum alfa recombinatum 2a	50,33	52,85	52,85	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
179	Interferonum alfa-2a	Roferon-a, roztwór do wstrzykiwań, 6 mln j.m./0,5 ml	1 strzyk. a 0,5 ml (+igła)	5909990465316	2012-07-01	2 lata	1024.2, interferonum alfa recombinatum 2a	100,67	105,70	105,70	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
180	Interferonum alfa-2a	Roferon-a, roztwór do wstrzykiwań, 9 mln j.m./0,5 ml	1 strzyk. a 0,5 ml (+igła)	5909990465415	2012-07-01	2 lata	1024.2, interferonum alfa recombinatum 2a	150,99	158,54	158,54	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
181	Interferonum alfa-2b	IntronA, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 25 mln j.m./2,5 ml	1 fiol. a 2,5 ml + 6 zest. (1 zest.: strzykawka + igła do wstrzykiwań + 2 waciki)	5909990004805	2012-07-01	2 lata	1024.3, interferonum alfa recombinatum 2b	419,58	440,56	440,56	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
182	Interferonum alfa-2b	IntronA, roztwór do wstrzykiwań, 15 mln j.m./ml	1 doz. a 1,2 ml + 12 zest. (1 zest.: igła do wstrzyk. + wacik)	5909990858118	2012-07-01	2 lata	1024.3, interferonum alfa recombinatum 2b	302,10	317,21	317,21	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
183	Interferonum alfa-2b	IntronA, roztwór do wstrzykiwań, 25 mln j.m./ml	1 doz. a 1,2 ml + 12 zest. (1 zest.: igła do wstrzyk. + wacik)	5909990858217	2012-07-01	2 lata	1024.3, interferonum alfa recombinatum 2b	503,49	528,66	528,66	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
184	Interferonum beta-1a	Avonex, roztwór do wstrzykiwań, 30 mcg	4 amp.-strz. (+ 4 igły)	5909990008148	2012-07-01	2 lata	1024.41, Interferonum beta 1a a 30 mcg	3 402,00	3 572,10	3 572,10	B.29.	bezpłatne	0 zł
185	Interferonum beta-1a	Rebif 44, roztwór do wstrzykiwań, 44 mcg/0,5 ml	4 wkł. a 1,5 ml	5909990728497	2012-07-01	2 lata	1024.43, Interferonum beta 1a a 44 mcg	4 167,72	4 376,11	4 291,06	B.29.	bezpłatne	0 zł
186	Interferonum beta-1a	Rebif 44, roztwór do wstrzykiwań, 44 mcg/0,5 ml	12 amp.-strz. a 0,5 ml	5909990874934	2012-07-01	2 lata	1024.43, Interferonum beta 1a a 44 mcg	4 086,72	4 291,06	4 291,06	B.29.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
187	Interferonum beta-1a	Rebif 8,8 mcg/0,1 ml; 22 mcg/0,25 ml, roztwór do wstrzykiwań podskórnych, 24 mln j.m./ml	2 wkł. a 1,5 ml	5909990728503	2012-07-01	2 lata	1024.42, Interferonum beta 1a a 22 mcg	3 528,36	3 704,78	3 704,78	B.29.	bezpłatne	0 zł
188	Interferonum beta-1a	Rebif 8,8 mcg/0,2 ml; 22 mcg/0,5 ml , roztwór do wstrzykiwań podskórnych, 8,8 mcg/(2,4 mln j.m.)/0,2 ml, 22 mcg/(6 mln j.m.)/0,5 ml mcg (j.m.)/ml	6 amp.strz.0,2 ml+6 amp.strz.0,5 ml	5909990568819	2012-07-01	2 lata	1024.42, Interferonum beta 1a a 22 mcg	3 818,88	4 009,82	4 009,82	B.29.	bezpłatne	0 zł
189	Interferonum beta-1b	Betaferon, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 250 mcg/ml	15 zest.	5909990619375	2012-07-01	2 lata	1024.5, Interferonum beta 1b	3 057,48	3 210,35	3 210,35	B.29.	bezpłatne	0 zł
190	Interferonum beta-1b	Extavia, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 250 mcg/ml	15 fiol. (+15 a.-strz. rozp. a 1,2 ml)	5909990650996	2012-07-01	2 lata	1024.5, Interferonum beta 1b	2 862,00	3 005,10	3 005,10	B.29.	bezpłatne	0 zł
191	Ipilimumabum	Yervoy, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (jałowy koncentrat), 5 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909990872442	2014-03-01	2 lata	1124.0, Iplimumab	18 443,16	19 365,32	19 365,32	B.59.	bezpłatne	0 zł
192	Ipilimumabum	Yervoy, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji (jałowy koncentrat), 5 mg/ml	1 fiol.a 40 ml	5909990872459	2014-03-01	2 lata	1124.0, Iplimumab	73 773,72	77 462,41	77 462,41	B.59.	bezpłatne	0 zł
193	Lamivudinum	Zeffix, tabl. powl., 100 mg	28 tabl.	5909990479610	2014-01-01/2012-09-01	2 lata	1067.0, Lamivudinum	210,60	221,13	221,13	B.1.; B.43.	bezpłatne	0 zł
194	Lapatynibum	TYVERB, tabl. powl., 250 mg	70 tabl. (blist.)	5909990084340	2012-07-01	2 lata	1068.0, Lapatynib	4 305,00	4 520,25	4 520,25	B.9.	bezpłatne	0 zł
195	Lapatynibum	TYVERB, tabl. powl., 250 mg	140 tabl.(2 blist.po 70 szt.)	5909990084357	2012-07-01	2 lata	1068.0, Lapatynib	8 610,00	9 040,50	9 040,50	B.9.	bezpłatne	0 zł
196	Lapatynibum	TYVERB, tabl. powl., 250 mg	84 tabl. (blist.)	5909990763993	2012-07-01	2 lata	1068.0, Lapatynib	5 166,00	5 424,30	5 424,30	B.9.	bezpłatne	0 zł
197	Lapatynibum	TYVERB, tabl. powl., 250 mg	70 tabl.(but.)	5909990851966	2012-07-01	2 lata	1068.0, Lapatynib	4 305,00	4 520,25	4 520,25	B.9.	bezpłatne	0 zł
198	Lapatynibum	TYVERB, tabl. powl., 250 mg	140 tabl.(but.)	5909990851973	2012-07-01	2 lata	1068.0, Lapatynib	8 610,00	9 040,50	9 040,50	B.9.	bezpłatne	0 zł
199	Lapatynibum	TYVERB, tabl. powl., 250 mg	84 tabl. (but.)	5909990851980	2012-07-01	2 lata	1068.0, Lapatynib	5 166,00	5 424,30	5 424,30	B.9.	bezpłatne	0 zł
200	Laronidasum	Aldurazyme, konc.do wl.doż. , 100 j.m./ml	1 fiol. a 5 ml	5909990005673	2012-07-01	2 lata	1069.0, Laronidasum	2 808,00	2 948,40	2 948,40	B.24.	bezpłatne	0 zł
201	Lenalidomidum	Revlimid, kaps. twarde, 5 mg	21 szt.	5909990086696	2013-11-01	2 lata	1120.0, Lenalidomid	18 155,80	19 063,59	19 063,59	B.54.	bezpłatne	0 zł
202	Lenalidomidum	Revlimid, kaps. twarde, 10 mg	21 szt.	5909990086702	2013-11-01	2 lata	1120.0, Lenalidomid	19 035,95	19 987,75	19 987,75	B.54.	bezpłatne	0 zł
203	Lenalidomidum	Revlimid, kaps. twarde, 15 mg	21 szt.	5909990086764	2013-11-01	2 lata	1120.0, Lenalidomid	20 078,82	21 082,76	21 082,76	B.54.	bezpłatne	0 zł
204	Lenalidomidum	Revlimid, kaps. twarde, 25 mg	21 szt.	5909990086771	2013-11-01	2 lata	1120.0, Lenalidomid	22 086,35	23 190,67	23 190,67	B.54.	bezpłatne	0 zł
205	Leuprorelinum	Lucrin Depot, mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg	1 zest.	5909990686117	2012-07-01	2 lata	1070.1, analogi gonadoliberyny - leuprorelina	297,60	312,48	312,48	B.18.	bezpłatne	0 zł
206	Mecaserminum	INCRELEX, roztwór do wstrzykiwań, 0,01 g/ml	1 fiol. a 4 ml	5909990076024	2012-07-01	2 lata	1071.0, Mecasermine	2 538,04	2 664,94	2 664,94	B.20.	bezpłatne	0 zł
207	Methotrexatum	Ebetrexat, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 20 mg/ml	1 amp.-strz. (0,375 ml)	5907626701852	2013-07-01	2 lata	1028.1, Methotrexatum s.c.	20,16	21,17	21,17	B.34.; B.33.	bezpłatne	0 zł
208	Methotrexatum	Ebetrexat, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 20 mg/ml	1 amp.-strz. (0,5 ml)	5907626701913	2013-07-01	2 lata	1028.1, Methotrexatum s.c.	26,89	28,23	28,23	B.34.; B.33.	bezpłatne	0 zł
209	Methotrexatum	Ebetrexat, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 20 mg/ml	1 amp.-strz. (0,75 ml)	5907626702033	2013-07-01	2 lata	1028.1, Methotrexatum s.c.	40,33	42,35	42,34	B.34.; B.33.	bezpłatne	0 zł
210	Methotrexatum	Ebetrexat, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 20 mg/ml	1 amp.-strz. (1 ml)	5909990735235	2013-07-01	2 lata	1028.1, Methotrexatum s.c.	53,77	56,46	56,45	B.34.; B.33.	bezpłatne	0 zł
211	Methotrexatum	Ebetrexat, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 20 mg/ml	1 amp.-strz. (1,25 ml)	5909990735266	2013-07-01	2 lata	1028.1, Methotrexatum s.c.	67,23	70,59	70,57	B.34.; B.33.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
212	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 50 mg/ml	1 amp.-strz. a 0,15 ml	5909990791255	2012-07-01	2 lata	1028.1, Methotrexatum s.c.	53,09	55,74	21,17	B.34.; B.33.	bezpłatne	0 zł
213	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 50 mg/ml	1 amp.-strz. a 0,2 ml	5909990791309	2012-07-01	2 lata	1028.1, Methotrexatum s.c.	50,45	52,97	28,23	B.34.; B.33.	bezpłatne	0 zł
214	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 50 mg/ml	1 amp.-strz. a 0,3 ml	5909990791361	2012-07-01	2 lata	1028.1, Methotrexatum s.c.	65,55	68,83	42,34	B.34.; B.33.	bezpłatne	0 zł
215	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 50 mg/ml	1 amp.-strz. a 0,4 ml	5909990791446	2012-07-01	2 lata	1028.1, Methotrexatum s.c.	81,02	85,07	56,45	B.34.; B.33.	bezpłatne	0 zł
216	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 50 mg/ml	1 amp.-strz. a 0,5 ml	5909990791491	2012-07-01	2 lata	1028.1, Methotrexatum s.c.	90,20	94,71	70,57	B.34.; B.33.	bezpłatne	0 zł
217	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 50 mg/ml	1 amp.-strz. a 0,25 ml	5909990822171	2012-07-01	2 lata	1028.1, Methotrexatum s.c.	58,00	60,90	35,28	B.34.; B.33.	bezpłatne	0 zł
218	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 50 mg/ml	1 amp.-strz. a 0,35 ml	5909990822195	2012-07-01	2 lata	1028.1, Methotrexatum s.c.	73,29	76,95	49,40	B.34.; B.33.	bezpłatne	0 zł
219	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 50 mg/ml	1 amp.-strz. a 0,45 ml	5909990822201	2012-07-01	2 lata	1028.1, Methotrexatum s.c.	85,55	89,83	63,51	B.34.; B.33.	bezpłatne	0 zł
220	Natalizumabum	Tysabri, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 300 mg	1 fiolka	5909990084333	2013-07-01/2013-09-01	2 lata	1116.0, Natalizumab	6 367,80	6 686,19	6 686,19	B.46.	bezpłatne	0 zł
221	Nilotynibum	Tasigna, kaps., 200 mg	112 kaps.	5909990073535	2012-07-01	2 lata	1072.0, Nilotynib	14 672,01	15 405,61	15 405,61	B.14.	bezpłatne	0 zł
222	Octocog alfa	Advate, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 250 j.m.	1 fiol. (+ rozp. 5 ml + akcesoria)	5909990224302	2014-01-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinante	839,70	881,69	771,12	B.15.	bezpłatne	0 zł
223	Octocog alfa	Advate, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 500 j.m.	1 fiol. (+ rozp. 5 ml + akcesoria)	5909990224333	2014-01-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinante	1 679,40	1 763,37	1 542,24	B.15.	bezpłatne	0 zł
224	Octocog alfa	Advate, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1000 j.m.	1 fiol. (+ rozp. 5 ml + akcesoria)	5909990224340	2012-07-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinante	3 603,96	3 784,16	3 084,48	B.15.	bezpłatne	0 zł
225	Octocog alfa	Advate, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1500 j.m.	1 fiol. (+ rozp. 5 ml + akcesoria)	5909990224357	2014-01-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinante	5 038,20	5 290,11	4 626,72	B.15.	bezpłatne	0 zł
226	Octocog alfa	Advate, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 2000 j.m.	1 fiol. (+ rozp. 5 ml + akcesoria)	5909990697441	2014-01-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinante	6 717,60	7 053,48	6 168,96	B.15.	bezpłatne	0 zł
227	Octocog alfa	Advate, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 3000 j.m.	1 fiol. (+ rozp. 5 ml + akcesoria)	5909990697458	2014-01-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinante	10 076,40	10 580,22	9 253,44	B.15.	bezpłatne	0 zł
228	Octocog alfa	Kogenate Bayer, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 250 j.m.	1 fiol. (+amp.-strz.+łącznik fiol.)	5909990020775	2012-07-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinante	734,40	771,12	771,12	B.15.	bezpłatne	0 zł
229	Octocog alfa	Kogenate Bayer, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 500 j.m.	1 fiol. (+amp.-strz.+łącznik fiol.)	5909990020782	2012-07-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinante	1 468,80	1 542,24	1 542,24	B.15.	bezpłatne	0 zł
230	Omalizumabum	Xolair, roztwór do wstrzykiwań, 75 mg	1 amp.-strzyk. 0,5 ml	5909990708376	2012-11-01	2 lata	1102.0, Omalizumabum	783,00	822,15	822,15	B.44.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
231	Omalizumabum	Xolair, roztwór do wstrzykiwań, 150 mg	1 amp.-strzyk. 1 ml	5909990708406	2012-11-01	2 lata	1102.0, Omalizumabum	1 566,00	1 644,30	1 644,30	B.44.	bezpłatne	0 zł
232	Palivizumabum	Synagis, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 50 mg	1 fiol. 50 mg prosz. + 1 amp. 0,6 ml rozp. (100 mg/ml)	5909990815616	2013-07-01	2 lata	1073.0, Palivizumab	2 265,30	2 378,57	2 378,57	B.40.	bezpłatne	0 zł
233	Palivizumabum	Synagis, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 100 mg	1 fiol. 100 mg prosz. + 1 amp. 1 ml rozp. (100 mg/ml)	5909990815715	2013-07-01	2 lata	1073.0, Palivizumab	4 530,60	4 757,13	4 757,13	B.40.	bezpłatne	0 zł
234	Panitumumabum	Vectibix, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol. a 5 ml	5909990646531	2012-07-01	2 lata	1096.0, Leki p-nowotworowe, przeciwciała monoklonalne - panitumumab	1 728,00	1 814,40	1 814,40	B.4.	bezpłatne	0 zł
235	Panitumumabum	Vectibix, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol. a 20 ml	5909990646555	2012-07-01	2 lata	1096.0, Leki p-nowotworowe, przeciwciała monoklonalne - panitumumab	6 912,00	7 257,60	7 257,60	B.4.	bezpłatne	0 zł
236	Pazopanibum	Votrient, tabl. powł., 200 mg	30 tabl.	5909990764877	2013-03-01/2014-03-01	2 lata	1110.0, Pazopanib	2 980,80	3 129,84	3 129,84	B.10.; B.8.	bezpłatne	0 zł
237	Pazopanibum	Votrient, tabl. powł., 200 mg	90 tabl.	5909990764884	2013-03-01/2014-03-01	2 lata	1110.0, Pazopanib	8 942,40	9 389,52	9 389,52	B.10.; B.8.	bezpłatne	0 zł
238	Pazopanibum	Votrient, tabl. powł., 400 mg	30 tabl.	5909990764891	2013-03-01/2014-03-01	2 lata	1110.0, Pazopanib	5 961,60	6 259,68	6 259,68	B.10.; B.8.	bezpłatne	0 zł
239	Pazopanibum	Votrient, tabl. powł., 400 mg	60 tabl.	5909990764907	2013-03-01/2014-03-01	2 lata	1110.0, Pazopanib	11 923,20	12 519,36	12 519,36	B.10.; B.8.	bezpłatne	0 zł
240	Peginterferonum alfa-2a	Pegasys, roztwór do wstrzykiwań, 135 mcg/0,5 ml	1 wstrz. + 2 gaziki nasączone alkoholem	5909990881192	2012-07-01	2 lata	1074.1, Peginterferonum alfa 2a	664,99	698,24	698,24	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
241	Peginterferonum alfa-2a	Pegasys, roztwór do wstrzykiwań, 180 mcg/0,5 ml	1 wstrz. + 2 gaziki nasączone alkoholem	5909990881260	2012-07-01	2 lata	1074.1, Peginterferonum alfa 2a	810,00	850,50	850,50	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
242	Peginterferonum alfa-2a	Pegasys, roztwór do wstrzykiwań, 270 mcg/ml	1 amp.-strz. a 0,5 ml (+igła)	5909990984718	2012-07-01	2 lata	1074.1, Peginterferonum alfa 2a	664,99	698,24	698,24	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
243	Peginterferonum alfa-2a	Pegasys, roztwór do wstrzykiwań, 360 mcg/ml	1 amp.-strz. a 0,5 ml (+igła)	5909990984817	2012-07-01	2 lata	1074.1, Peginterferonum alfa 2a	810,00	850,50	850,50	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
244	Peginterferonum alfa-2b	PegIntron, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 0,05 mg/0,5ml	1 zest. (1 wstrz.+1 igła+ 2 waciki)	5909991039110	2012-07-01	2 lata	1074.2, Peginterferonum alfa 2b	297,00	311,85	311,85	B.2.	bezpłatne	0 zł
245	Peginterferonum alfa-2b	PegIntron, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 0,12 mg/0,5ml	1 zest.	5909991039219	2012-07-01	2 lata	1074.2, Peginterferonum alfa 2b	712,80	748,44	748,44	B.2.	bezpłatne	0 zł
246	Peginterferonum alfa-2b	PegIntron, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 0,08 mg/0,5ml	1 zest.	5909991039318	2012-07-01	2 lata	1074.2, Peginterferonum alfa 2b	475,20	498,96	498,96	B.2.	bezpłatne	0 zł
247	Peginterferonum alfa-2b	PegIntron, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 0,15 mg/0,5ml	1 zest.	5909991039417	2012-07-01	2 lata	1074.2, Peginterferonum alfa 2b	891,00	935,55	935,55	B.2.	bezpłatne	0 zł
248	Peginterferonum alfa-2b	PegIntron, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 0,1 mg/0,5ml	1 zest.	5909991039516	2012-07-01	2 lata	1074.2, Peginterferonum alfa 2b	594,00	623,70	623,70	B.2.	bezpłatne	0 zł
249	Pemetreksedum	Alimta 100 mg, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol.s.subs.	5909990080205	2012-07-01	2 lata	1034.0, Pemetreksed	764,10	802,31	802,31	B.6.	bezpłatne	0 zł
250	Pemetreksedum	Alimta 500 mg, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 500 mg	1 fiol.s.subs.	5909990009664	2012-07-01	2 lata	1034.0, Pemetreksed	3 822,12	4 013,23	4 013,23	B.6.	bezpłatne	0 zł
251	Ribavirinum	Copegus, tabl. powł., 400 mg	56 tabl. powł.	5909990043798	2013-05-01	2 lata	1075.0, Ribavirinum	1 261,98	1 325,08	1 324,90	B.2.	bezpłatne	0 zł
252	Ribavirinum	Copegus, tabl. powł., 200 mg	168 tabl. powł.	5909990996223	2013-05-01	2 lata	1075.0, Ribavirinum	1 893,02	1 987,67	1 987,34	B.2.	bezpłatne	0 zł
253	Ribavirinum	Rebetol, kaps. twarde, 200 mg	140 kaps.	5909990999828	2012-07-01	2 lata	1075.0, Ribavirinum	1 577,26	1 656,12	1 656,12	B.2.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
254	Rituximabum	MabThera, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg	2 fiol. a 10 ml	5909990418817	2012-07-01	2 lata	1035.0, Rituximabum	2 445,01	2 567,26	2 567,26	B.33.; B.12.	bezpłatne	0 zł
255	Rituximabum	MabThera, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 500 mg	1 fiol. a 50 ml	5909990418824	2012-07-01	2 lata	1035.0, Rituximabum	6 112,52	6 418,15	6 418,15	B.33.; B.12.	bezpłatne	0 zł
256	Sildenafilum	Revatio, tabl. powł., 20 mg	90 tabl.	5909990423040	2014-01-01	2 lata	1076.0, Sildenafilum	2 030,40	2 131,92	2 131,92	B.31.	bezpłatne	0 zł
257	Somatropinum	Genotropin 12, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 12 mg	1 fiol. (+1 rozp.)	5909990771813	2012-07-01	2 lata	1077.0, Somatropinum	1 082,57	1 136,70	1 136,70	B.42.; B.41.; B.38.; B.19.	bezpłatne	0 zł
258	Somatropinum	Genotropin 5,3, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 5,3 mg	1 fiol.s.subs. (+ rozp.)	5909990671014	2012-07-01	2 lata	1077.0, Somatropinum	480,70	504,74	502,04	B.42.; B.41.; B.38.; B.19.	bezpłatne	0 zł
259	Somatropinum	Omnitrope, roztwór do wstrzykiwań, 5 mg/1,5 ml (15 j.m.)	5 wkł. a 1,5 ml	5909990050161	2012-07-01	2 lata	1077.0, Somatropinum	1 836,00	1 927,80	1 927,80	B.42.; B.41.; B.38.; B.19.	bezpłatne	0 zł
260	Somatropinum	Omnitrope, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/1,5 ml (30 j.m.)	5 wkł. a 1,5 ml	5909990072897	2012-07-01	2 lata	1077.0, Somatropinum	4 104,00	4 309,20	4 309,20	B.42.; B.41.; B.38.; B.19.	bezpłatne	0 zł
261	Sorafenibum	Nexavar, tabl. powł., 200 mg	112 tabl.	5909990588169	2012-07-01	2 lata	1078.0, Sorafenib	15 660,00	16 443,00	16 443,00	B.5.; B.10.	bezpłatne	0 zł
262	Sunitinibum	Sutent, kaps. twarde, 12,5 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990079377	2012-07-01/2013-11-01	2 lata	1079.0, Sunitinib	5 340,36	5 607,38	5 607,38	B.3.; B.10.; B.53.	bezpłatne	0 zł
263	Sunitinibum	Sutent, kaps. twarde, 25 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990079384	2012-07-01/2013-11-01	2 lata	1079.0, Sunitinib	10 680,72	11 214,76	11 214,76	B.3.; B.10.; B.53.	bezpłatne	0 zł
264	Sunitinibum	Sutent, kaps. twarde, 50 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990079391	2012-07-01	2 lata	1079.0, Sunitinib	21 361,45	22 429,52	22 429,52	B.3.; B.10.	bezpłatne	0 zł
265	Tadalafilum	Adcirca, tabl. powł., 20 mg	56 tabl. powł.	5909990779772	2013-11-01	2 lata	1119.0, Tadalafil	2 137,21	2 244,07	2 244,07	B.31.	bezpłatne	0 zł
266	Telaprevirum	Incivo, tabl. powł., 375 mg	42 tabl. (1 but.)	5909990916436	2013-05-01	2 lata	1113.2, inhibitory proteazy - telaprewir	9 838,80	10 330,74	10 330,74	B.2.	bezpłatne	0 zł
267	Tenofoviru disoproxilum fumaratum	Viread, tabl. powł., 245 mg	30 tabl.	5909990009589	2014-03-01	2 lata	1051.0, analogi nukleozydowe/nukleotydydowe inne niż lamiwudyna	1 587,60	1 666,98	1 666,98	B.1.	bezpłatne	0 zł
268	Tobramycinum	Bramitob, płyn do inhalacji z nebulizatora w pojemniku jednodawkowym, 300 mg/4 ml, 300 mg/4ml	56 poj. a 4 ml	5909990045976	2012-07-01	2 lata	1081.0, Tobramycinum	8 316,00	8 731,80	8 731,80	B.27.	bezpłatne	0 zł
269	Tobramycinum	Tobi, płyn do inhalacji z nebulizatora, 300 mg/5ml	56 amp. a 5 ml	5909991056216	2012-07-01	2 lata	1081.0, Tobramycinum	6 696,00	7 030,80	7 030,80	B.27.	bezpłatne	0 zł
270	Tocilizumabum	RoActemra, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol. a 10 ml	5909990678259	2013-01-01	2 lata	1106.0, Tocilizumab	1 665,42	1 748,69	1 748,69	B.45.	bezpłatne	0 zł
271	Tocilizumabum	RoActemra, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol. a 20 ml	5909990678266	2013-01-01	2 lata	1106.0, Tocilizumab	3 330,84	3 497,38	3 497,38	B.45.	bezpłatne	0 zł
272	Tocilizumabum	RoActemra, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol. a 4 ml	5909990678273	2013-01-01	2 lata	1106.0, Tocilizumab	666,17	699,48	699,48	B.45.	bezpłatne	0 zł
273	Toxinum botulinicum typum A ad iniectabile	Botox, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 100 Jednostka Allergan	1 fiol.	5909990674817	2012-07-01	2 lata	1055.2, toksyny botulinowe - 2	612,38	643,00	643,00	B.28.; B.30.	bezpłatne	0 zł
274	Toxinum botulinicum typum A ad iniectabile	Dysport, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 500 j.	1 fiol.a 500 j. (LD50)	5909990729227	2012-07-01/2014-03-01	2 lata	1055.3, toksyny botulinowe - 3	1 127,52	1 183,90	1 183,90	B.28.; B.30.; B.57.	bezpłatne	0 zł
275	Toxinum botulinicum typum A ad iniectabile	Xeomin, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 100 j.	1 fiol. a 100j. (LD50)	5909990643950	2012-07-01	2 lata	1055.1, toksyny botulinowe - 1	583,20	612,36	612,36	B.28.	bezpłatne	0 zł
276	Trabectedinum	Yondelis, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 0,25 mg	1 fiol.	5909990635177	2012-07-01	2 lata	1088.0, Trabectedin	2 214,00	2 324,70	2 225,48	B.8.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
277	Trabectedinum	Yondelis, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 1 mg	1 fiol.	5909990635184	2012-07-01	2 lata	1088.0, Trabectedin	8 478,00	8 901,90	8 901,90	B.8.	bezpłatne	0 zł
278	Trastuzumabum	Herceptin, proszek do przygotowania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg	1 fiol. a 15 ml	5909990855919	2012-07-01/2014-03-01	2 lata	1082.0, Trastuzumabum	2 700,00	2 835,00	2 835,00	B.9.; B.58.	bezpłatne	0 zł
279	Treprostynilum	Remodulin, roztwór do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol. a 20 ml	5909990046805	2012-07-01	2 lata	1083.0, treprostynilum	12 690,00	13 324,50	13 324,50	B.31.	bezpłatne	0 zł
280	Treprostynilum	Remodulin, roztwór do infuzji, 2,5 mg/ml	1 fiol. a 20 ml	5909990046850	2012-07-01	2 lata	1083.0, treprostynilum	31 726,08	33 312,38	33 312,38	B.31.	bezpłatne	0 zł
281	Treprostynilum	Remodulin, roztwór do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol. a 20 ml	5909990046867	2012-07-01	2 lata	1083.0, treprostynilum	63 453,24	66 625,90	66 625,90	B.31.	bezpłatne	0 zł
282	Triptorelinum	Diphereline SR 3,75, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny o przedłużonym uwalnianiu do wstrzykiwań, 3,75 mg	1 fiol.pr. (+amp-st.z rozp.+igly)	5909990486915	2014-01-01	2 lata	1070.0, analogi gonadoliberyny	286,20	300,51	300,51	B.18.	bezpłatne	0 zł
283	Ustekinumabum	Stelara, roztwór do wstrzykiwań, 45 mg	1 amp-strz.	5909997077505	2013-01-01	2 lata	1107.0, Ustekinumab	13 932,00	14 628,60	14 628,60	B.47.	bezpłatne	0 zł
284	Velaglucerasum alfa	VPRIV, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 400 j.	1 fiol.	5909990816774	2014-03-01	2 lata	1123.0, Welagluceraza alfa	7 091,28	7 445,84	7 445,84	B.60.	bezpłatne	0 zł
285	Wemurafenib	Zelboraf, tabl. powl., 240 mg	56 tabl. powl.	5909990935581	2013-03-01	2 lata	1108.0, Wemurafenib	10 099,56	10 604,54	10 604,54	B.48.	bezpłatne	0 zł

Załącznik B.1.

LECZENIE PRZEWLEKŁEGO WIRUSOWEGO ZAPALENIA WĄTROBY TYPU B (ICD-10 B 18.1)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
1	2	3
<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1.1. Do programu są kwalifikowani świadczeniobiorcy w wieku powyżej 3 lat, chorzy na przewlekle wirusowe zapalenie wątroby typu B, charakteryzujący się obecnością HBV DNA w surowicy oraz antygenu HBs przez czas dłuższy niż 6 miesięcy oraz spełniający dwa spośród trzech poniższych kryteriów:</p> <p>1) poziom wirerii HBV DNA powyżej 2000 IU/mL dla osób HBe (-) i powyżej 20 000 IU/mL dla osób HBe (+);</p> <p>2) aktywność AIAT przekraczająca górną granicę normy w co najmniej trzech oznaczeniach wykonanych w okresie nie krótszym niż trzy miesiące i nie dłuższym niż 12 miesięcy;</p> <p>3) zmiany histologiczne w wątrobie potwierdzające rozpoznanie przewlekłego zapalenia wątroby. W uzasadnionych przypadkach (marskość wątroby z nadciśnieniem wrotnym, hipersplenizm, żylaki przełyku, naczyniakowatość, hemofilia) po uzyskaniu zgody konsultanta wojewódzkiego, w ocenie stopnia nasilenia włóknienia wątrobowego można uwzględniać nieinwazyjne metody badania o potwierdzonej naukowo wiarygodności diagnostycznej: a) badanie elastograficzne, fibroskan, b) badanie metodą fibrotest.</p> <p>1.2. Do programu są kwalifikowani świadczeniobiorcy z marskością wątroby oraz z wykrywalnym HBV DNA niezależnie od poziomu transaminaz (świadczeniobiorcy z niewyrównaną marskością wątroby są leczeni w trybie pilnym, z zastrzeżeniem ust. 4 pkt 1).</p> <p>1.3. Do programu są kwalifikowani świadczeniobiorcy oczekujący na przeszczep narządowy niezależnie od poziomu wirerii HBV DNA i stwierdzonego poziomu aktywności AIAT.</p>	<p>1. Interferony:</p> <p>1) interferon pegylowany alfa-2a:</p> <p>a) 90 µg/0,5 ml roztwór do wstrzykiwań,</p> <p>b) 135 µg/0,5 ml roztwór do wstrzykiwań,</p> <p>c) 180 µg/0,5 ml roztwór do wstrzykiwań;</p> <p>2) interferon rekombinowany alfa-2a:</p> <p>a) ampułkostrzykawki zawierające 3 mln j.m./0,5 ml,</p> <p>b) ampułkostrzykawki zawierające 6 mln j.m./0,5 ml,</p> <p>c) ampułkostrzykawki zawierające 9 mln j.m./0,5 ml;</p> <p>3) interferon rekombinowany alfa-2b - wielodawkowy automatyczny dozownik po 18 MIU, 30 MIU lub 60 MIU, zawierający 1,2 ml roztworu o stężeniu 15 mln j.m./ml (6 dawek po 3 mln j.m.) lub 25 mln j.m./ml (6 dawek po 5 mln j.m.), lub 50 mln j.m./ml (6 dawek po 10 mln j.m.);</p> <p>4) naturalny interferon leukocytarny:</p> <p>a) ampułki po 3 000 000 j.m.,</p> <p>b) ampułki po 6 000 000 j.m.</p> <p>Interferony dawkuje się zgodnie z zaleceniami zawartymi w odpowiednich charakterystykach produktów leczniczych. Redukcja dawki możliwa jest zgodnie z wytycznymi zawartymi w Charakterystyce Produktu Leczniczego. Czas leczenia interferonami nie może przekroczyć 48 tygodni.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia interferonem</p> <p>1) poziom wirerii HBV DNA;</p> <p>2) oznaczenie antygenu HBs;</p> <p>3) oznaczenie antygenu HBe;</p> <p>4) oznaczenie przeciwciał anti-HBe;</p> <p>5) oznaczenie przeciwciał anti-HCV;</p> <p>6) oznaczenie przeciwciał anti-HIV;</p> <p>7) morfologia krwi;</p> <p>8) oznaczenie poziomu ALT;</p> <p>9) proteinogram;</p> <p>10) oznaczenie poziomu glukozy;</p> <p>11) czas lub wskaźnik protrombinowy;</p> <p>12) oznaczenie autoprzeciwciał;</p> <p>13) oznaczenie poziomu TSH;</p> <p>14) oznaczenie poziomu fT4 lub fT3;</p> <p>15) oznaczenie stężenia mocznika i kreatyniny;</p> <p>16) USG jamy brzusznej;</p> <p>17) biopsja wątroby – w przypadkach uzasadnionych kryteriami kwalifikacji;</p> <p>18) próba ciążowa u kobiet w wieku rozrodczym.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia interferonem</p> <p>1) w dniu rozpoczęcia terapii:</p> <p>a) morfologia krwi,</p> <p>b) oznaczenie poziomu ALT,</p> <p>c) czas lub wskaźnik protrombinowy,</p> <p>d) oznaczenie stężenia kreatyniny,</p> <p>e) oznaczenie poziomu AFP;</p>

<p>2. U świadczeniobiorców w wieku od 3 do 18 lat stosuje się wyłącznie interferon rekombinowany alfa-2b.</p> <p>3. Lekiem pierwszego rzutu w terapii pacjentów z przewlekłym wirusowym zapaleniem wątroby typu B dotychczas nieleczonych są interferony stosowane w monoterapii, o ile nie ma przeciwwskazań do ich podania. Preferowanym interferonem ze względu na wyniki leczenia jest interferon pegylowany alfa-2a, a pozostałe interferony bierze się pod uwagę tylko w szczególnych sytuacjach, podanych w odpowiednich charakterystykach produktów leczniczych.</p> <p>4. Choroby lub stany wykluczające stosowanie interferonów</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) niewyrównana marskość wątroby; 2) ciężka współistniejąca choroba serca, w tym niewydolność krążenia, niestabilna choroba wieńcowa; 3) niewyrównana cukrzyca insulinozależna; 4) choroby o podłożu autoimmunologicznym, z wyłączeniem autoimmunologicznego zapalenia wątroby typu II (anty-LKM-1); 5) niewyrównana nadczynność tarczycy; 6) retinopatia (po konsultacji okulistycznej); 7) padaczka (po konsultacji neurologicznej); 8) czynne uzależnienie od alkoholu lub środków odurzających; 9) ciąża lub karmienie piersią; 10) czynna psychoza, depresja (po konsultacji psychiatrycznej); 11) choroba nowotworowa czynna lub z dużym ryzykiem wznowy (po konsultacji onkologicznej, hematologicznej lub hematologicznej); 12) inne przeciwwskazania do stosowania poszczególnych rodzajów interferonu określone w odpowiednich charakterystykach produktów leczniczych. <p>5. Kryteria wyłączenia z leczenia interferonem</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) brak odpowiedzi po 12 tygodniach leczenia definiowanej jako zmniejszenie poziomu wirerii HBV DNA o co najmniej 1 log₁₀; 2) wystąpienie objawów nadwrażliwości lub nietolerancji na substancję czynną lub pomocniczą; 3) choroby lub stany wymienione w ust. 4 ujawnione w trakcie leczenia interferonem. 	<p>2. Analogi nukleozydowe lub nukleotydydowe</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) lamiwudyna: - tabletki po 100 mg - raz dziennie 1 tabletka; 2) entekawir: a) tabletki po 0,5 mg - raz dziennie 1 tabletka u osób uprzednio nieleczonych analogami nukleozydowymi lub nukleotydydowymi, b) tabletki po 1,0 mg - raz dziennie 1 tabletka u osób uprzednio leczonych analogami nukleozydowymi lub nukleotydydowymi; 3) adefowir: - tabletki po 10,0 mg - raz dziennie 1 tabletka; 4) tenofowir: - tabletki po 245 mg - raz dziennie 1 tabletka. 	<ol style="list-style-type: none"> 2) w 2, 4, 6, 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 36, 40, 44, 48 tygodniu: a) morfologia krwi, b) oznaczenie poziomu ALT; 3) w 4, 12, 24, 48 tygodniu - oznaczenie stężenia kreatyniny; 4) w 12 tygodniu: a) poziom wirerii HBV DNA, b) oznaczenie antygeny HBsAg; 5) w 24, 48 tygodniu: a) oznaczenie antygeny HBsAg, b) oznaczenie antygeny HBeAg, c) oznaczenie przeciwciał anti-HBe, d) poziom wirerii HBV DNA; 6) w 12, 24, 36, 48 tygodniu: a) oznaczenie poziomu TSH, b) oznaczenie poziomu fT4 lub fT3; 7) w 48 tygodniu: a) proteinogram, b) czas lub wskaźnik protrombinowy, c) oznaczenie poziomu AFP, d) USG jamy brzusznej. <p>3. Badania przy kwalifikacji do leczenia analogami nukleozydów lub nukleotydydów</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) poziom wirerii HBV DNA; 2) oznaczenie antygeny HBe; 3) oznaczenie przeciwciał anti-HBe; 4) wirogram (lekooporność); 5) morfologia krwi; 6) oznaczenie poziomu ALT; 7) proteinogram; 8) czas lub wskaźnik protrombinowy; 9) oznaczenie stężenia kreatyniny; 10) USG jamy brzusznej; 11) biopsja wątroby - w przypadkach uzasadnionych kryteriami kwalifikacji.
---	---	--

<p>6.1. W przypadkach niemożności zastosowania interferonów lub ich nieskuteczności należy rozważyć stosowanie analogów nukleozydowych lub nukleotydowych.</p> <p>6.2. U pacjentów HBeAg (-) leczenie należy rozpocząć od entekawiru albo tenofowiru albo lamiwudyny, a u osób HBeAg (+) leczenie należy rozpocząć od adefowiru albo entekawiru albo tenofowiru.</p> <p>6.3. Po pierwszych 12 tygodniach leczenia analogami nukleozydowymi lub nukleotydowymi należy ocenić ich skuteczność. Dla kontynuacji leczenia określonym analogiem nukleozydowym lub nukleotydowym konieczne jest obniżenie początkowych wartości wirerii HBV DNA co najmniej o 1 log₁₀.</p> <p>6.4. W uzasadnionych przypadkach leczenie określonym analogiem nukleozydowym lub nukleotydowym może być kontynuowane do 24 tygodnia, do ponownej oceny skuteczności, zgodnie z ust. 6.5. W innych przypadkach należy zmienić lek po uzyskaniu wyniku lekooporności i sprawdzeniu adherencji pacjenta do leczenia.</p> <p>6.5. Po 24 tygodniach terapii należy ponownie ocenić jej skuteczność poprzez ilościowe oznaczenie poziomu wirerii HBV DNA. W wypadku niewykrywalnego HBV DNA leczenie należy kontynuować do osiągnięcia punktu końcowego leczenia. W innym wypadku należy rozważyć zmianę leku po uzyskaniu wyniku wirogramu i sprawdzeniu adherencji pacjenta do leczenia, stosując monoterapię jednym z leków opisanym w programie.</p> <p>6.6. U świadczeniobiorców HBeAg (-), uprzednio nieleczonych, poddanych terapii lamiwudyną, u których stwierdza się spadek wirerii HBV DNA w 24 tygodniu powyżej 1 log₁₀ można kontynuować podawanie leku do osiągnięcia niewykrywalnego HBV DNA w 48 tygodniu.</p> <p>7 W uzasadnionych przypadkach, zwłaszcza po wyczerpaniu opcji terapeutycznych lub nieuzyskaniu nieoznaczalnej wirerii HBV DNA należy rozważyć leczenie interferonem.</p> <p>Ponadto w przypadkach stwierdzenia oporności na leki stosowane w monoterapii, wyczerpaniu opcji terapeutycznych i nieuzyskaniu nieoznaczalnej wirerii HBV DNA należy rozważyć wdrożenie terapii skojarzonej analogiem nukleotydowym i nukleozydowym,</p>		<p>4. Monitorowanie leczenia analogami nukleozydów lub nukleotydów</p> <p>1) w dniu rozpoczęcia terapii:</p> <ul style="list-style-type: none">a) morfologia krwi,b) oznaczenie poziomu ALT,c) czas lub wskaźnik protrombinowy,d) oznaczenie stężenia kreatyniny,e) oznaczenie poziomu AFP; <p>2) w 4, 12, 24, 48 tygodniu:</p> <ul style="list-style-type: none">a) oznaczenie stężenia kreatyniny,b) morfologia krwi,c) oznaczenie poziomu ALT; <p>3) w 12 tygodniu - poziom wirerii HBV DNA;</p> <p>4) w 24 i następnie co 24 tygodnie:</p> <ul style="list-style-type: none">a) oznaczenie antygeny HBsAg,b) oznaczenie antygeny HBeAg,c) oznaczenie przeciwciał anty-HBe,d) poziom wirerii HBV DNA,e) oznaczenie lekooporności przy jej podejrzeniu; <p>5) w 48 tygodniu i następnie co 48 tygodni:</p> <ul style="list-style-type: none">a) czas lub wskaźnik protrombinowy,b) proteinogram,c) oznaczenie poziomu AFP,d) USG jamy brzusznej.
--	--	--

<p>po uzyskaniu zgody konsultanta wojewódzkiego i krajowego w dziedzinie chorób zakaźnych.</p> <p>8. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>8.1. Leczenie można zakończyć u osób leczonych dłużej niż rok, po stwierdzeniu:</p> <ol style="list-style-type: none">1) serokonwersji w układzie "s" lub2) dwukrotnie ujemnych wyników oznaczenia HBV DNA wykonanych w odstępach co najmniej 3 miesięcy. <p>Badania wykonuje się w medycznym laboratorium diagnostycznym posiadającym odpowiedni certyfikat jakości.</p> <p>8.2. W przypadku pacjentów z marskością wątroby i po przeszczepach narządowych terapię należy stosować bez ograniczeń czasowych.</p>		
---	--	--

Załącznik B.2.

LECZENIE PRZEWLEKŁEGO WIRUSOWEGO ZAPALENIA WĄTROBY TYPU C (ICD-10 B18.2)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1.1. Do programu kwalifikowani są świadczeniobiorcy w wieku powyżej 3 roku życia, chorzy na przewlekłe wirusowe zapalenie wątroby typu C i spełniający poniższe kryteria:</p> <p>1) obecność wirerii HCV RNA w surowicy krwi lub w tkance wątrobowej;</p> <p>2) obecność przeciwciał anti-HCV;</p> <p>3) zmiany zapalne i włóknienie w obrazie histopatologicznym wątroby.</p> <p>U pacjentów z genotypem 2 i 3 można odstąpić od biopsji wątroby, uwzględniając wyniki nieinwazyjnych metod badania o potwierdzonej naukowo wiarygodności diagnostycznej, tj. badania elastograficznego, fibroskanu.</p> <p>U pacjentów z genotypem 1 i 4 można odstąpić od biopsji w przypadku marskości wątroby z nadciśnieniem wrotnym (hipersplenizm, żylaki przełyku) i naczylniakowatości wątroby.</p> <p>1.2. Do programu są kwalifikowani świadczeniobiorcy powyżej 3 roku życia z pozawątrobową manifestacją zakażenia HCV, niezależnie od zaawansowania choroby w obrazie histopatologicznym wątroby.</p> <p>2. U świadczeniobiorców w wieku od 3 do 18 roku życia stosuje się wyłącznie interferon pegylowany alfa-2b albo rekombinowany alfa-2b.</p> <p>3. Interferony pegylowane alfa w ramach programu mogą być stosowane:</p>	<p>1. Interferon pegylowany alfa-2a</p> <p>1.1. Dawkowanie interferonu pegylowanego alfa-2a w terapii skojarzonej z rybawiryną lub w monoterapii:</p> <p>1) 180 µg;</p> <p>2) 135 µg - u świadczeniobiorców ze schyłkową niewydolnością nerek;</p> <p>3) w przypadku wystąpienia działań niepożądanych możliwa jest redukcja dawki (interferonu lub rybawiryny) albo przerwanie leczenia zgodnie z wytycznymi zawartymi w Charakterystyce Produktu Leczniczego.</p> <p>1.2. Dawkowanie rybawiryny w terapii skojarzonej z interferonem pegylowanym alfa-2a:</p> <p>1) genotyp 1 lub 4:</p> <p>a) 1000 mg/dobę dla świadczeniobiorców o masie ciała poniżej 75 kg,</p> <p>b) 1200 mg/dobę dla świadczeniobiorców o masie ciała równej lub powyżej 75 kg;</p> <p>2) genotyp 2 lub 3 - 800 mg/dobę.</p> <p>1.3. Czas terapii dla leczenia skojarzonego:</p> <p>1) genotyp 1 lub 4:</p> <p>a) 48 tygodni, gdy po 12 tygodniach stwierdzono brak wirerii HCV RNA,</p> <p>b) dopuszczalne jest leczenie przez 24 tygodnie, gdy stwierdzono:</p> <p>- niskie wyjściowe miano wirusa ($\leq 800\ 000$ j.m./ml) oraz</p> <p>- brak wirerii HCV RNA w 4 tygodniu leczenia oraz</p> <p>- brak wirerii HCV RNA w 24 tygodniu leczenia,</p> <p>c) 72 tygodnie, gdy po 12 tygodniach leczenia wiramia HCV RNA</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia interferonami (w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami):</p> <p>1) oznaczenie PCR HCV metodą ilościową;</p> <p>2) morfologia krwi;</p> <p>3) oznaczenie poziomu AIAT;</p> <p>4) proteinogram;</p> <p>5) czas lub wskaźnik protrombinowy;</p> <p>6) oznaczenie autoprzeciwciał;</p> <p>7) oznaczenie poziomu TSH;</p> <p>8) oznaczenie poziomu fT4 lub fT3;</p> <p>9) oznaczenie poziomu kwasu moczowego;</p> <p>10) oznaczenia poziomu mocznika i kreatyniny;</p> <p>11) oznaczenie poziomu glukozy;</p> <p>12) oznaczenie przeciwciał anti-HIV;</p> <p>13) oznaczenie antygeny Hbs;</p> <p>14) USG jamy brzusznej;</p> <p>15) biopsja wątroby - w przypadkach uzasadnionych kryteriami kwalifikacji;</p> <p>16) próba ciążowa u kobiet w wieku rozrodczym;</p> <p>17) oznaczenie genotypu HCV u osób leczonych interferonami pegylowanymi;</p> <p>18) oznaczenie polimorfizmu genu rs 12979860 IL 28 u osób wcześniej nieleczonych, u których planowane jest zastosowanie leczenia złożonego z interferonu pegylowanego alfa, rybawiryną i telaprewiru albo boceprewiru.</p>

<p>1) w monoterapii:</p> <p>a) u świadczeniobiorców dializowanych;</p> <p>b) u świadczeniobiorców przed i po przeszczepach narządowych;</p> <p>c) u świadczeniobiorców z przeciwwskazaniami do stosowania lub nadwrażliwością na rybawiryne;</p> <p>2) w leczeniu skojarzonym z rybawiryną u świadczeniobiorców:</p> <p>a) nieleczonych uprzednio interferonami;</p> <p>b) z nawrotem zakażenia;</p> <p>c) u których terapia interferonem rekombinowanym alfa lub interferonem rekombinowanym alfa i rybawiryną okazała się nieskuteczna;</p> <p>d) przed i po przeszczepach narządowych;</p> <p>e) u których terapia interferonem pegylowanym innego typu okazała się nieskuteczna jedynie w przypadku obserwowanej progresji choroby.</p> <p>3) w leczeniu skojarzonym z rybawiryną i telaprewirem albo rybawiryną i boceprewirem u świadczeniobiorców powyżej 18 roku życia z genotypem 1:</p> <p>a) uprzednio leczonych nieskutecznie interferonem pegylowanym i rybawiryną, u których leczenie było przerwane po 12 tygodniach z powodu braku odpowiedzi wirusologicznej albo</p> <p>b) z brakiem odpowiedzi na wcześniejsze leczenie interferonem pegylowanym alfa z rybawiryną, przy czym stężenie HCV RNA przez cały okres terapii nie uległo obniżeniu o więcej niż 2 logarytmy dziesiętne (100-krotnie) albo</p> <p>c) z nawrotem zakażenia po terapii interferonem pegylowanym alfa z rybawiryną zakończonej uzyskaniem negatywnego wyniku HCV RNA (HCV RNA niewykrywalne w chwili zakończenia terapii, lecz wykrywalne w okresie obserwacji po leczeniu) albo</p>	<p>obniża się o co najmniej 2 log₁₀ i zanika po 24 tygodniach leczenia;</p> <p>2) genotyp 2 lub 3 - 24 tygodnie;</p> <p>3) niezależnie od genotypu, przy współistniejącym zakażeniu HIV i HCV - 48 tygodni;</p> <p>4) niezależnie od genotypu, przy współistniejącym zakażeniu HBV i HCV - 48 tygodni.</p> <p>1.4. Leczenie należy przerwać u świadczeniobiorców z włóknieniem wątroby do 2 stopnia włącznie w skali Scheuer'a, zakażonych genotypem 1 lub 4, u których:</p> <p>a) po 12 tygodniach terapii nie stwierdza się spadku wiremii o minimum 2 log₁₀ względem wartości wyjściowej albo</p> <p>b) po 24 tygodniach terapii wiremii HCV RNA jest nadal wykrywalna, mimo że po 12 tygodniach zmniejszyła się o ponad 2 log₁₀ względem wartości wyjściowej.</p> <p>1.5. U świadczeniobiorców z włóknieniem wątroby powyżej 2 stopnia w skali Scheuer'a lub manifestacją pozawątrobową zakażenia HCV terapię kontynuuje się do 48 tygodni.</p> <p>2. Interferon pegylowany alfa-2b</p> <p>2.1. Dawkowanie interferonu pegylowanego alfa-2b w terapii skojarzonej z rybawiryną:</p> <p>1) 1,5 µg/kg masy ciała / tydzień - świadczeniobiorcy powyżej 18 roku życia;</p> <p>2) 60 µg/m² powierzchni ciała / tydzień - świadczeniobiorcy w wieku od 3 do 18 roku życia;</p> <p>3) w leczeniu skojarzonym świadczeniobiorcom o różnej masie ciała można podać zalecaną dawkę interferonu pegylowanego alfa-2b określoną w pkt 1, stosując wstrzykiwacze lub fiolki o różnej mocy w połączeniu z rybawiryną w odpowiedniej dawce zgodnie z wytycznymi zawartymi w Charakterystyce Produktu Leczniczego dla interferonu pegylowanego alfa-2b;</p> <p>4) w przypadku wystąpienia działań niepożądanych możliwa jest redukcja dawki (interferonu lub rybawiryne) albo przerwanie leczenia zgodnie z wytycznymi zawartymi w Charakterystyce</p>	<p>2. Monitorowanie leczenia interferonami (w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami):</p> <p>1) świadczeniobiorcy z genotypem 2 lub 3 leczeni interferonem alfa pegylowanym:</p> <p>a) w 1 dniu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - oznaczenie poziomu AIAT; - morfologia krwi; - próba ciążowa u kobiet w wieku rozrodczym; <p>b) w 2, 4, 6, 8, 12, 16, 20, 24 tygodniu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - oznaczenie poziomu AIAT; - morfologia krwi; <p>c) w 12 tygodniu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - oznaczenie stężenia kreatyniny; - oznaczenie poziomu kwasu moczowego; - oznaczenie poziomu TSH; - oznaczenie poziomu fT4; <p>d) w 24 tygodniu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - oznaczenie poziomu GGTP; - oznaczenie poziomu fosfatazy zasadowej; - oznaczenie stężenia kreatyniny; - oznaczenie poziomu kwasu moczowego; - oznaczenie poziomu TSH; - oznaczenie poziomu fT4; - oznaczenie poziomu AFP; - proteinogram; - oznaczenie PCR HCV metodą ilościową lub jakościową; - USG jamy brzusznej; <p>e) w 48 tygodniu - oznaczenie PCR HCV metodą ilościową lub jakościową;</p> <p>2) świadczeniobiorcy z genotypem 1 lub 4 leczeni interferonem alfa pegylowanym:</p> <p>a) w 1 dniu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - morfologia krwi; - oznaczenie poziomu AIAT;
---	--	---

<p>d) z częściową odpowiedzią na wcześniejsze leczenie interferonem pegylowanym alfa z rybawiryną (stężenie HCV RNA w trakcie terapii uległo obniżeniu o więcej niż 2 logarytmy dziesiętne (100-krotnie), ale przez cały czas było wykrywalne).</p> <p>Świadczeniobiorcy, o których mowa w lit. a-d muszą mieć stwierdzone włóknienie wątroby w stopniu co najmniej 2 w skali Scheuer'a.</p> <p>4) w leczeniu skojarzonym z rybawiryną i telaprewirem albo rybawiryną i boceprewirem u świadczeniobiorców powyżej 18 roku życia z genotypem 1 uprzednio nieleczonych:</p> <p>a) u których stwierdza się włóknienie w stopniu co najmniej 2 w skali Scheuer'a oraz</p> <p>b) u których stwierdza się genotyp rs 12979860 IL 28 T/T.</p> <p>4. Szczegółowe kryteria kwalifikacji do leczenia interferonami pegylowanymi alfa:</p> <p>1) przewlekłe zapalenie wątroby lub wyrównana marskość wątroby;</p> <p>2) pozawątrobową manifestacją zakażenia HCV, niezależnie od zaawansowania choroby w obrazie histopatologicznym.</p> <p>5. Interferony rekombinowane alfa w ramach programu mogą być stosowane:</p> <p>1) w monoterapii:</p> <p>a) u świadczeniobiorców dializowanych;</p> <p>b) u świadczeniobiorców przed lub po przeszczepach narządowych;</p> <p>c) u świadczeniobiorców z przeciwwskazaniami do stosowania lub nadwrażliwością na rybawirynę;</p> <p>2) w leczeniu skojarzonym z rybawiryną.</p> <p>U świadczeniobiorców od 3 do 18 roku życia stosuje się interferon rekombinowany alfa-2b, po spełnieniu przez nich łącznie następujących warunków:</p>	<p>Produktu Leczniczego.</p> <p>2.2. Dawkowanie interferonu pegylowanego alfa-2b w monoterapii:</p> <p>1) 0,5 µg/kg masy ciała / tydzień lub</p> <p>2) 1,0 µg/kg masy ciała / tydzień. Szczegóły dotyczące dawkowania w tym przypadku określone są w Charakterystyce Produktu Leczniczego.</p> <p>2.3. Dawkowanie rybawiryny w terapii skojarzonej z interferonem pegylowanym alfa-2b - zgodnie z wytycznymi zawartymi w Charakterystyce Produktu Leczniczego dla interferonu pegylowanego alfa-2b.</p> <p>2.4. Czas terapii dla leczenia skojarzonego:</p> <p>1) genotyp 1 lub 4:</p> <p>a) 48 tygodni, gdy po 12 tygodniach stwierdzono brak wirerii HCV RNA,</p> <p>b) dopuszczalne jest leczenie przez 24 tygodnie, gdy stwierdzono:</p> <ul style="list-style-type: none"> - niskie wyjściowe miano wirusa (< 600 000 j.m./ml) oraz - brak wirerii HCV RNA w 4 tygodniu leczenia oraz - brak wirerii HCV RNA w 24 tygodniu leczenia, <p>c) 72 tygodnie, gdy po 12 tygodniach leczenia wiremia HCV RNA obniża się o co najmniej 2 log₁₀ i zanika po 24 tygodniach leczenia;</p> <p>2) genotyp 2 lub 3 - 24 tygodnie;</p> <p>3) niezależnie od genotypu, przy współistniejącym zakażeniu HIV i HCV - 48 tygodni.</p> <p>2.5. Leczenie należy przerwać u świadczeniobiorców z włóknieniem wątroby do 2 stopnia włącznie w skali Scheuer'a, zakażonych genotypem 1 lub 4, u których:</p> <p>a) po 12 tygodniach terapii nie stwierdza się spadku wirerii o minimum 2 log₁₀ względem wartości wyjściowej albo</p> <p>b) po 24 tygodniach terapii wiremia HCV RNA jest nadal wykrywalna, mimo że po 12 tygodniach zmniejszyła się o ponad 2 log₁₀ względem wartości wyjściowej.</p> <p>2.6. U świadczeniobiorców z włóknieniem wątroby powyżej 2 punktów w skali Scheuer'a lub manifestacją pozawątrobową</p>	<ul style="list-style-type: none"> - próba ciążowa u kobiet w wieku rozrodczym; b) w 2, 4, 6, 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 36, 40, 44, 48, 52, 56, 60, 64, 68, 72 tygodniu: - morfologia krwi; - oznaczenie poziomu AIAT; c) w 4 tygodniu: - oznaczenie PCR HCV metodą ilościową u świadczeniobiorców leczonych telaprewirem oraz (w genotypie 1) u świadczeniobiorców z wyjściową wiremią, poniżej 600 000 IU/ml; d) w 8 tygodniu: - oznaczenie PCR HCV metodą jakościową u osób leczonych boceprewirem; e) w 12, 24, 36, 48, 60 tygodniu: - oznaczenie stężenia kreatyniny; - oznaczenie poziomu kwasu moczowego; - oznaczenie poziomu TSH; - oznaczenie poziomu fT4; f) w 12 tygodniu - oznaczenie PCR HCV metodą ilościową; g) w przypadku leczenia telaprewirem u świadczeniobiorców wcześniej nie reagujących na terapię interferonem pegylowanym alfa i rybawiryną należy wykonać dodatkowe oznaczenia PCR HCV metodą ilościową pomiędzy 4 a 12 tygodniem terapii trójskładnikowej; h) w 24 tygodniu: - oznaczenie PCR HCV metodą ilościową lub jakościową; - oznaczenie poziomu AFP; i) na zakończenie leczenia - w 24 albo 48, albo 72 tygodniu: - oznaczenie poziomu GGTP; - oznaczenie poziomu fosfatazy zasadowej; - oznaczenie stężenia kreatyniny; - oznaczenie poziomu kwasu moczowego; - oznaczenie poziomu TSH;
---	---	--

<p>a) brak wcześniejszego leczenia; b) brak cech dekompensacji czynności wątroby; c) stwierdzenie obecności HCV-RNA w surowicy; d) stwierdzenie obecności przeciwciał anti-HCV w surowicy.</p> <p>6. Szczegółowe kryteria kwalifikacji do leczenia interferonami rekombinowanymi alfa:</p> <p>1) przeciwwskazania do stosowania interferonu pegylowanego; 2) nietolerancja lub działania niepożądane po stosowaniu interferonu pegylowanego; 3) przeciwwskazania do zastosowania interferonu pegylowanego alfa-2b u świadczeniobiorców poniżej 18 roku życia.</p> <p>Interferon rekombinowany alfa w leczeniu wirusowego zapalenia wątroby typu C u dorosłych jest stosowany tylko w przypadku niemożności zastosowania interferonu pegylowanego alfa.</p> <p>7. Szczegółowe kryteria kwalifikacji do leczenia interferonem naturalnym:</p> <p>1) niepowodzenie terapeutyczne po leczeniu interferonem pegylowanym lub interferonem rekombinowanym i potwierdzona celowość ponownego rozpoczęcia leczenia; 2) nietolerancja i inne działania niepożądane po stosowaniu interferonu pegylowanego lub interferonu rekombinowanego; 3) zaawansowane włóknienie lub wyrównana marskość wątroby.</p> <p>8. Kryteria uniemożliwiające kwalifikację do programu:</p> <p>1) nadwrażliwość na substancję czynną lub substancję pomocniczą; 2) niestwierdzenie HCV RNA w surowicy lub w tkance wątrobowej przy obecności przeciwciał anti-HCV; 3) niewyrównana marskość wątroby;</p>	<p>zakażenia HCV terapię kontynuuje się do 48 tygodni.</p> <p>3. Interferon rekombinowany alfa-2a oraz interferon rekombinowany alfa-2b</p> <p>3.1. Dawkowanie interferonu rekombinowanego alfa-2a oraz interferonu rekombinowanego alfa-2b w terapii skojarzonej z rybawiryną lub w monoterapii:</p> <p>1) świadczeniobiorcy powyżej 18 roku życia - zgodnie z charakterystykami odpowiednich produktów leczniczych; 2) świadczeniobiorcy od 3 do 18 roku życia (może być stosowany jedynie interferon rekombinowany alfa-2b) - 3 mln j.m./m² powierzchni ciała, 3 razy w tygodniu przez 24 lub 48 tygodni, zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego.</p> <p>3.2. Dawkowanie rybawiryny w terapii skojarzonej z interferonem rekombinowanym alfa-2a lub interferonem rekombinowanym alfa-2b:</p> <p>1) 1000 mg na dobę w 2 dawkach podzielonych dla świadczeniobiorców dorosłych o masie ciała poniżej 75 kg; 2) 1200 mg na dobę w 2 dawkach podzielonych dla świadczeniobiorców dorosłych o masie ciała równej lub powyżej 75 kg; 3) 15 mg/kg masy ciała / dobę dla świadczeniobiorców od 3 do 18 roku życia.</p> <p>4. Interferon naturalny - dawkowanie i czas trwania leczenia zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego.</p> <p>5. Telaprewir</p> <p>Telaprewir stosowany jest w dawce 1125 mg (3 tabletki powlekane 375 mg) 2 x dziennie lub alternatywnie 750 mg 3 x dziennie (po 2 tabletki co ok. 8 godzin).</p> <p>5.1 Schemat terapii polega na stosowaniu we wszystkich grupach chorych 3 leków (telaprewiru, interferonu pegylowanego alfa oraz</p>	<p>- oznaczenie poziomu ft4; - oznaczenie poziomu AFP; - proteinogram; - oznaczenie PCR HCV metodą ilościową lub jakościową; - USG jamy brzusznej; j) po 24 tygodniach od zakończenia leczenia - w 48 albo 72, albo 96 tygodniu - oznaczenie PCR HCV metodą ilościową lub jakościową; 3) świadczeniobiorcy leczeni interferonem rekombinowanym alfa albo interferonem naturalnym alfa:</p> <p>a) w 1 dniu: - morfologia krwi; - oznaczenie poziomu AIAT; - próba ciążowa; b) w 2, 4, 6, 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 36, 40, 44, 48 tygodniu: - morfologia krwi; - oznaczenie poziomu AIAT; c) w 12, 24, 36 tygodniu: - oznaczenie stężenia kreatyniny; - oznaczenie poziomu kwasu moczowego; - oznaczenie poziomu TSH; - oznaczenie poziomu ft4; d) na zakończenie leczenia - w 24 albo 48 tygodniu: - oznaczenie poziomu GGTP; - oznaczenie poziomu fosfatazy zasadowej; - oznaczenie stężenia kreatyniny; - oznaczenie poziomu kwasu moczowego; - oznaczenie poziomu TSH; - oznaczenie poziomu ft4; - oznaczenie poziomu AFP; - proteinogram; - oznaczenie PCR HCV metodą ilościową lub jakościową;</p>
---	---	---

<p>4) ciężka współistniejąca choroba serca, w tym niewydolność krążenia, niestabilna choroba wieńcowa;</p> <p>5) niewyrównana cukrzyca insulinozależna;</p> <p>6) choroby o podłożu autoimmunologicznym z wyłączeniem autoimmunologicznego zapalenia wątroby typu II (anty-LKM-1);</p> <p>7) niewyrównana nadczynność tarczycy;</p> <p>8) retinopatia (po konsultacji okulisty);</p> <p>9) padaczka (po konsultacji neurologicznej);</p> <p>10) czynne uzależnienie od alkoholu lub środków odurzających;</p> <p>11) ciąża lub karmienie piersią;</p> <p>12) czynna psychoza, depresja (po konsultacji psychiatrycznej);</p> <p>13) choroba nowotworowa czynna lub z dużym ryzykiem wznowy (po konsultacji onkologicznej, hematologicznej lub hematologicznej);</p> <p>14) inne przeciwwskazania do stosowania poszczególnych rodzajów interferonu, rybawiryny, telaprewiru albo boceprewiru określone w odpowiednich charakterystykach produktów leczniczych.</p> <p>9. Kryteria wyłączenia z programu:</p> <p>1) ujawnienie okoliczności określonych w ust. 8 w trakcie leczenia;</p> <p>2) działania niepożądane stosowanych w programie leków uzasadniające przerwanie leczenia:</p> <p>a) w opinii lekarza prowadzącego terapię lub</p> <p>b) zgodnie z charakterystykami odpowiednich produktów leczniczych.</p>	<p>rybawiryny) przez okres pierwszych 12 tygodni terapii. Terapia kontynuowana jest następnie z użyciem 2 leków (interferonu pegylowanego alfa oraz rybawiryny) i jej długość uzależniona jest od odpowiedzi na terapię.</p> <p>5.2 Świadczeniobiorcy dotychczas nieleczeni i świadczeniobiorcy z nawrotem po poprzedniej terapii:</p> <p>a) z niewykrywalnym HCV RNA w 4 i 12 tygodniu leczenia – całkowity czas leczenia wynosi 24 tygodnie.</p> <p>b) z marskością wątroby lub wykrywalnym HCV RNA poniżej 1000 IU/ml – całkowity czas leczenia wynosi 48 tygodni.</p> <p>5.3 Świadczeniobiorcy z częściową odpowiedzią na uprzednie leczenie oraz świadczeniobiorcy z niepowodzeniem poprzedniej terapii:</p> <p>a) świadczeniobiorcy z HCV RNA poniżej 1000 IU/ml w 4 i 12 tygodniu leczenia – czas leczenia wynosi 48 tygodni</p> <p>5.4 U wszystkich świadczeniobiorców, u których nie doszło do redukcji HCV RNA poniżej 1000 IU/ml w 4 albo w 12 tygodniu, terapia powinna być przerwana, ponieważ prawdopodobieństwo osiągnięcia u nich trwałej odpowiedzi wirusowej (SVR) jest znikome.</p> <p>5.5 U świadczeniobiorców, u których planowany czas leczenia wynosi 48 tygodni leczenie należy przerwać jeśli HCV RNA będzie wykrywalne w 24 lub 36 tygodniu.</p> <p>5.6 U świadczeniobiorców wcześniej niereagujących na leczenie należy rozważyć wykonanie dodatkowego badania RNA HCV pomiędzy 4 i 12 tygodniem. Jeżeli stężenie RNA HCV wyniesie >1 000 j.m./ml, należy przerwać leczenie telaprewirem, interferonem pegylowanym alfa oraz rybawiryną.</p> <p>5.7 W przypadku wystąpienia działań niepożądanych związanych ze stosowanymi lekami możliwa jest redukcja dawki interferonu i rybawiryny według wskazań ujętych w Charakterystykach Produktów Leczniczych.</p> <p>5.8 Nie należy stosować redukcji dawek telaprewiru.</p>	<p>- USG jamy brzusznej;</p> <p>e) po 24 tygodniach od zakończenia leczenia - w 48 albo 72 tygodniu - oznaczenie PCR HCV metodą ilościową lub jakościową.</p>
---	--	---

5.9 Telaprewir nie powinien być stosowany w monoterapii. W przypadku konieczności przerwania leczenia pegylovanym interferonem alfa należy także odstawić telaprewir.

6. Boceprewir

6.1 Boceprewir musi być podawany w skojarzeniu z interferonem pegylovanym alfa i rybawiryną. Przed rozpoczęciem leczenia produktem leczniczym boceprewir należy zapoznać się z Charakterystyką Produktu Leczniczego interferonu pegylowanego alfa

i rybawiryny.

6.2 Zgodnie z zasadami rejestracyjnymi leku zastosowanie boceprewiru jest poprzedzone czterotygodniowym cyklem terapii dwulekowej, określanym jako faza wprowadzająca (lead-in).

Polega ona na zastosowaniu interferonu pegylowanego alfa w skojarzeniu z rybawiryną. Obniżenie wiremii w tym okresie ma zapobiegać powstawaniu lekooporności na boceprewir.

6.3 Zalecana dawka produktu leczniczego boceprewir wynosi 800 mg, podawany doustnie 3x dobę (TID) z jedzeniem (posiłkiem lub lekką przekąską).

Maksymalna dawka dobową produktu leczniczego boceprewir wynosi 2400 mg. W przypadku przyjmowania produktu leczniczego bez posiłku można spodziewać się zmniejszenia skuteczności końcowej

w wyniku suboptymalnej ekspozycji ustrojowej.

6.4 U świadczeniobiorców uprzednio leczonych z całkowitym brakiem odpowiedzi wirusologicznej (null responders) oraz z marskością wątroby leczenie powinno trwać 48 tygodni: po czterotygodniowej fazie wstępnej dwulekowej przez 44 tygodnie należy prowadzić terapię trójlekową.

6.5 U świadczeniobiorców, o których mowa w ust. 6.4 czas trwania terapii trójlekowej z zastosowaniem boceprewiru wdrażanej po pierwszych 4 tygodniach terapii dwulekowej nie powinien być krótszy niż 32 tygodnie. Ze względu na narastające ryzyko

wystąpienia działań niepożądanych podczas leczenia boceprewirem (zwłaszcza niedokrwistości), jeżeli pacjent źle toleruje leczenie, należy rozważyć możliwość zmiany schematu leczenia trójlekowego w 12 ostatnich tygodniach cyklu leczenia na schemat dwulekowy (interferon pegylowany alfa oraz rybawiryna).

6.6 U chorych:

a) u których wystąpił nawrót, czyli HCV RNA było niewykrywalne pod koniec poprzedniej terapii, lecz wykrywalne w czasie

24- tygodniowej obserwacji po zakończeniu leczenia,

b) z częściową odpowiedzią na wcześniejszą terapię, kiedy stężenie HCV RNA obniżyło się w trakcie poprzedniego leczenia o co najmniej 2 log₁₀ (100-krotnie) w 12 tygodniu leczenia, lecz było nadal wykrywalne w 24 tygodniu lub reaktywacja wirerii wystąpiła

w późniejszym okresie leczenia,

c) wcześniej nieleczonych, u których w 8 tygodniu HCV RNA jest wykrywalne, a w 24 tygodniu niewykrywalne

- leczenie powinno trwać 48 tygodni: po czterotygodniowej fazie wstępnej należy przez 32 tygodnie prowadzić terapię trójlekową, a następnie przez kolejnych 12 tygodni stosuje się wyłącznie interferon pegylowany alfa i rybawirynę.

6.7 U chorych wcześniej nieleczonych, u których HCV RNA jest niewykrywalne w 8 i 24 tygodniu leczenia leczenie powinno trwać 28 tygodni: po 4 tygodniowej fazie wstępnej należy przez 24 tygodnie prowadzić terapię trójlekową.

6.8 Leczenie należy przerwać, jeśli:

a) wiremia w 12 tygodniu terapii przekracza 100 IU/mL albo

b) wiremia w 24 tygodniu jest nadal wykrywalna (≥ 25 IU/mL).

LECZENIE NOWOTWORÓW PODŚCIELISKA PRZEWODU POKARMOWEGO (GIST) (ICD-10 C 15, C 16, C 17, C 18, C 20, C 48)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Leczenie adjuwantowe imatynibem chorych dorosłych z wysokim ryzykiem nawrotu $\geq 50\%$ wg klasyfikacji AJCC-NCCN-AFIP po zabiegu radykalnego usunięcia guza GIST żołądka, dwunastnicy, jelita cienkiego i odbytnicy z KIT – CD117 dodatnim wynikiem, oraz leczenie paliatywne imatynibem chorych dorosłych z rozsianym lub nieoperacyjnym nowotworem podścieliska przewodu pokarmowego, które ma na celu zahamowanie rozwoju choroby</p> <p>1.1. Kryteria kwalifikacji do leczenia imatynibem</p> <p>1) rozpoznanie mięsaka podścieliskowego przewodu pokarmowego potwierdzone histologicznie;</p> <p>2) ekspresja CD117 potwierdzona immunohistochemicznie;</p> <p>3) leczenie adjuwantowe: obecność wysokiego ryzyka $\geq 50\%$ nawrotu po zabiegu radykalnego usunięcia nowotworu z KIT (CD117- dodatniego GIST żołądka, dwunastnicy, jelita cienkiego i odbytnicy, określonego według klasyfikacji AJCC-NCCN-AFIP); czas od operacji pierwotnego GIST, a wdrożeniem leczenia uzupełniającego nie powinien przekroczyć 4 miesiące; obecność mutacji KIT lub PDGFR-α z wykluczeniem mutacji PDGFR-αD842V;</p> <p>4) leczenie choroby zaawansowanej: brak możliwości wykonania resekcji lub obecność przerzutów udokumentowana na podstawie badania klinicznego lub wyników badań obrazowych;</p> <p>5) obecność zmian możliwych do zmierzenia w badaniu tomografii komputerowej;</p> <p>6) wiek: powyżej 18 roku życia;</p> <p>7) stan sprawności (według klasyfikacji WHO 0-2)</p>	<p>1. Dawkowanie imatynibu</p> <p>-dobowa dawka początkowa - 400 mg jednorazowo</p> <p>-dobowa dawka w przypadku wystąpienia progresji 800 mg w dwóch dawkach (2x400 mg)</p> <p>2. Dawkowanie sunitynibu</p> <p>Zalecana dawka początkowa preparatu sunitynib wynosi 50 mg doustnie raz na dobę przez 4 kolejne tygodnie, po czym następuje dwutygodniowa przerwa (schemat 4/2), co stanowi pełny cykl 6 tygodni.</p> <p>Można stopniowo dokonywać zmian dawkowania za każdym razem o 12,5 mg, zależnie od indywidualnie ocenianego bezpieczeństwa i tolerancji lub przedłużać przerwę w przyjmowaniu leku. Dawka dobową nie powinna być mniejsza niż 25 mg.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia imatynibem albo sunitynibem</p> <p>1) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>2) badanie ogólne moczu;</p> <p>3) aktywność transaminaz wątrobowych;</p> <p>4) stężenie bilirubiny;</p> <p>5) aktywności fosfatazy zasadowej;</p> <p>6) poziom albumin;</p> <p>7) EKG;</p> <p>8) tomografia komputerowa (TK) jamy brzusznej i miednicy (inne obszary w zależności od wskazań)</p> <p>Badanie TK nie dotyczy leczenia adjuwantowego imatynibem, jeśli było wykonane przed zabiegiem operacyjnym;</p> <p>9) oznaczenie mutacji KIT i PDGFRA (dotyczy wyłącznie kwalifikacji do leczenia adjuwantowego imatynibem).</p> <p>2. Monitorowanie leczenia imatynibem albo sunitynibem</p> <p>Badania kontrolne należy przeprowadzać podczas każdej wizyty świadczeniobiorcy - nie rzadziej niż raz na 4-6 tygodni:</p> <p>1) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>2) badanie ogólne moczu;</p> <p>3) aktywność aminotransferaz wątrobowych;</p> <p>4) stężenie bilirubiny;</p> <p>5) aktywność fosfatazy zasadowej;</p> <p>6) poziom albumin;</p> <p>7) tomografia komputerowa (badanie TK należy wykonywać co 3 miesiące u chorych leczonych adjuwantowo imatynibem oraz co 2 miesiące u chorych z nieoperacyjnym lub rozsianym GIST w</p>

<p>8) prawidłowe wyniki badań czynności szpiku (liczba płytek krwi $\geq 75000/\text{mm}^3$, liczba bezwzględna neutrofilii $\geq 1000/\text{mm}^3$, stężenie hemoglobiny $\geq 8.0 \text{ g/dl}$);</p> <p>9) prawidłowe wartości wskaźników czynności wątroby i nerek (nieprzekraczające 2,5 raza górnej granicy normy lub 5 razy dla prób wątrobowych w przypadku przerzutów do wątroby).</p> <p>1.2. Określenie czasu leczenia imatynibem w programie Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>1.3. Kryteria wyłączenia z leczenia imatynibem</p> <ol style="list-style-type: none">1) wystąpienie objawów nadwrażliwości na imatynib;2) nawrót GIST podczas leczenia adjuwantowego, które może trwać maksymalnie do 36 miesięcy;3) progresja choroby w trakcie stosowania leku po zwiększeniu dawki imatynibu do 800 mg/dobę; zwłaszcza pierwotna oporność na imatynib;4) brak skuteczności po 4 miesiącach stosowania leku (zwiększenie sumy wielkości zmian w TK spiralnej, powyżej 20% z wyjątkiem sytuacji, gdy gęstość tych zmian jest mniejsza niż 15% w stosunku do gęstości wyjściowej, lub pojawienie się nowej/nowych zmian o wielkości co najmniej 10 mm);4) utrzymywanie się toksyczności według skali WHO większej bądź równej 3 (zwłaszcza 3-krotny wzrost stężenia bilirubiny powyżej górnej granicy normy, 5-krotny wzrost aktywności aminotransferaz wątrobowych powyżej górnej granicy normy, ciężka niedokrwistość, neutropenia lub małopłytkowość);5) stan sprawności według WHO 3-4;6) obecność istotnych chorób współistniejących lub niewydolności narządowej (do oceny przez lekarza prowadzącego);7) choroba serca oceniana na III lub IV klasę wg WHO (NYHA);8) stosowanie warfaryny w pełnych dziennych dawkach;9) ciąża;10) karmienie piersią.		<p>okresie pierwszych 6 miesięcy leczenia i następnie co 3 miesiące). Należy oceniać zmiany pod względem różnic ich wielkości (skala RECIST) i gęstości.</p> <p>3. Świadczeniodawca jest zobowiązany do przekazywania do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo - rozliczeniowych ujętych w załączniku nr 4 do umowy.</p> <p>4. Świadczeniodawca jest zobowiązany do uzupełniania danych w rejestrze programu leczenia nowotworów podścieliska przewodu pokarmowego (GIST) (SMPT-GIST), dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez oddziały wojewódzkie NFZ, nie rzadziej niż co 3 miesiące oraz na zakończenie leczenia.</p> <p>5. Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ.</p>
--	--	--

<p>2. Leczenie sunitynibem</p> <p>2.1 Kryteria kwalifikacji do leczenia sunitynibem</p> <p>1) rozpoznanie mięsaka podścieliska przewodu pokarmowego (GIST) potwierdzone histologicznie;</p> <p>2) ekspresja CD117 potwierdzona immunohistochemicznie;</p> <p>3) brak możliwości leczenia resekcji zmian lub obecność przerzutów udokumentowane na podstawie oceny stanu klinicznego i wyników badań obrazowych;</p> <p>4) obecność zmian możliwych do zmierzenia w badaniu komputerowej tomografii;</p> <p>5) udokumentowana progresja w czasie leczenia imatynibem (oporność) lub nietolerancja imatynibu (3-4 stopień toksyczności);</p> <p>6) stan sprawności według klasyfikacji WHO 0-3;</p> <p>7) wiek: powyżej 18 roku życia;</p> <p>8) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem: liczba płytek krwi $\geq 75000/\text{mm}^3$, liczba bezwzględna neutrofilii $\geq 1000/\text{mm}^3$, stężenie hemoglobiny $\geq 8.0 \text{ g/dl}$;</p> <p>9) prawidłowe wartości wskaźników czynności wątroby i nerek (nieprzekraczające 2,5 raza górnej granicy normy lub 5 razy dla prób wątrobowych w przypadku przerzutów do wątroby).</p> <p>2.2 Określenie czasu leczenia sunitynibem w programie.</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>2.3 Wyłączenie z programu leczenia sunitynibem:</p> <p>1) wystąpienie objawów nadwrażliwości na sunitynib;</p> <p>2) udokumentowana progresja choroby w trakcie stosowania leku;</p> <p>3) brak skuteczności (pod postacią progresji choroby) po 3 miesiącach stosowania leku, nieakceptowalna, nawracająca (pomimo modyfikacji dawkowania) toksyczność według skali WHO ≥ 3 (zwłaszcza 3-krotny wzrost stężenia bilirubiny, 5-krotny wzrost aktywności aminotransferaz wątrobowych, neutropenia lub małopłytkowość; wystąpienie objawów zastoinowej niewydolności serca, ostrych incydentów niewydolności wieńcowej,</p>		
--	--	--

niekontrolowanego nadciśnienia tętniczego oraz niestabilnych zaburzeń rytmu serca wymagających leczenia); 4) stan sprawności 4 według WHO.		
---	--	--

LECZENIE ZAAWANSOWANEGO RAKA JELITA GRUBEGO (ICD-10 C 18 – C 20)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Leczenie zaawansowanego raka jelita grubego przy wykorzystaniu substancji czynnej bewacyzumab.</p> <p>1.1 Kryteria kwalifikacji:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) histologiczne rozpoznanie raka jelita grubego; 2) potwierdzenie uogólnienia nowotworu, tj. obecności przerzutów w narządach odległych na podstawie wyników badań obrazowych; 3) brak możliwości wykonania radykalnej metastazektomii; 4) udokumentowana nieskuteczność chemioterapii pierwszej linii z udziałem fluoropirymidyny i irynotekanu; 5) niestosowanie wcześniejszej terapii z wykorzystaniem oksaliplatyny lub bewacyzumabu; 6) potwierdzenie obecności zmiany lub zmian nowotworowych umożliwiających ocenę odpowiedzi na leczenie według klasyfikacji RECIST; 7) stan sprawności ogólnej w stopniach 0-2 według klasyfikacji Zubroda-WHO; 8) wiek powyżej 18 roku życia; 9) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem: <ol style="list-style-type: none"> a) liczba płytek krwi większa lub równa $1,5 \times 10^5/\text{mm}^3$, b) bezwzględna liczba neutrofilów większa lub równa $1500/\text{mm}^3$, c) stężenie hemoglobiny większe lub równe $10,0 \text{ g/dl}$; 10) wskaźniki czynności wątroby i nerek: <ol style="list-style-type: none"> a) stężenie całkowitej bilirubiny nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem chorych z zespołem Gilberta), b) aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczająca 5-krotnie górnej granicy normy, c) stężenie kreatyniny w granicach normy, d) nieobecność przeciwwskazań do chemioterapii według schematu FOLFOX-4; 	<p>1. Bewacyzumab -10 mg/kg masy ciała dożylnie we wlewie trwającym 30-90 minut (dzień 1) wraz z chemioterapią według schematu FOLFOX-4:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) oksaliplatyna 85 mg/m^2 powierzchni ciała dożylnie we wlewie trwającym 2 godziny – dzień 1; 2) kwas folinowy 200 mg/m^2 powierzchni ciała dożylnie we wlewie 2 godziny – dzień 1 i 2; 3) fluorouracyl 400 mg/m^2 powierzchni ciała dożylnie we wstrzyknięciu, a następnie 600 mg/m^2 powierzchni ciała dożylnie we wlewie trwającym 22-godziny – dzień 1 i 2 (całkowita dawka fluorouracylu – 2000 mg/m^2 powierzchni ciała w ciągu 48 godzin). <p>Lek podaje się raz na dwa tygodnie.</p> <p>W uzasadnionych przypadkach (w szczególności w przypadku wystąpienia polineuropatii) można zredukować dawkę oksaliplatyny do 65 mg/m^2 powierzchni ciała, a także wydłużyć przerwę pomiędzy cyklami leczenia do 3 tygodni (w szczególności w przypadku powikłań hematologicznych).</p> <p>Bewacyzumab nie może być stosowany w monoterapii.</p> <p>2. Cetuksymab:</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia bewacyzumabem:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) histologiczne potwierdzenie raka jelita grubego; 2) morfologia krwi z rozmazem; 3) oznaczenie stężenia: <ol style="list-style-type: none"> a) mocznika, b) kreatyniny, c) bilirubiny – w surowicy; 4) oznaczenie aktywności: <ol style="list-style-type: none"> a) transaminaz (AspAT, AlAT), b) dehydrogenazy mleczanowej (LDH) – w surowicy; 5) oznaczenie czasu kaolinowo-kefalinowego (APTT); 6) oznaczenie INR lub czasu protrombinowego (PT); 7) badanie ogólne moczu; 8) próba ciążowa – u kobiet w okresie prokreacyjnym; 9) badanie tomografii komputerowej jamy brzusznej oraz innych okolic ciała w zależności od wskazań klinicznych; 10) badanie tomografii komputerowej lub rezonansu magnetycznego mózgu w przypadku wskazań klinicznych w celu wykluczenia przerzutów; 11) badanie RTG klatki piersiowej – jeżeli nie jest wykonywana tomografia komputerowa tej okolicy; 12) EKG; 13) pomiar ciśnienia tętniczego;

<p>11) wykluczenie ciąży;</p> <p>12) nieobecność przeciwwskazań do zastosowania bewacyzumabu, którymi są:</p> <ol style="list-style-type: none"> obecna pierwotna zmiana nowotworowa w jelicie grubym (pacjenci kwalifikowani do leczenia bewacyzumabem muszą mieć wykonaną resekcję pierwotnej zmiany w jelicie grubym), czynna choroba wrzodowa żołądka lub dwunastnicy, niestabilne nadciśnienie tętnicze, niestabilna choroba niedokrwienna serca, obecność przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym (w przypadku objawów klinicznych ze strony ośrodkowego układu nerwowego konieczne jest wykluczenie przerzutów na podstawie badania obrazowego), naczyniowe choroby ośrodkowego układu nerwowego w wywiadzie, wrodzona skaza krwotoczna lub nabyta koagulopatia, stany chorobowe przebiegające ze zwiększonym ryzykiem krwawień, stosowanie leków przeciwkrzepliwych lub antyagregacyjnych, niegojące się rany, zabieg operacyjny przebyty w ciągu mniej niż 4 tygodni od momentu kwalifikacji do leczenia, białkomocz, alergia na lek lub którąkolwiek z substancji pomocniczych. <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>1.2 Określenie czasu leczenia w programie Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>1.3 Kryteria wyłączenia z programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> objawy nadwrażliwości na bewacyzumab lub którykolwiek składnik chemioterapii według schematu FOLFOX-4; 	<ol style="list-style-type: none"> 400 mg/m² powierzchni ciała dożylnie we wlewie trwającym 2 godziny – pierwsza dawka; 250 mg/m² powierzchni ciała dożylnie we wlewie trwającym 1 godzinę – kolejne dawki. <p>Lek podaje się raz na tydzień.</p> <p>W przypadku wystąpienia działań niepożądanych dawkowanie leku należy dostosować do wytycznych zawartych w Charakterystyce Produktu Leczniczego.</p> <p>3. Panitumumab – 6 mg/kg masy ciała dożylnie we wlewie trwającym 1 godzinę. Lek podaje się raz na dwa tygodnie.</p> <p>W przypadku wystąpienia działań niepożądanych należy:</p> <ol style="list-style-type: none"> opóźnić moment podania leku, zmniejszyć dawkę leku <p>– zgodnie z wytycznymi zawartymi w Charakterystyce Produktu Leczniczego.</p>	<p>14) inne badania w razie wskazań klinicznych.</p> <p>Wstępne badania obrazowe muszą umożliwić późniejszą obiektywną ocenę odpowiedzi na leczenie.</p> <p>2. Badania przy kwalifikacji do leczenia cetuksymabem lub panitumumabem:</p> <ol style="list-style-type: none"> histologiczne potwierdzenie raka jelita grubego z ekspresją EGFR (w co najmniej 1% komórek nowotworowych) oraz z prawidłowym stanem genu KRAS; morfologia krwi z rozmazem; oznaczenie stężenia: <ol style="list-style-type: none"> mocznika, kreatyniny, bilirubiny – w surowicy; oznaczenie aktywności: <ol style="list-style-type: none"> transaminaz (AspAT, AlAT), dehydrogenazy mleczanowej (LDH) – w surowicy; próba ciążowa – u kobiet w okresie prokreacyjnym; badanie tomografii komputerowej jamy brzusznej oraz innych okolic ciała w zależności od wskazań klinicznych; badanie tomografii komputerowej lub rezonansu magnetycznego mózgu w przypadku wskazań klinicznych w celu wykluczenia przerzutów; badanie RTG klatki piersiowej – jeżeli nie jest wykonywana tomografia komputerowa tej okolicy; EKG; inne badania w razie wskazań klinicznych. <p>Wstępne badania obrazowe muszą umożliwić późniejszą</p>
--	---	---

- 2) progresja choroby w trakcie leczenia;
- 3) długotrwałe działania niepożądane w stopniu równym lub większym od 3 według klasyfikacji WHO;
- 4) utrzymujące się pogorszenie stanu sprawności do stopnia 3 lub 4 według klasyfikacji Zubroda-WHO.

2. Leczenie zaawansowanego raka jelita grubego przy wykorzystaniu substancji czynnych cetuksymab oraz panitumumab.

2.1 Kryteria kwalifikacji:

- 1) histologiczne rozpoznanie raka jelita grubego;
- 2) potwierdzenie uogólnienia nowotworu, tj. obecności przerzutów w narządach odległych na podstawie wyników badań obrazowych;
- 3) brak możliwości wykonania radykalnej metastazektomii;
- 4) udokumentowana nieskuteczność wcześniejszej chemioterapii z udziałem fluoropirymidyny i irynotekanu oraz oksaliplatyny (wszystkie wymienione leki muszą być zastosowane łącznie lub sekwencyjnie);
- 5) niestosowanie wcześniejszej terapii z wykorzystaniem leków anti-EGFR;
- 6) potwierdzenie obecności zmiany lub zmian nowotworowych umożliwiających ocenę odpowiedzi na leczenie według klasyfikacji RECIST;
- 7) stan sprawności ogólnej w stopniach 0-2 według klasyfikacji Zubroda-WHO;
- 8) wiek powyżej 18 roku życia;
- 9) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem:
 - a) liczba płytek krwi większa lub równa $1,5 \times 10^5/\text{mm}^3$,
 - b) bezwzględna liczba neutrofilów większa lub równa $1500/\text{mm}^3$,
 - c) stężenie hemoglobiny większe lub równe $10,0 \text{ g/dl}$;
- 10) wskaźniki czynności wątroby i nerek:
 - a) stężenie całkowitej bilirubiny nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem chorych z zespołem Gilberta),
 - b) aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczająca 5-krotnie górnej granicy normy,
 - c) stężenie kreatyniny nieprzekraczające 1,5-krotnie górnej

obiektywną ocenę odpowiedzi na leczenie.

3. Monitorowanie bezpieczeństwa leczenia bewacyzumabem:

- 1) morfologia krwi z rozmazem;
- 2) oznaczenie stężenia:
 - a) kreatyniny,
 - b) bilirubiny– w surowicy;
- 3) oznaczenie aktywności:
 - a) transaminaz (AspAT, AlAT),
 - b) fosfatazy alkalicznej– w surowicy;
- 4) badanie ogólne moczu;
- 5) pomiar ciśnienia tętniczego;
- 6) inne badanie w razie wskazań klinicznych.

Badania wykonuje się co 2 tygodnie lub przed rozpoczęciem kolejnego cyklu terapii jeżeli podanie leku było opóźnione.

4. Monitorowanie bezpieczeństwa leczenia cetuksymabem lub panitumumabem:

- 1) morfologia krwi z rozmazem;
- 2) oznaczenie stężenia:
 - a) kreatyniny,
 - b) bilirubiny– w surowicy;
- 3) oznaczenie aktywności:
 - a) transaminaz (AspAT, AlAT),
 - b) fosfatazy alkalicznej– w surowicy;
- 4) ocena powikłań skórnych;
- 5) inne badanie w razie wskazań klinicznych.

Badania wykonuje się:

- 1) co tydzień – w przypadku leczenia cetuksymabem;

<p>granicy normy;</p> <ol style="list-style-type: none">11) potwierdzenie prawidłowego stanu genu KRAS (wykluczenie mutacji w kodonach 12 oraz 13 eksonu 1) oraz obecności białka EGFR w co najmniej 1% komórek nowotworowych;12) nieobecność przerzutów w mózgu (w przypadku objawów klinicznych ze strony ośrodkowego układu nerwowego konieczne jest wykluczenie przerzutów na podstawie badania obrazowego);13) wykluczenie ciąży;14) nieobecność przeciwwskazań do zastosowania cetuksymabu lub panitumumabu, którymi są:<ol style="list-style-type: none">a) włóknienie płuc lub śródmiąższowe zapalenie płuc,b) alergia na lek lub każdą substancję pomocniczą. <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>2.2 Określenie czasu leczenia w programie Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>2.3 Kryteria wyłączenia z programu:</p> <ol style="list-style-type: none">1) objawy nadwrażliwości na cetuksymab lub panitumumab;2) progresja choroby w trakcie leczenia;3) długotrwałe działania niepożądane w stopniu równym lub większym od 3 według klasyfikacji WHO;4) włóknienie płuc lub śródmiąższowe zapalenie płuc;5) utrzymujące się pogorszenie stanu sprawności do stopnia 3 lub 4 według klasyfikacji Zubroda-WHO.		<ol style="list-style-type: none">2) co 2 tygodnie lub przed rozpoczęciem kolejnego cyklu terapii jeżeli podanie leku było opóźnione – w przypadku leczenia panitumumabem. <p>5. Monitorowanie skuteczności leczenia bewacyzumabem, cetuksymabem lub panitumumabem:</p> <ol style="list-style-type: none">1) badanie tomografii komputerowej odpowiednich obszarów ciała w zależności od wskazań klinicznych;2) badanie RTG klatki piersiowej – jeżeli nie jest wykonywana tomografia komputerowa tej okolicy;3) inne badania w razie wskazań klinicznych. <p>Badania wykonuje się:</p> <ol style="list-style-type: none">1) nie rzadziej niż co 12 tygodni;2) w chwili wyłączenia z programu, o ile nastąpiło z innych przyczyn niż udokumentowana progresja choroby;3) zawsze w przypadku wskazań klinicznych. <p>Oceny skuteczności leczenia dokonuje się zgodnie z kryteriami RECIST.</p>
--	--	--

LECZENIE RAKA WĄTROBOKOMÓRKOWEGO (ICD-10 C 22.0)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) histologiczne lub cytologiczne rozpoznanie raka wątrobokomórkowego; 2) brak możliwości zastosowania leczenia miejscowego lub jego nieskuteczność; 3) stan sprawności 0-1 według WHO; 4) czynnościowy stan wątroby w kategorii A na podstawie oceny według klasyfikacji Child-Pugh; 5) nieobecność przerzutów poza wątrobą; 6) obecność przynajmniej jednej zmiany mierzalnej, zgodnie z kryteriami RECIST; 7) wskaźniki morfologii krwi: <ol style="list-style-type: none"> a) stężenie hemoglobiny większe lub równe 8,5 g/dl, b) liczba granulocytów większa lub równa $1,0 \times 10^9/l$, c) liczba płytek większa lub równa $60 \times 10^9/l$; 8) wskaźniki czynności nerek - stężenie kreatyniny mniejsze lub równe 1,5-krotności górnej granicy normy; 9) wskaźniki czynności wątroby: <ol style="list-style-type: none"> a) stężenie bilirubiny mniejsze lub równe 3 mg/dl, b) stężenie AspAT i AlAT mniejsze lub równe 5-krotności górnej granicy normy, c) stężenie albumin większe lub równe 3 g/dl, d) INR mniejsze lub równe 2,3 lub czas protrombinowy przedłużony o maksymalnie 6 sekund powyżej górnej granicy normy; 10) niestosowanie w przeszłości farmakologicznego leczenia przeciwnowotworowego z powodu raka wątrobokomórkowego; 11) u kobiet w wieku rozrodczym wykluczenie ciąży na podstawie testu ciążowego. 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Sorafenib jest stosowany w dobowej dawce 800 mg (2 razy dziennie po 2 tabletki zawierające 200 mg) bez przerw. 2. W przypadkach wystąpienia istotnych klinicznie lub ciężkich działań niepożądanych należy przerwać stosowanie leku aż do zmniejszenia się nasilenia tych objawów oraz należy rozważyć zmniejszenie dobowej dawki sorafenibu do 400 mg dziennie (2 tabletki po 200 mg raz dziennie). 3. Jeżeli istotne klinicznie lub ciężkie działania niepożądane nie zmniejszą swojego nasilenia w okresie 4 tygodni pomimo przerywania podawania leku, należy zakończyć leczenie. 4. Jeżeli pomimo zmniejszenia dawki do 400 mg dziennie istotne klinicznie lub ciężkie działania niepożądane ponownie wystąpią, należy zredukować dawkę leku do 400 mg podawanych co drugi dzień. 5. Dalsze redukcje dawki leku nie są możliwe - ponowne pojawienie się istotnych klinicznie lub ciężkich działań niepożądanych nakazuje zakończenie leczenia. 	<p>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia sorafenibem:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) histologiczne lub cytologiczne potwierdzenie raka wątrobokomórkowego; 2) morfologia krwi z rozmazem; 3) oznaczenie stężenia mocznika, kreatyniny, AspAT, AlAT, fosfatazy alkalicznej, bilirubiny, wapnia, białka, glukozy, albumin, AFP w surowicy; 4) oznaczenie antygenu HBS oraz przeciwciał anti-HCV w surowicy; 5) oznaczenie INR lub czasu protrombinowego; 6) tomografia komputerowa jamy brzusznej i klatki piersiowej (w celu wykluczenia przerzutów pozawatrobowych); 7) RTG klatki piersiowej; 8) EKG; 9) próba ciążowa (u kobiet w wieku rozrodczym); 10) pomiar ciśnienia tętniczego. <p>Wstępne badania obrazowe muszą umożliwić późniejszą obiektywną ocenę odpowiedzi na leczenie.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) co 4 tygodnie (lub w chwili rozpoczynania kolejnego 28-dniowego kursu jeżeli leczenie było czasowo przerwane): <ol style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi z rozmazem, b) oznaczenie stężenia kreatyniny, AspAT, AlAT, fosfatazy alkalicznej, bilirubiny w surowicy,

Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.

2. Kryteria uniemożliwiające włączenie do programu:

- 1) brak rozpoznania mikroskopowego raka wątrobowokomórkowego;
- 2) przebyta chemioterapia lub innego rodzaju farmakologiczne leczenie z powodu raka wątrobowokomórkowego;
- 3) możliwość zastosowania leczenia miejscowego raka wątrobowokomórkowego;
- 4) nadwrażliwość na substancję czynną lub substancje pomocnicze;
- 5) stan sprawności 2-4 według WHO;
- 6) obecność przerzutów poza wątrobą;
- 7) niekontrolowane nadciśnienie tętnicze;
- 8) obecność istotnych schorzeń współistniejących;
- 9) uszkodzenie szpiku kostnego, nerek lub wątroby (brak spełnienia laboratoryjnych kryteriów włączenia do programu);
- 10) utrzymująca się przed włączeniem do programu toksyczność powyżej 3 według WHO;
- 11) ciąża lub karmienie piersią;
- 12) brak zgody na stosowanie efektywnej antykoncepcji (u mężczyzn lub u kobiet w okresie prokreacyjnym).

3. Określenie czasu leczenia w programie:

Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia z programu, o których mowa w ust. 4.

4. Kryteria wyłączenia z programu:

- 1) wystąpienie objawów nadwrażliwości na sorafenib lub którąkolwiek substancję pomocniczą;
- 2) obiektywna progresja choroby w trakcie stosowania leku;
- 3) wystąpienie działań niepożądanych uniemożliwiających kontynuację leczenia, w tym istotnego pogorszenia stanu sprawności ogólnej;
- 4) istotne, w ocenie lekarza prowadzącego, pogorszenie jakości życia świadczeniobiorcy;
- 5) rezygnacja świadczeniobiorcy.

- c) pomiar ciśnienia tętniczego,
 - d) inne - w razie wskazań klinicznych;
- 2) nie rzadziej niż co 12 tygodni (lub przed zakończeniem co trzeciego 28-dniowego kursu jeżeli leczenie było czasowo przerwane):
- a) oznaczenie poziomu AFP w surowicy,
 - b) oznaczenie INR lub czasu protrombinowego,
 - c) tomografia komputerowa jamy brzusznej,
 - d) RTG klatki piersiowej,
 - e) EKG,
 - f) inne badania – w razie wskazań klinicznych;
- 3) zawsze w przypadku wskazań klinicznych:
- a) oznaczenie poziomu AFP w surowicy,
 - b) oznaczenie INR lub czasu protrombinowego,
 - c) tomografia komputerowa jamy brzusznej,
 - d) RTG klatki piersiowej,
 - e) EKG.

LECZENIE NIEDROBNOKOMÓRKOWEGO RAKA PŁUCA (ICD-10 C 34)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
1	2	3
<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1.1 Pierwsza linia leczenia</p> <p>1.1.1 Leczenie przy wykorzystaniu substancji czynnej pemetreksed:</p> <p>1) rozpoznanie gruczolakoraka, wielkomórkowego raka płuca lub nowotworu z przewagą wymienionych typów histologicznych;</p> <p>2) zaawansowanie kliniczne w stopniach IIIB (z wyjątkiem przypadków, w których możliwe jest zastosowanie radiochemioterapii lub radioterapii) albo IV;</p> <p>3) zmiany nowotworowe możliwe do zmierzenia;</p> <p>4) w przypadku pojedynczej zmiany - umiejscowienie poza obszarem wcześniejszego napromieniania;</p> <p>5) wiek powyżej 18 roku życia;</p> <p>6) sprawność w stopniu 0-1 wg klasyfikacji Zubroda-WHO lub ECOG;</p> <p>7) brak przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym pierwotnie albo po zastosowaniu wcześniejszego leczenia miejscowego oraz brak objawów ze strony ośrodkowego układu nerwowego, a także stała lub zmniejszana dawka kortykosteroidów przez ostatnie 4 tygodnie w przypadku konieczności ich stosowania;</p> <p>8) nieobecność chorób współistniejących o istotnym klinicznie znaczeniu (niekontrolowane nadciśnienie tętnicze, niestabilna choroba wieńcowa, zawał mięśnia sercowego w ciągu ostatniego roku, komorowe zaburzenia rytmu wymagające leczenia);</p>	<p>1. Pemetreksed</p> <p>1.1 Zalecana dawka wynosi 500 mg/m² powierzchni ciała.</p> <p>1.2 Podanie leku obejmuje 10-minutowy wlew dożylny w pierwszym dniu każdego 21-dniowego cyklu leczenia.</p> <p>1.3 W dniu poprzedzającym zastosowanie pemetreksedu oraz w dniu zastosowania leku i w dniu następnym należy stosować lek z grupy kortykosteroidów w dawce równoważnej 4 mg deksametazonu podawanego doustnie 2 razy na dobę.</p> <p>1.4 W celu ograniczenia objawów toksyczności pacjenci otrzymujący pemetreksed powinni również otrzymywać suplementację witaminową:</p> <p>1) kwas foliowy lub produkt multiwitaminowy zawierający ten związek:</p> <p>a) codziennie, przez cały cykl leczenia i przez 21 dni po podaniu ostatniej dawki pemetreksedu w dawce od 350 do 1000 mikrogramów doustnie,</p> <p>b) w ciągu 7 dni poprzedzających zastosowanie pierwszej dawki pemetreksedu - co najmniej 5 dawek kwasu foliowego w ilości od 350 do 1000 mikrogramów doustnie;</p> <p>2) witamina B12:</p> <p>a) w tygodniu poprzedzającym pierwszą dawkę pemetreksedu - 1000 mikrogramów domięśniowo,</p> <p>b) co 3 cykle leczenia, tj. co 9 tygodni - 1000 mikrogramów domięśniowo w dniu zastosowania pemetreksedu.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia</p> <p>1.1 Pemetreksed w pierwszej albo drugiej linii leczenia oraz docetaksel w drugiej linii leczenia:</p> <p>1) histologiczne potwierdzenie określonego typu niedrobnokomórkowego raka płuca zgodnie z kryteriami włączenia;</p> <p>2) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>3) oznaczenia stężenia kreatyniny;</p> <p>4) oznaczenie stężenia bilirubiny;</p> <p>5) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej;</p> <p>6) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej;</p> <p>7) oznaczenie aktywności fosfatazy zasadowej;</p> <p>8) test ciążowy u kobiet w wieku rozrodczym;</p> <p>9) badanie tomografii komputerowej klatki piersiowej z objęciem nadbrzusza lub klasyczne badanie RTG klatki piersiowej w przypadku zmiany dobrze mierzalnej, otoczonej przez prawidłowo upowietrzony miąższ płucny;</p> <p>10) badanie tomografii komputerowej innej lokalizacji lub inne badania obrazowe (ultrasonografia - USG, rezonans magnetyczny - MR, scyntygrafia) w zależności od sytuacji klinicznej.</p> <p>1.2 Gefitynib w pierwszej i drugiej linii leczenia:</p> <p>1) histologiczne lub cytologiczne potwierdzenie określonego typu niedrobnokomórkowego raka płuca zgodnie z kryteriami włączenia;</p>

<p>9) prawidłowa czynność układu krwiotwórczego: a) liczba granulocytów większa lub równa 1500/mm³, b) liczba trombocytów większa lub równa 100 000/mm³; 10) prawidłowa czynność nerek: a) stężenie kreatyniny nieprzekraczające 1,5-krotnie górnej granicy normy, b) klirens kreatyniny większy lub równy 45 ml/min; 11) prawidłowa czynność wątroby: a) stężenie bilirubiny nieprzekraczające 1,5-krotnie górnej granicy normy, b) aktywność transaminaz i zasadowej fosfatazy nieprzekraczająca 3-krotnie górnej granicy normy lub nieprzekraczająca 5-krotnie górnej granicy normy w przypadku wzrostu związanego z przerzutami w wątrobie; 12) brak przeciwwskazań do stosowania leku (nadwrażliwość na lek, ciąża, karmienie piersią, inne określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego); 13) brak przeciwwskazań do stosowania cisplatyny (lek stosowany w skojarzeniu z pemetrekselem); 14) brak przeciwwskazań do stosowania deksametazonu, kwasu foliowego i witaminy B12. Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>1.1.2 Leczenie przy wykorzystaniu substancji czynnej gefitynib: 1) rozpoznanie histologiczne lub cytologiczne raka gruczołowego (wraz z podtypami) lub raka niedrobnokomórkowego z przewagą raka gruczołowego lub raka wielkokomórkowego lub raka niedrobnokomórkowego bez ustalonego podtypu (ang. not otherwise specified, NOS); 2) potwierdzenie obecności mutacji aktywującej w genie EGFR kodującym receptor naskórkowego czynnika wzrostu (a.g. epidermal growth factor receptor, EGFR); 3) zaawansowanie miejscowe (stopień III – z wyjątkiem przypadków, w których możliwe jest zastosowanie</p>	<p>1.5 Stosowanie pemetreksedu w ramach pierwszej linii leczenia obejmuje wyłącznie schemat z cisplatyną podawaną w dawce 75 mg/m², w 2-godzinny wlew, 30 minut po zakończeniu podawania pemetreksedu, w pierwszym dniu każdego cyklu co 21 dni.</p> <p>2. Docetaksel 2.1 Zalecana dawka docetakselu wynosi 75 mg/m² powierzchni ciała. 2.2 Podanie leku obejmuje 60-minutowy wlew dożylny w pierwszym dniu 21-dniowego cyklu leczenia. 2.3 Premedykacja składa się z zastosowania doustnie deksametazonu w dobowej dawce 16 mg przez 3 dni, począwszy od dnia poprzedzającego rozpoczęcie stosowania docetakselu.</p> <p>3. Gefitynib 3.1 Zalecana dawka dobową gefitynibu wynosi 250 mg (1 tabletkę) i powinna być przyjmowana z posiłkiem lub bez posiłku, codziennie o tej samej porze dnia. 3.2 Każdy cykl leczenia obejmuje 30 dni - 30 tabletek.</p> <p>4. Erlotynib 4.1 Zalecana dawka dobową erlotynibu wynosi 150 mg (1 tabletkę) i powinna być przyjmowana przynajmniej 60 minut przed posiłkiem lub przynajmniej 120 minut po posiłku. 4.2 Każdy cykl leczenia obejmuje 30 dni – 30 tabletek. 4.3. Jeżeli konieczna jest modyfikacja dawki, należy ją zmniejszać stopniowo po 50 mg. W przypadku jednoczesnego stosowania substratów i leków wpływających na CYP3A4 lub w przypadkach wystąpienia działań niepożądanych może być konieczna modyfikacja dawki (zgodnie z zapisami Charakterystyki Produktu Leczniczego).</p>	<p>2) potwierdzenie obecności aktywującej mutacji genu EGFR; 3) morfologia krwi z rozmazem; 4) oznaczenia stężenia kreatyniny; 5) oznaczenie stężenia bilirubiny; 6) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej; 7) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej; 8) oznaczenie aktywności fosfatazy zasadowej; 9) test ciążowy u kobiet w wieku rozrodczym; 10) badanie tomografii komputerowej klatki piersiowej z objęciem nadbrzusza lub klasyczne badanie RTG klatki piersiowej w przypadku zmiany dobrze mierzalnej, otoczonej przez prawidłowo upowietrzony miąższ płuczny; 11) badanie tomografii komputerowej innej lokalizacji lub inne badania obrazowe (ultrasonografia - USG, rezonans magnetyczny - MR, scyntygrafia) w zależności od sytuacji klinicznej.</p> <p>1.3 Erlotynib w pierwszej i drugiej linii leczenia: 1) histologiczne lub cytologiczne potwierdzenie określonego typu niedrobnokomórkowego raka płuca zgodnie z kryteriami włączenia; 2) ocena obecności aktywującej mutacji genu EGFR; 3) morfologia krwi z rozmazem; 4) oznaczenia stężenia kreatyniny; 5) oznaczenie stężenia bilirubiny; 6) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej; 7) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej; 8) oznaczenie aktywności fosfatazy zasadowej; 9) test ciążowy u kobiet w wieku rozrodczym; 10) badanie tomografii komputerowej klatki piersiowej z objęciem nadbrzusza lub klasyczne badanie RTG klatki piersiowej w przypadku zmiany dobrze mierzalnej, otoczonej przez prawidłowo upowietrzony miąższ płuczny;</p>
---	---	--

<p>radiochemioterapii, radioterapii lub chirurgicznego leczenia) lub uogólnienie (stopień IV);</p> <p>4) istnienie możliwości przeprowadzenia obiektywnej oceny odpowiedzi w badaniach obrazowych z zastosowaniem kryteriów oceny systemu RECIST 1.1 (ang. Response Evaluation Criteria In Solid Tumours, RECIST);</p> <p>5) brak przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym lub cech progresji przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym u chorych po wcześniejszym leczeniu miejscowym (leczenie chirurgiczne lub radioterapia) oraz objawów neurologicznych i konieczności zwiększania dawki glikokortykosteroidów w ciągu ostatniego miesiąca przed włączeniem do programu;</p> <p>6) wiek powyżej 18 roku życia;</p> <p>7) sprawność w stopniu 0-1 według kryteriów WHO lub ECOG;</p> <p>8) wykluczenie obecności istotnych klinicznie chorób współwystępujących (szczególnie – niekontrolowane nadciśnienie tętnicze, niestabilna choroba wieńcowa, zawał mięśnia sercowego w ciągu ostatniego roku, komorowe zaburzenia rytmu wymagające leczenia);</p> <p>9) potwierdzenie prawidłowej czynności układu krwiotwórczego umożliwiającej leczenie zgodnie z aktualną Charakterystyką Produktu Leczniczego;</p> <p>10) potwierdzenie prawidłowej czynności nerek (stężenie kreatyniny nieprzekraczające 1,5-krotnie górnej granicy normy);</p> <p>11) potwierdzenie prawidłowej czynności wątroby:</p> <p>a) stężenie bilirubiny nieprzekraczające 1,5-krotnie górnej granicy normy,</p> <p>b) aktywność transaminaz i zasadowej fosfatazy nieprzekraczająca 3-krotnie górnej granicy normy lub nieprzekraczająca 5-krotnie górnej granicy normy w przypadku wzrostu związanego z przerzutami w wątrobie;</p> <p>12) wykluczenie przeciwwskazań do stosowania gefitynibu określonych w Charakterystyce Produktu Leczniczego;</p> <p>13) wykluczenie stosowania jednoczesnej chemioterapii oraz</p>		<p>11) badanie tomografii komputerowej innej lokalizacji lub inne badania obrazowe (ultrasonografia - USG, rezonans magnetyczny - MR, scyntygrafia) w zależności od sytuacji klinicznej.</p> <p>2. Monitorowanie bezpieczeństwa leczenia Pemetreksed w pierwszej albo drugiej linii leczenia oraz docetaksel w drugiej linii leczenia:</p> <p>1) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>2) oznaczenie stężenia kreatyniny - jedynie w przypadku leczenia pemetreksedem.</p> <p>Badania wykonywane są przed każdym podaniem leku.</p> <p>3. Monitorowanie skuteczności leczenia:</p> <p>3.1 Pemetreksed w pierwszej albo drugiej linii leczenia oraz docetaksel w drugiej linii leczenia:</p> <p>1) badanie tomografii komputerowej klatki piersiowej z objęciem nadbrzusza lub klasyczne badanie RTG klatki piersiowej w przypadku zmiany dobrze mierzalnej, otoczonej przez prawidłowo upowietrzony miąższ płucny;</p> <p>2) badanie tomografii komputerowej innej lokalizacji lub inne badania obrazowe (ultrasonografia - USG, rezonans magnetyczny - MR, scyntygrafia) w zależności od sytuacji klinicznej.</p> <p>Badania wykonywane są po 2, 4 i 6 cyklu leczenia (w przypadku kontynuacji do 6 cykli).</p> <p>3.2 Gefitynib w pierwszej i drugiej linii leczenia:</p> <p>1) badanie tomografii komputerowej klatki piersiowej z objęciem nadbrzusza lub klasyczne badanie RTG klatki piersiowej w przypadku zmiany dobrze mierzalnej, otoczonej przez prawidłowo upowietrzony miąższ płucny;</p> <p>2) badanie tomografii komputerowej innej lokalizacji lub inne badania obrazowe (ultrasonografia - USG, rezonans magnetyczny - MR, scyntygrafia), konieczne do oceny zmian</p>
---	--	--

<p>innych leków ukierunkowanych molekularnie;</p> <p>14) wykluczenie stosowania wcześniejszego leczenia farmakologicznego niedrobnokomórkowego raka płuca w stadium uogólnienia (obecność przerzutów) lub miejscowego zaawansowania;</p> <p>15) wykluczenie współwystępowania innych nowotworów złośliwych leczonych z założeniem paliatywnym (niezależnie od uzyskanej odpowiedzi) oraz nieuzyskanie całkowitej odpowiedzi w przypadku nowotworów leczonych z założeniem radykalnym;</p> <p>16) zmiany nowotworowe możliwe do zmierzenia według kryteriów RECIST 1.1 lub obecność policzalnych zmian niemierzalnych.</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>1.1.3 Leczenie przy wykorzystaniu substancji czynnej erlotynib:</p> <p>1) rozpoznanie gruczolakoraka lub nowotworu z przewagą wymienionego typu histologicznego;</p> <p>2) zaawansowanie miejscowe (stopień III – z wyjątkiem przypadków, w których możliwe jest zastosowanie radiochemioterapii, radioterapii lub chirurgicznego leczenia) lub uogólnienie (stopień IV);</p> <p>3) brak wcześniejszego leczenia farmakologicznego niedrobnokomórkowego raka płuca w stadium uogólnienia (obecność przerzutów) lub miejscowego zaawansowania;</p> <p>4) zmiany nowotworowe możliwe do zmierzenia;</p> <p>5) w przypadku pojedynczej zmiany – umiejscowienie poza obszarem wcześniejszego napromieniania;</p> <p>6) potwierdzona mutacja aktywująca genu EGFR w komórkach raka;</p> <p>7) zmiany nowotworowe umożliwiające ocenę odpowiedzi na leczenie według kryteriów RECIST 1.1;</p> <p>8) wiek powyżej 18 roku życia;</p> <p>9) sprawność w stopniu 0-1 wg klasyfikacji Zubroda-WHO lub ECOG;</p>		<p>wg. kryteriów RECIST 1.1., w zależności od sytuacji klinicznej;</p> <p>3) badanie czynności wątroby (aminotransferazy i bilirubina)</p> <p>Określenie odpowiedzi na leczenie powinno być wykonywane tą samą metodą co w momencie kwalifikacji do leczenia.</p> <p>Badania wykonywane są co 2 cykle leczenia.</p> <p>3.3 Erlotynib w pierwszej i drugiej linii leczenia:</p> <p>1) badanie tomografii komputerowej klatki piersiowej z objęciem nadbrzusza lub klasyczne badanie RTG klatki piersiowej w przypadku zmiany dobrze mierzalnej, otoczonej przez prawidłowo upowietrzony miąższ płucny;</p> <p>2) badanie tomografii komputerowej innej lokalizacji lub inne badania obrazowe (ultrasonografia – USG, rezonans magnetyczny– MR, scyntygrafia) w zależności od sytuacji klinicznej.</p> <p>3) badanie czynności wątroby (aminotransferazy i bilirubina).</p> <p>Badania wykonywane są co 2 cykle leczenia.</p>
---	--	--

<p>10) nieobecność istotnych klinicznie chorób współwystępujących, w szczególności niekontrolowane nadciśnienie tętnicze, niestabilna choroba wieńcowa, zawał mięśnia sercowego w ciągu ostatniego roku, komorowe zaburzenia rytmu wymagające leczenia;</p> <p>11) brak przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym lub cech progresji przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym po wcześniejszym leczeniu miejscowym (leczenie chirurgiczne lub radioterapia) oraz bez objawów neurologicznych i bez konieczności zwiększania dawki glikokortykosteroidów w ciągu ostatniego miesiąca przed włączeniem do programu;</p> <p>12) prawidłowa czynność układu krwiotwórczego umożliwiająca leczenie zgodnie z aktualną Charakterystyką Produktu Leczniczego</p> <p>13) prawidłowa czynność nerek:</p> <p>a) stężenie kreatyniny nieprzekraczające 1,5-krotnie górnej granicy normy,</p> <p>b) klirens kreatyniny większy lub równy 45ml/min;</p> <p>14) prawidłowa czynność wątroby:</p> <p>a) stężenie bilirubiny nieprzekraczające 1,5-krotnie górnej granicy normy,</p> <p>b) aktywność transaminaz i zasadowej fosfatazy nieprzekraczająca 3-krotnie górnej granicy normy lub nieprzekraczająca 5-krotnie górnej granicy normy w przypadku wzrostu związanego z przerzutami w wątrobie;</p> <p>15) brak przeciwwskazań do stosowania leku określonych w Charakterystyce Produktu Leczniczego;</p> <p>16) wykluczone stosowanie jednoczesnej chemioterapii oraz innych leków ukierunkowanych molekularnie.</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>1.2 Druga linia leczenia</p> <p>1.2.1 Leczenie przy wykorzystaniu substancji czynnej pemetreksed albo substancji czynnej docetaksel:</p> <p>1) rozpoznanie gruczolakoraka, wielkokomórkowego raka płuca lub nowotworu z przewagą wymienionych typów</p>		
---	--	--

<p>histologicznych w przypadku stosowania pemetreksedu albo rozpoznanie niedrobnokomórkowego raka płuca (każdy typ histologiczny) w przypadku stosowania docetakselu;</p> <p>2) zaawansowanie kliniczne w stopniach IIIB (z wyjątkiem przypadków, w których możliwe jest zastosowanie radiochemioterapii lub radioterapii) albo IV;</p> <p>3) zmiany nowotworowe możliwe do zmierzenia;</p> <p>4) w przypadku pojedynczej zmiany - umiejscowienie poza obszarem wcześniejszego napromieniania;</p> <p>5) brak przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym pierwotnie albo po zastosowaniu wcześniejszego leczenia miejscowego oraz nieobecność objawów ze strony ośrodkowego układu nerwowego, a także stała lub zmniejszana dawka kortykosteroidów przez ostatnie 4 tygodnie w przypadku konieczności ich stosowania;</p> <p>6) wcześniejsze zastosowanie wielolekowej chemioterapii z udziałem pochodnych platyny (w przypadku pacjentów w wieku powyżej 70 roku życia - wcześniejsza monoterapia lekiem innym niż pochodna platyny);</p> <p>7) potwierdzenie odpowiedzi na leczenie lub stabilizacji choroby po zastosowaniu wcześniejszej chemioterapii (czas trwania odpowiedzi na leczenie lub stabilizacji choroby musi wynosić co najmniej 3 miesiące);</p> <p>8) progresja choroby po wcześniejszej chemioterapii obejmującej co najmniej jedną linię leczenia;</p> <p>9) nieobecność działań niepożądanych po wcześniejszej chemioterapii z wyjątkiem wyłysienia;</p> <p>10) wiek powyżej 18 roku życia;</p> <p>11) sprawność w stopniu 0-1 wg klasyfikacji Zubroda-WHO lub ECOG;</p> <p>12) nieobecność chorób współistniejących o istotnym klinicznie znaczeniu (niekontrolowane nadciśnienie tętnicze, niestabilna choroba wieńcowa, zawał mięśnia sercowego w ciągu ostatniego roku, komorowe zaburzenia rytmu wymagające leczenia);</p>		
--	--	--

<p>13) prawidłowa czynność układu krwiotwórczego: a) liczba granulocytów większa lub równa 1500/mm³, b) liczba trombocytów większa lub równa 100 000/mm³;</p> <p>14) prawidłowa czynność nerek: a) stężenie kreatyniny nieprzekraczające 1,5-krotnie górnej granicy normy, b) klirens kreatyniny większy lub równy 45 ml/min;</p> <p>15) prawidłowa czynność wątroby: a) stężenie bilirubiny nieprzekraczające 1,5-krotnie górnej granicy normy, b) aktywność transaminaz i zasadowej fosfatazy nieprzekraczająca 3-krotnie górnej granicy normy lub nieprzekraczająca 5-krotnie górnej granicy normy w przypadku wzrostu związanego z przerzutami w wątrobie;</p> <p>16) brak przeciwwskazań do stosowania leku (nadwrażliwość na lek, ciąża, karmienie piersią, inne określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego);</p> <p>17) brak przeciwwskazań do stosowania deksametazonu oraz - w przypadku pemetreksedu - kwasu foliowego i witaminy B12. Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>1.2.2 Leczenie przy wykorzystaniu substancji czynnej erlotynib:</p> <p>1) rozpoznanie gruczolaka lub nowotworu z przewagą wymienionego typu histologicznego;</p> <p>2) zaawansowanie miejscowe (stopień III – z wyjątkiem przypadków, w których możliwe jest zastosowanie radiochemioterapii, radioterapii lub chirurgicznego leczenia) lub uogólnienie (stopień IV);</p> <p>3) zmiany nowotworowe możliwe do zmierzenia;</p> <p>4) w przypadku pojedynczej zmiany – umiejscowienie poza obszarem wcześniejszego napromieniania;</p> <p>5) potwierdzona mutacja aktywująca genu EGFR w komórkach raka;</p> <p>6) zmiany nowotworowe umożliwiające ocenę odpowiedzi na leczenie według RECIST 1.1;</p>		
---	--	--

<p>4) wiek powyżej 18 roku życia;</p> <p>5) nieobecność istotnych klinicznie chorób współistniejących, w szczególności niekontrolowane nadciśnienie tętnicze, niestabilna choroba wieńcowa, zawał mięśnia sercowego w ciągu ostatniego roku, komorowe zaburzenia rytmu wymagające leczenia;</p> <p>6) progresja choroby po wcześniejszej chemioterapii obejmującej co najmniej jedną linię leczenia;</p> <p>7) wcześniejsze zastosowanie wielolekowej chemioterapii z udziałem pochodnych platyny (w przypadku chorych powyżej 70. roku życia – wcześniejsza monoterapia);</p> <p>8) okres od zakończenia wcześniejszej chemioterapii co najmniej 3-4 tygodnie;</p> <p>9) nieobecność działań niepożądanych po wcześniejszej chemioterapii z wyjątkiem wyłysienia;</p> <p>10) brak przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym lub cech progresji przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym po wcześniejszym leczeniu miejscowym (leczenie chirurgiczne lub radioterapia) oraz bez objawów neurologicznych i bez konieczności zwiększania dawki glikokortykosteroidów w ciągu ostatniego miesiąca przed włączeniem do programu;</p> <p>11) sprawność w stopniu 0-1 wg klasyfikacji Zubroda-WHO lub ECOG;</p> <p>12) prawidłowa czynność układu krwiotwórczego umożliwiająca leczenie zgodnie z aktualną Charakterystyką Produktu Leczniczego</p> <p>13) prawidłowa czynność nerek:</p> <p>a) stężenie kreatyniny nieprzekraczające 1,5-krotnie górnej granicy normy,</p> <p>b) klirens kreatyniny większy lub równy 45ml/min;</p> <p>14) prawidłowa czynność wątroby:</p> <p>a) stężenie bilirubiny nieprzekraczające 1,5-krotnie górnej granicy normy,</p> <p>b) aktywność transaminaz i zasadowej fosfatazy nieprzekraczająca 3-krotnie górnej granicy normy lub</p>		
--	--	--

<p>nieprzekraczająca 5-krotnie górnej granicy normy w przypadku wzrostu związanego z przerzutami w wątrobie;</p> <p>15) brak przeciwwskazań do stosowania leku określonych w Charakterystyce Produktu Leczniczego;</p> <p>16) wykluczone stosowanie jednoczesnej chemioterapii oraz innych leków ukierunkowanych molekularnie.</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>1.2.3. Leczenie przy wykorzystaniu substancji czynnej gefitynib:</p> <p>1) rozpoznanie histologiczne lub cytologiczne raka gruczołowego (wraz z podtypami) lub raka niedrobnokomórkowego z przewagą raka gruczołowego lub raka wielkomórkowego lub raka niedrobnokomórkowego bez ustalonego podtypu (ang. not otherwise specified, NOS);</p> <p>2) potwierdzenie obecności mutacji aktywującej w genie EGFR kodującym receptor naskórkowego czynnika wzrostu (a.g. epidermal growth factor receptor, EGFR);</p> <p>3) zaawansowanie miejscowe (stopień III – z wyjątkiem przypadków, w których możliwe jest zastosowanie radiochemioterapii, radioterapii lub chirurgicznego leczenia) lub uogólnienie (stopień IV);</p> <p>4) istnienie możliwości przeprowadzenia obiektywnej oceny odpowiedzi w badaniach obrazowych z zastosowaniem kryteriów oceny systemu RECIST 1.1 (ang. Response Evaluation Criteria In Solid Tumours, RECIST);</p> <p>5) brak przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym lub cech progresji przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym u chorych po wcześniejszym leczeniu miejscowym (leczenie chirurgiczne lub radioterapia) oraz objawów neurologicznych i konieczności zwiększania dawki glikokortykosteroidów w ciągu ostatniego miesiąca przed włączeniem do programu;</p> <p>6) wiek powyżej 18 roku życia;</p> <p>7) sprawność w stopniu 0-1 według kryteriów WHO lub ECOG;</p> <p>8) wykluczenie obecności istotnych klinicznie chorób</p>		
--	--	--

<p>współwystępujących (szczególnie – niekontrolowane nadciśnienie tętnicze, niestabilna choroba wieńcowa, zawał mięśnia sercowego w ciągu ostatniego roku, komorowe zaburzenia rytmu wymagające leczenia);</p> <p>9) potwierdzenie prawidłowej czynności układu krwiotwórczego umożliwiającej leczenie zgodnie z aktualną Charakterystyką Produktu Leczniczego;</p> <p>10) potwierdzenie prawidłowej czynności nerek (stężenie kreatyniny nieprzekraczające 1,5-krotnie górnej granicy normy);</p> <p>11) potwierdzenie prawidłowej czynności wątroby:</p> <p>a) stężenie bilirubiny nieprzekraczające 1,5-krotnie górnej granicy normy,</p> <p>b) aktywność transaminaz i zasadowej fosfatazy nieprzekraczająca 3-krotnie górnej granicy normy lub nieprzekraczająca 5-krotnie górnej granicy normy w przypadku wzrostu związanego z przerzutami w wątrobie;</p> <p>12) wykluczenie przeciwwskazań do stosowania gefitynibu określonych w Charakterystyce Produktu Leczniczego;</p> <p>13) wykluczenie uprzedniego stosowania inhibitorów kinazy tyrozynowej EGFR;</p> <p>14) wykluczenie stosowania jednoczesnej chemioterapii oraz innych leków ukierunkowanych molekularnie;</p> <p>15) potwierdzenie progresji choroby po wcześniejszej chemioterapii (przynajmniej jedna linia leczenia);</p> <p>16) stosowanie wcześniej wielolekowej chemioterapii z udziałem pochodnych platyny (w przypadku chorych powyżej 70. roku życia – wcześniejsza monoterapia) – wymagany okres od zakończenia chemioterapii przynajmniej 4 tygodnie;</p> <p>17) zmiany nowotworowe możliwe do zmierzenia według kryteriów RECIST 1.1 lub obecność policzalnych zmian niemierzalnych;</p> <p>18) wykluczenie obecności istotnych klinicznie niepożądanych działań wcześniejszej chemioterapii z wyjątkiem wyłysienia;</p> <p>19) wykluczenie współwystępowania innych nowotworów</p>		
--	--	--

złośliwych leczonych z założeniem paliatywnym (niezależnie od uzyskanej odpowiedzi) oraz nieuzyskanie całkowitej odpowiedzi w przypadku nowotworów leczonych z założeniem radykalnym.

Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.

2. Określenie czasu leczenia w programie

Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie:

- 1) z zasadami terapii określonymi w ust. 2.1 i 2.2 oraz
- 2) z kryteriami wyłączenia z programu, o których mowa w ust. 3.

2.1 Pemetreksed, docetaksel

2.1.1 Stosowanie pemetreksedu w ramach pierwszej albo drugiej linii leczenia oraz docetakselu w ramach drugiej linii leczenia obejmuje:

- 1) 4 cykle - w sytuacjach innych niż opisane w pkt 2;
- 2) 6 cykli - w przypadku stwierdzenia:
 - a) odpowiedzi całkowitej lub
 - b) odpowiedzi częściowej, lub
 - c) odpowiedzi większego stopnia, tj. odpowiedzi całkowitej po wcześniejszej odpowiedzi częściowej lub odpowiedzi częściowej po wcześniejszej stabilizacji choroby w kolejnych badaniach po drugim oraz czwartym cyklu leczenia.

2.1.2 Stosowanie pemetreksedu lub docetakselu może być krótsze w przypadku wystąpienia poważnych działań niepożądanych.

2.1.3 W czasie leczenia konieczne jest trzykrotne wykonanie badań obrazowych (dodatkowe badania obrazowe wykonuje się w zależności od sytuacji klinicznej):

- 1) przed leczeniem - nie wcześniej niż 28 dni przed zastosowaniem pierwszej dawki leku;
- 2) w połowie leczenia - po drugim cyklu;
- 3) po zakończeniu leczenia - po czwartym cyklu oraz nie

<p>później niż 28 dni po podaniu ostatniej dawki leku.</p> <p>2.1.4 W przypadku uzyskania odpowiedzi na leczenie i kontynuacji chemioterapii do 6 cykli należy wykonać dodatkowe badania obrazowe po szóstym cyklu oraz nie później niż 28 dni po podaniu ostatniej dawki leku.</p> <p>2.1.5 Badania obrazowe obejmują ocenę:</p> <p>1) zmiany pierwotnej:</p> <p>a) badanie tomografii komputerowej klatki piersiowej z objęciem nadbrzusza lub</p> <p>b) badanie RTG klatki piersiowej w przypadku zmiany dobrze mierzalnej, otoczonej przez prawidłowo upowietrzony miąższ płucny;</p> <p>2) zmian przerzutowych - w zależności od sytuacji klinicznej i lokalizacji badanie tomografii komputerowej lub inne badania obrazowe (USG, rezonans magnetyczny, scyntygrafia i inne) pozwalające na pomiar zmian mierzalnych.</p> <p>2.1.6 Jeżeli pierwotny guz płuca nie istnieje (stan po resekcji płuca, nowotwór płuca bez ogniska pierwotnego), konieczne jest wykazanie w badaniach obrazowych przerzutowych zmian mierzalnych lub policzalnych zmian niemierzalnych.</p> <p>2.1.7 Ocenę wyniku leczenia (odpowieź) należy wykonywać według kryteriów skali RECIST (Response Evaluation Criteria in Solid Tumors).</p> <p>2.1.8 Przed rozpoczęciem leczenia konieczne jest wykonanie badania morfologii krwi i badań biochemicznych, a przed kolejnymi cyklami leczenia należy powtarzać badanie morfologii krwi.</p> <p>2.2 Gefitynib, erlotynib</p> <p>2.2.1 Stosowanie gefitynibu i erlotynibu w ramach pierwszej i drugiej linii leczenia jest prowadzone do stwierdzenia progresji choroby lub wystąpienia poważnych działań niepożądanych.</p> <p>2.2.2 W czasie leczenia konieczne jest wykonywanie badań obrazowych (dodatkowe badania obrazowe wykonuje się w zależności od sytuacji klinicznej):</p> <p>1) przed leczeniem - nie wcześniej niż 28 dni przed</p>		
--	--	--

<p>zastosowaniem pierwszej dawki leku;</p> <p>2) w czasie leczenia - co 2 cykle leczenia - ważność badania - 14 dni;</p> <p>2.2.3 Badania obrazowe obejmują ocenę:</p> <p>1) zmiany pierwotnej:</p> <p>a) badanie tomografii komputerowej klatki piersiowej z objęciem nadbrzusza lub</p> <p>b) badanie RTG klatki piersiowej w przypadku zmiany dobrze mierzalnej, otoczonej przez prawidłowo upowietrzony miąższ płucny;</p> <p>2) obecnych zmian przerzutowych - w zależności od sytuacji klinicznej i lokalizacji badanie tomografii komputerowej lub inne badania obrazowe (USG, rezonans magnetyczny, scyntygrafia i inne) pozwalające na pomiar zmian mierzalnych. Badania obrazowe w trakcie leczenia powinny obejmować ocenę zmian mierzalnych, które zostały opisane przed rozpoczęciem leczenia.</p> <p>2.2.4 Jeżeli pierwotny guz płuca nie istnieje (stan po resekcji płuca, nowotwór płuca bez ogniska pierwotnego), konieczne jest wykazanie w badaniach obrazowych przerzutowych zmian mierzalnych lub policzalnych zmian niemierzalnych.</p> <p>2.2.5 Ocenę wyniku leczenia (odpowieź) należy wykonywać według kryteriów skali RECIST 1.1 (Response Evaluation Criteria in Solid Tumors).</p> <p>3. Kryteria wyłączenia z programu:</p> <p>1) progresja choroby oceniona według kryteriów skali RECIST 1.1:</p> <p>a) powiększenie się istniejących zmian o przynajmniej 20% lub</p> <p>b) pojawienie się przynajmniej jednej nowej zmiany - potwierdzona w badaniu przedmiotowym lub obrazowym;</p> <p>2) pogorszenie stanu pacjenta w związku z nowotworem bez progresji potwierdzonej w badaniu przedmiotowym lub obrazowym;</p> <p>3) wystąpienie klinicznie istotnej toksyczności leczenia lub</p>		
---	--	--

<p>wystąpienie przynajmniej jednego niepożądanego działania będącego zagrożeniem życia według kryteriów CTC (Common Toxicity Criteria);</p> <p>4) nawracająca lub nieakceptowalna toksyczność związana z leczeniem 3 lub 4 stopnia według kryteriów CTC (Common Toxicity Criteria Wznowienie leczenia jest uwarunkowane ustąpieniem objawów toksyczności lub zmniejszeniem stopnia nasilenia do CTC stopień I lub II);</p> <p>5) nadwrażliwość na lek lub na substancję pomocniczą;</p> <p>6) obniżenie sprawności do stopnia 3-4 (2, 3, 4 w przypadku stosowania erlotynibu i gefitynibu) według kryteriów WHO lub ECOG;</p> <p>7) przerwa w przyjmowaniu erlotynibu lub gefitynibu dłuższa niż trzy tygodnie, która została spowodowana niepożądanym działaniem leczenia.</p> <p>8) pogorszenie jakości życia o istotnym znaczeniu według oceny lekarza;</p> <p>9) rezygnacja pacjenta - wycofanie zgody na udział w programie.</p>		
---	--	--

LECZENIE ZAAWANSOWANEGO WŁÓKNIAKOMIĘSĄKA GUZOWATEGO SKÓRY (DFSP) (ICD-10 C 44, C 49)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
1	2	3
<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1) potwierdzone histologicznie rozpoznanie zaawansowanego włóknakiomięsaka guzowatego skóry (dermatofibrosarcoma protuberans, DFSP);</p> <p>2) udokumentowana obecność rearanżacji chromosomów 17 i 22 w zakresie genów COL1A1/PDGFβ;</p> <p>3) nowotwór w stadium nieresekcyjnym (w przypadku zmian miejscowo złośliwych) lub uogólnionym z obecnością zmian przerzutowych;</p> <p>4) w przypadku zmian ograniczonych do powłok - zmiany nowotworowe udokumentowane z pomocą fotografii z miarką;</p> <p>5) w przypadku zmian przerzutowych - zmiany nowotworowe mierzone w badaniu tomografii komputerowej;</p> <p>6) wiek powyżej 18 roku życia;</p> <p>7) stan sprawności 0-2 według klasyfikacji WHO;</p> <p>8) prawidłowe wartości wskaźników czynności wątroby i nerek;</p> <p>9) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem:</p> <p>a) liczba granulocytów obojętnochłonnych przed leczeniem większa od $1,5 \times 10^9/l$,</p> <p>b) liczba płytek krwi większa od $100 \times 10^9/l$,</p> <p>c) stężenie hemoglobiny większe od 8,5 g/dl.</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>2. Kryteria uniemożliwiające kwalifikację do programu</p> <p>1) nadwrażliwość na imatynib lub którąkolwiek z substancji pomocniczych;</p> <p>2) obecność istotnych chorób współistniejących lub niewydolności narządowej;</p> <p>3) stan sprawności 3 albo 4 wg WHO;</p> <p>4) ciąża.</p>	<p>1. Imatynib</p> <p>1.1 Dobowa dawka imatynibu wynosi 800 mg (w dwóch dawkach po 400 mg).</p> <p>1.2 W przypadku wystąpienia istotnych klinicznie lub ciężkich działań niepożądanych dawkę leku można zmniejszyć do 600 mg lub 400 mg/dobę.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia imatynibem</p> <p>1) histologiczne potwierdzenie rozpoznania zaawansowanego włóknakiomięsaka skóry;</p> <p>2) potwierdzenie rearanżacji chromosomów 17 i 22 w zakresie genów COL1A1/PDGFβ;</p> <p>3) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>4) oznaczenie aktywności transaminaz wątrobowych;</p> <p>5) oznaczenie stężenia bilirubiny;</p> <p>6) oznaczenie aktywności fosfatazy zasadowej;</p> <p>7) oznaczenie poziomu albumin;</p> <p>8) badanie ogólne moczu;</p> <p>9) wykonanie tzw. zdjęcia z miarką - w przypadku zmian nowotworowych ograniczonych jedynie do powłok (skóra i tkanka podskórna);</p> <p>10) badanie tomografii komputerowej z podwójnym kontrastem odpowiednich okolic ciała - w przypadku obecności przerzutów;</p> <p>11) RTG klatki piersiowej;</p> <p>12) badanie EKG;</p> <p>13) test ciążowy u kobiet w wieku rozrodczym.</p> <p>2. Monitorowanie skuteczności leczenia</p> <p>1) badania wykonywane co 4-6 tygodni w okresie pierwszych 6 miesięcy leczenia, a następnie co 3 miesiące:</p> <p>a) morfologia krwi z rozmazem,</p> <p>b) oznaczenie aktywności transaminaz wątrobowych,</p> <p>c) oznaczenie stężenia bilirubiny,</p> <p>d) oznaczenie aktywności fosfatazy zasadowej,</p> <p>e) oznaczenie poziomu albumin,</p>

<p>3. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>3.1 Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z zasadami określonymi w ust. 3.2 i 3.3 oraz zgodnie z kryteriami zakończenia udziału w programie, określonymi w ust. 4.</p> <p>3.2 Po co najmniej 14 tygodniach leczenia należy ocenić możliwość wykonania chirurgicznej resekcji wyjściowo nieoperacyjnego nowotworu.</p> <p>3.3 Jeżeli w wyniku tej oceny podjęto próbę chirurgicznego leczenia i w badaniu histopatologicznym po zabiegu operacyjnym marginesy chirurgiczne zostaną ocenione jako wolne od nowotworu należy odstąpić od dalszego stosowania imatynibu.</p> <p>4. Kryteria zakończenia udziału w programie</p> <p>1) wystąpienie objawów nadwrażliwości na imatynib lub którąkolwiek z substancji pomocniczych;</p> <p>2) progresja choroby w trakcie stosowania leku;</p> <p>3) utrzymywanie się toksyczności w stopniu większym lub równym 3 wg skali WHO, w szczególności:</p> <p>a) 3-krotny wzrost stężenia bilirubiny,</p> <p>b) 5-krotny wzrost aktywności aminotransferaz wątrobowych,</p> <p>c) ciężka niedokrwistość, neutropenia lub małopłytkowość;</p> <p>4) pogorszenie stanu sprawności do stopnia 3 albo 4 według WHO.</p>		<p>f) badanie ogólne moczu;</p> <p>2) badania wykonywane co 2 miesiące w okresie pierwszych 6 miesięcy leczenia, a następnie co 3 miesiące:</p> <p>a) wykonanie serii zdjęć z miarką w przypadku zmian nowotworowych ograniczonych jedynie do powłok (skóry i tkanki podskórnej),</p> <p>b) badanie tomografii komputerowej z podwójnym kontrastem odpowiednich okolic ciała:</p> <p>- w przypadku obecności przerzutów oraz</p> <p>- w przypadku podejrzenia progresji choroby nowotworu pierwotnie ograniczonego jedynie do powłok;</p> <p>3) badania wykonywane co 6 miesięcy - RTG klatki piersiowej.</p> <p>Wykonane badania obrazowe muszą umożliwić obiektywną ocenę odpowiedzi na leczenie. Ocena odpowiedzi na leczenie powinna być przeprowadzana zgodnie z kryteriami RECIST.</p>
--	--	--

LECZENIE MIĘSAKÓW TKANEK MIĘKKICH (ICD-10 C48, C49)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
1	2	3
<p>1. Leczenie mięsaków tkanek miękkich trabektedyną</p> <p>1.1. Kryteria kwalifikacji:</p> <p>1) rozpoznanie zaawansowanego miejscowo (nieresekcyjnego) lub przerzutowego mięsaka o typie histologicznym tłuszczakomięsaka (liposarcoma) lub mięsaka gładkokomórkowego (leiomyosarcoma);</p> <p>2) stopień sprawności 0-1 według klasyfikacji WHO;</p> <p>3) należna masa ciała (dopuszczalny ubytek masy ciała mniejszy niż 10% wartości należnej);</p> <p>4) niewystępowanie poważnych chorób współistniejących o istotnym znaczeniu dla zastosowania chemioterapii;</p> <p>5) możliwość przeprowadzenia obiektywnej oceny odpowiedzi na leczenie według kryteriów klasyfikacji RECIST;</p> <p>6) liczba granulocytów obojętnochłonnych (ANC) większa lub równa $1500/\text{mm}^3$;</p> <p>7) liczba płytek krwi większa lub równa $100\ 000/\text{mm}^3$;</p> <p>8) stężenie bilirubiny nieprzekraczające górnej granicy normy;</p> <p>9) aktywność fosfatazy zasadowej mniejsza lub równa 2,5-krotności górnej granicy normy (jeżeli podwyższenie aktywności fosfatazy zasadowej może być pochodzenia kostnego, należy brać pod uwagę izoenzymy wątrobowe 5-nukleotyduazy lub GGT);</p> <p>10) poziom albuminy większy lub równy 25 g/l;</p> <p>11) aktywność aminotransferazy alaninowej (AIAT) i aminotransferazy asparaginianowej (AspAT) mniejsza lub równa 2,5-krotności górnej granicy normy;</p> <p>12) klirens kreatyniny większy lub równy 30 ml/min w przypadku monoterapii;</p>	<p>1. Dawkowanie trabektedyny</p> <p>1.1 Zalecana dawka trabektedyny wynosi $1,5\ \text{mg}/\text{m}^2$ powierzchni ciała.</p> <p>1.2 Podanie leku obejmuje wlew dożylny trwający 24 godziny. Lek podaje się przez cewnik w żyłę centralnej.</p> <p>1.3 Przerwa pomiędzy cyklami leczenia wynosi 3 tygodnie.</p> <p>1.4 W ramach premedykacji należy zastosować kortykosteroidy.</p> <p>1.5 Przed podaniem drugiej i kolejnych dawek leku muszą być spełnione łącznie następujące kryteria dotyczące parametrów biochemicznych:</p> <p>1) liczba granulocytów obojętnochłonnych (ANC) większa lub równa $1500/\text{mm}^3$;</p> <p>2) liczba płytek krwi większa lub równa $100\ 000/\text{mm}^3$;</p> <p>3) stężenie bilirubiny nieprzekraczające górnej granicy normy;</p> <p>4) aktywność fosfatazy zasadowej mniejsza lub równa 2,5-krotności górnej granicy normy (jeżeli podwyższenie aktywności fosfatazy zasadowej może być pochodzenia kostnego, należy brać pod uwagę izoenzymy wątrobowe 5-nukleotyduazy lub GGT);</p> <p>5) poziom albuminy większy lub równy 25 g/l;</p>	<p>1. Leczenie mięsaków tkanek miękkich trabektedyną</p> <p>1.1. Badania przy kwalifikacji do leczenia:</p> <p>1) histologiczne potwierdzenie określonego typu mięsaka zgodnie z kryteriami włączenia - w przypadku diagnostyki mięsaka gładkokomórkowego konieczne wykonanie immunohistochemicznego oznaczenia desminy;</p> <p>2) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>3) oznaczenie stężenia hemoglobiny;</p> <p>4) oznaczenia stężenia kreatyniny w surowicy lub klirens kreatyniny;</p> <p>5) oznaczenie stężenia bilirubiny;</p> <p>6) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej;</p> <p>7) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej;</p> <p>8) oznaczenie aktywności fosfatazy zasadowej (w tym 5-nukleotyduazy lub GGT, w przypadku gdy podwyższenie aktywności fosfatazy zasadowej może być pochodzenia kostnego);</p> <p>9) oznaczenie poziomu albumin w surowicy;</p> <p>10) oznaczenie poziomu kinazy kreatynowej;</p> <p>11) test ciążyowy u kobiet w wieku rozrodczym;</p> <p>12) badanie tomografii komputerowej lub rezonansu magnetycznego odpowiednich okolic ciała.</p> <p>1.2. Monitorowanie skuteczności leczenia</p> <p>1) badania biochemiczne:</p> <p>a) morfologia krwi z rozmazem,</p> <p>b) oznaczenie stężenia hemoglobiny,</p>

<p>13) stężenie kreatyniny w surowicy mniejsze lub równe 1,5 mg/dl (132,6 μmol/l) lub klirens kreatyniny większy lub równy 60 ml/min w przypadku terapii skojarzonej;</p> <p>14) poziom kinazy kreatynowej mniejszy lub równy 2,5-krotności górnej granicy normy;</p> <p>15) stężenie hemoglobiny większe lub równe 9 g/dl;</p> <p>16) udokumentowana progresja choroby podczas przynajmniej jednej linii chemioterapii z udziałem doksorubicyny lub ifosfamidu zastosowanej z powodu zaawansowanego miejscowo (nieresekcyjnego) lub przerzutowego mięsaka o typie histologicznym tłuszczakomięsaka (liposarcoma) lub mięsaka gładkokomórkowego (leiomyosarcoma);</p> <p>17) zastosowanie nie więcej niż 3 linii wcześniejszej chemioterapii. Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>1.2. Kryteria uniemożliwiające włączenie do programu:</p> <p>1) nadwrażliwość na trabektedynę lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;</p> <p>2) współistniejące poważne lub niekontrolowane zakażenie;</p> <p>3) wystąpienie poważnej, nawracającej i trudno odwracalnej toksyczności (stopień 3-4) podczas wcześniejszej chemioterapii;</p> <p>4) ciąża lub karmienie piersią;</p> <p>5) jednoczesne podanie szczepionki przeciwko żółtej febrze.</p> <p>1.3. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia z programu, o których mowa w ust. 1.4.</p> <p>1.4. Kryteria wyłączenia z programu:</p> <p>1) progresja choroby - oceniana zgodnie z kryteriami RECIST;</p> <p>2) działania niepożądane powyżej 2 stopnia według WHO (z wyłączeniem przejściowych objawów typowych dla leczenia trabektedyną);</p> <p>3) niespełnienie kryteriów wymaganych przy podaniu kolejnej dawki leku;</p> <p>4) rezygnacja pacjenta.</p>	<p>6) aktywność aminotransferazy alaninowej (AIAT) i aminotransferazy asparaginianowej (AspAT) mniejsza lub równa 2,5-krotności górnej granicy normy;</p> <p>7) klirens kreatyniny większy lub równy 30 ml/min w przypadku monoterapii;</p> <p>8) stężenie kreatyniny w surowicy mniejsze lub równe 1,5 mg/dl (132,6 μmol/l) lub klirens kreatyniny większy lub równy 60 ml/min w przypadku terapii skojarzonej;</p> <p>9) poziom kinazy kreatynowej mniejszy lub równy 2,5-krotności górnej granicy normy;</p> <p>10) stężenie hemoglobiny większe lub równe 9 g/dl.</p> <p>1.6 W przypadku niespełnienia kryteriów określonych w ust. 1.5 należy opóźnić podanie trabektedyny aż do osiągnięcia przez parametry biochemiczne wymaganych wartości.</p> <p>1.7 Opóźnienie podania drugiej i kolejnych dawek leku nie może wynosić więcej niż 3 tygodnie. Brak spełniania w tym okresie kryteriów określonych w ust. 1.5 nakazuje zakończenie udziału w programie.</p> <p>2. Dawkowanie pazopanibu</p> <p>1) Zalecana dawka pazopanibu wynosi 800 mg raz na dobę.</p> <p>2) W zależności od indywidualnej tolerancji leczenia w celu opanowania działań niepożądanych dawkę należy dostosowywać, zmieniając ją stopniowo za każdym razem o 200 mg.</p> <p>3) Dawka pazopanibu nie powinna być większa niż 800 mg.</p>	<p>c) oznaczenia stężenia kreatyniny w surowicy lub klirens kreatyniny,</p> <p>d) oznaczenie stężenia bilirubiny,</p> <p>e) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej,</p> <p>f) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej,</p> <p>g) oznaczenie aktywności fosfatazy zasadowej (w tym 5-nukleotydyazy lub GGT, w przypadku gdy podwyższenie aktywności fosfatazy zasadowej może być pochodzenia kostnego),</p> <p>h) oznaczenie poziomu albumin w surowicy,</p> <p>i) oznaczenie poziomu kinazy kreatynowej.</p> <p>Badania należy wykonywać raz w tygodniu podczas dwóch pierwszych cykli leczenia oraz co najmniej raz między zastosowaniem leku w kolejnych cyklach leczenia.</p> <p>2) Badania obrazowe</p> <p>Badanie tomografii komputerowej lub rezonansu magnetycznego odpowiednich okolic ciała - wykonywane co 7-9 tygodni oraz nie rzadziej niż co 3 cykle terapii.</p> <p>Odpowiedź na leczenie należy oceniać zgodnie z kryteriami RECIST.</p> <p>2. Leczenie mięsaków tkanek miękkich pazopanibem</p> <p>2.1. Badania przy kwalifikacji do leczenia:</p> <p>1) histologiczne potwierdzenie określonego typu mięsaka zgodnie z kryteriami włączenia;</p> <p>2) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>3) oznaczenie poziomu kreatyniny w surowicy lub klirensu kreatyniny;</p> <p>4) oznaczenie stężenia bilirubiny;</p> <p>5) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej i asparaginianowej;</p> <p>6) badania obrazowe do potwierdzenia progresji choroby wg RECIST;</p> <p>7) elektrokardiogram (EKG);</p>
--	--	--

<p>2. Leczenie mięsaków tkanek miękkich pazopanibem</p> <p>2.1. Kryteria kwalifikacji:</p> <p>1) rozpoznanie histopatologiczne zaawansowanego (nieresekcyjnego lub przerzutowego) jednego z niżej wymienionych mięsaków tkanek miękkich:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) fibroblastycznego (włókniakomięsak dorosłych- ang. adult fibrosarcoma, śluzakowłókniakomięsak- ang.myxofibrosarcoma, stwardniały nabłonkowy włókniakomięsak- ang.sclerosing epithelioid fibrosarcoma, guz włóknisty-ang.malignant solitary fibrous tumour), b) fibrohistiocytarnego (pleomorficzny mięsak histiocytarny włóknisty-ang.pleomorphic malignant fibrous histiocytoma-MFH, giant cell MFH, inflammatory MFH), c) mięśniakomięsaka gładkokomórkowego-ang. leiomyosarcoma, d) złośliwego guza kłębka-ang. malignant glomus tumour, e) mięśniakomięsaka prążkowanokomórkowego pleomorficznego lub pęcherzykowego-ang. rhabdomyosarcoma pleomorphicum, rhabdomyosarcoma alveolare, f) guza naczyniowego (nabłonkowy śródbłoniak krwionośny-ang.epithelioid hemangioendothelioma, mięsaki naczyń krwionośnych-ang.angiosarcoma), g) guza o niepewnej histogenezie (mięsaki maziówkowe-ang.synovial sarcoma, mięsaki epitelioidalne-ang.epithelioid sarcoma, mięsaki pęcherzykowate-alveolar soft part sarcoma, mięsaki jasnokomórkowe-ang.clear cell sarcoma, desmoplastyczne guzy drobnookrągłokomórkowe-ang.desmoplastic small round cell tumour, pozanerkowe guzy rabdoidalne-ang.extrarenal rhabdoid tumour, nowotwory mezenchymalne ang. malignant mesenchymoma, PEComa, mięsaki błony wewnętrznej-ang. intimal sarcoma), h) złośliwego obwodowego guza osłonek nerwowych; <p>2) stopień złośliwości histologicznej średni lub wysoki (G2 lub G3);</p>		<p>8) badanie echokardiograficzne;</p> <p>9) oznaczenie poziomu TSH;</p> <p>10) badanie tomografii komputerowej (ewentualnie rezonansu magnetycznego) klatki piersiowej i innej lokalizacji, gdzie stwierdza się zmiany nowotworowe konieczne dla monitorowania leczenia.</p> <p>2.2. Monitorowanie leczenia:</p> <p>1) badania biochemiczne:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi z rozmazem, b) oznaczenia poziomu kreatyniny w surowicy lub klirensu kreatyniny, c) oznaczenie stężenia bilirubiny, d) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej i asparaginianowej. <p>Badania wymienione w pkt 1 lit. a i b należy wykonywać co 4-6 tygodni lub częściej w przypadkach uzasadnionych klinicznie. Badania wymienione w pkt 1 lit. c i d należy wykonywać w 3., 5., 7. i 9. tygodniu, a następnie w 3. i 4. miesiącu leczenia oraz w przypadkach uzasadnionych klinicznie. Należy kontynuować okresową kontrolę również po 4. miesiącu leczenia.</p> <p>2) inne badania:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) systematyczna kontrola ciśnienia tętniczego. <p>Badania należy przeprowadzać podczas każdej wizyty świadczeniobiorcy – nie rzadziej niż raz na 4-6 tygodni.</p> <p>3) badania obrazowe</p> <p>Badania obrazowe (tomografia komputerowa, ewentualnie rezonans magnetyczny) w celu oceny kontroli choroby (wg kryteriów RECIST) należy wykonywać nie rzadziej niż co 3 miesiące.</p> <p>3. Sposób przekazywania informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych</p> <p>Informacje przekazuje się w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</p>
--	--	---

<p>3) progresja choroby (wg kryteriów RECIST):</p> <ul style="list-style-type: none">a) w trakcie lub przynajmniej po jednym schemacie chemioterapii z powodu choroby zaawansowanej, lubb) w ciągu 12 miesięcy od zakończenia chemioterapii neoadiuwantowej lub adiuwantowej; <p>4) wiek powyżej 18 lat;</p> <p>5) stopień sprawności 0-1 według klasyfikacji WHO;</p> <p>6) brak przerzutów w obrębie OUN;</p> <p>7) wydolność szpiku kostnego wyrażona liczbowymi wartościami:</p> <ul style="list-style-type: none">a) poziomem hemoglobiny większym lub równym 9,0 g/dl,b) bezwzględną liczbą granulocytów obojętnochłonnych większą lub równą 1500/ mm³,c) liczbą płytek krwi większą lub równą 100 000/mm³; <p>8) poziom kreatyniny mniejszy lub równy 1,5-krotności górnej granicy normy lub klirens kreatyniny większy lub równy 50 ml/ min;</p> <p>9) poziom bilirubiny mniejszy lub równy 1,5-krotności górnej granicy normy;</p> <p>10) aktywność aminotransferazy alaninowej (AlAT) i aminotransferazy asparaginianowej (AspAT) mniejsza lub równa 2,5-krotności górnej granicy normy;</p> <p>11) frakcja wyrzutowa lewej komory większa lub równa dolnej granicy normy lokalnej instytucji.</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>2.2. Kryteria uniemożliwiające włączenie do programu:</p> <ul style="list-style-type: none">1) rozpoznanie histopatologiczne mięsaka tkanek miękkich:<ul style="list-style-type: none">a) chrząstniakomięsaka,b) mięsaka Ewinga / prymitywnych guzów neuroektodermalnych,c) tłuszczakomięsaka,d) wszystkich mięśniakomięsaków prążkowanokomórkowych innych niż pleomorficzne i pęcherzykowe,e) mięsaka kościopochodnego,		
--	--	--

<p>f) nowotworu podścieliskowego przewodu pokarmowego, g) włókniakomięsaka guzowatego skóry, h) zapalnego guza miofibroblastycznego, i) złośliwego międzybłoniaka, j) mieszanego guza mezodermalnego trzonu macicy, k) innych typów niewymienionych jako spełniające kryteria włączenia;</p> <p>2) wcześniejsze leczenie inhibitorami angiogenezy; 3) niewłaściwa kontrola nadciśnienia tętniczego (wartości powyżej 150/ 90 mmHg); 4) przebyte w ciągu ostatnich 6 miesięcy choroby, zabiegi lub stany kliniczne:</p> <p>a) angioplastyka naczyń wieńcowych, b) stentowanie naczyń wieńcowych, c) zawał mięśnia sercowego, d) niestabilna dusznica bolesna, e) pomostowanie naczyń wieńcowych, f) objawowe choroby naczyń obwodowych (stopień III lub IV wg NYHA), g) epizod naczyniowo- mózgowy, h) zatorowość płucna, i) nieleczona zakrzepica żył głębokich, j) niekontrolowane leczenie lub profilaktyka wtórna epizodów zakrzepowo- zatorowych, k) klinicznie istotne krwawienia, l) duże zabiegi chirurgiczne niezwiązane z leczeniem choroby podstawowej;</p> <p>5) niegojące lub ciężko gojące się rany w ciągu ostatnich 28 dni; 6) nadwrażliwość na pazopanib lub na którąkolwiek substancję pomocniczą; 7) ciąża lub karmienie piersią.</p> <p>2.3. Określenie czasu leczenia w programie Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu z powodu progresji lub nieakceptowanej toksyczności.</p>		
---	--	--

2.4. Kryteria wyłączenia z programu: 1) progresja choroby – oceniana zgodnie z kryteriami RECIST; 2) nieakceptowane działania niepożądane lub nadwrażliwość na pazopanib; 3) rezygnacja pacjenta.		
---	--	--

LECZENIE RAKA PIERSI (ICD-10 C50)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Leczenie adjuwantowe raka piersi trastuzumabem</p> <p>1.1 Kryteria kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) histologiczne rozpoznanie raka piersi; 2) nadekspresja receptora HER2 w komórkach raka (wynik /3+/ w badaniu IHC) lub amplifikacja genu HER2 (wynik /+/- w badaniu metodą hybrydyzacji in situ (ISH)); 3) nowotwór pierwotnie operacyjny (wyjściowy stopień zaawansowania (I - T1c N0, II - T0-2 N0-1 lub IIIA - T3 N1); 4) zaawansowanie umożliwiające leczenie chirurgiczne po zastosowaniu wstępnej chemioterapii i uzyskaniu możliwości chirurgicznego leczenia o założeniu doszczętnym w stopniu IIIA (T0-3 N2); 5) leczenie chirurgiczne o założeniu radykalnym polegające na: <ol style="list-style-type: none"> a) amputacji piersi oraz wycięciu pachowych węzłów chłonnych lub, b) wycięciu guza z marginesem tkanek prawidłowych oraz pachowych węzłów chłonnych z uzupełniającą radioterapią całej piersi (leczenie oszczędzające); 6) czynniki ryzyka nawrotu raka wykazane na podstawie histologicznego badania materiału pooperacyjnego obejmujące: <ol style="list-style-type: none"> a) obecność przerzutów w pachowych węzłach chłonnych dołu pachowego (cecha pN+) lub b) największą średnicę guza powyżej 1,0 cm w przypadku nieobecności przerzutów w pachowych węzłach chłonnych (cecha pN0); 	<p>1. Leczenie adjuwantowe raka piersi trastuzumabem</p> <p>Początkowa dawka nasycająca wynosi 8 mg/kg masy ciała, a następnie 6 mg/kg po 3 tygodniach, po czym 6 mg/kg powtarzane w 3 tygodniowych odstępach, podawane we wlewie przez około 90 minut.</p> <p>Jeżeli podanie leku z jakichś powodów spóźniło się o 7 dni lub mniej, należy podać jak najszybciej zwykłą dawkę leku (6 mg/kg) (nie czekając do następnego planowanego cyklu), a następnie należy podawać dawki podtrzymujące 6 mg/kg co 3 tygodnie, zgodnie z uprzednim planem leczenia. Jeżeli podanie leku opóźniło się o więcej niż 7 dni, wtedy należy ponownie podać dawkę nasycającą (8 mg/kg przez około 90 minut), a następnie podawać kolejne podtrzymujące dawki leku (6 mg/kg) co 3 tygodnie od tego momentu. Świadczeniobiorców z wczesnym rakiem piersi należy leczyć przez 1 rok lub do momentu nawrotu choroby. Lek podaje się w 90-minutowym wlewie dożylnym. Świadczeniobiorcy powinni być obserwowani przez co najmniej 6 godzin, od rozpoczęcia pierwszego wlewu i przez 2 godziny od rozpoczęcia kolejnych wlewów, pod kątem wystąpienia objawów takich jak: gorączka, dreszcze lub innych objawów związanych z wlewem dożylnym. Przerwanie wlewu może pomóc w kontrolowaniu tych objawów. Wlew może być wznowiony po</p>	<p>1. Leczenie adjuwantowe raka piersi trastuzumabem</p> <p>1.1 Wykaz badań przy kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> a) badanie immunohistochemiczne lub metodą hybrydyzacji in situ (ISH) (ocena nadekspresji receptora HER2, obecność receptorów ER i PGR); b) morfologia krwi z rozmazem; c) poziom kreatyniny, d) poziom AlAT; e) poziom AspAT; f) stężenie bilirubiny; g) USG jamy brzusznej; h) RTG klatki piersiowej lub badanie tomografii komputerowej (w zależności od możliwości oceny wymiarów zmian); i) scyntygrafia kośćca (w zależności od oceny sytuacji klinicznej); j) EKG, badanie ECHO lub MUGA (scyntygrafia bramkowana serca); k) konsultacja kardiologiczna. <p>1.2 Monitorowanie leczenia</p> <p>Badanie przeprowadzane co 3 tygodnie:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi z rozmazem; b) poziom kreatyniny; c) poziom AlAT; d) poziom AspAT; e) stężenie bilirubiny; f) EKG.

<p>7) wydolność serca wykazana na podstawie oceny klinicznej i badania ECHO lub MUGA (przed rozpoczęciem stosowania trastuzumabu) z frakcją wyrzutu lewej komory serca wynoszącą przynajmniej 50%;</p> <p>8) wykluczenie ciąży.</p> <p>2. Leczenie przerzutowego raka piersi trastuzumabem albo lapatynibem w skojarzeniu z kapecytabiną</p> <p>2.1 Kryteria kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) histologiczne rozpoznanie raka piersi z przerzutami (IV stopień) - (dla trastuzumabu i lapatynibu z kapecytabiną); 2) udokumentowane niepowodzenie chemioterapii z użyciem antracyklin lub z przeciwwskazaniami do stosowania antracyklin (dla trastuzumabu stosowanego w skojarzeniu z lekiem o działaniu cytotoksycznym); 3) udokumentowane niepowodzenie leczenia z użyciem przynajmniej 2 schematów chemioterapii z użyciem antracyklin i taksanów (dla trastuzumabu stosowanego w monoterapii); 4) udokumentowana progresja po uprzednim leczeniu trastuzumabem jest kryterium włączenia do leczenia lapatynibem w skojarzeniu z kapecytabiną; 5) udokumentowana nadekspresja receptora HER2 (wynik /3+ w badaniu IHC) lub amplifikacja genu HER2 (wynik +/- w badaniu metodą hybrydyzacji in situ (ISH)); 6) stan sprawności 0-2 wg WHO; 7) prawidłowe wskaźniki czynności nerek; 8) prawidłowe wskaźniki czynności wątroby (możliwość kwalifikowania chorych z umiarkowanym wzrostem aktywności transaminaz to znaczy do 3-krotnego wzrostu aktywności transaminaz w stosunku do wartości prawidłowych); 9) prawidłowe wskaźniki czynności szpiku; 10) wydolność serca wykazana na podstawie oceny klinicznej i badania ECHO lub MUGA (przed rozpoczęciem stosowania trastuzumabu) z frakcją wyrzutu lewej komory serca 	<p>zmniejszeniu nasilenia objawów. Jeżeli pierwsza dawka nasycająca była dobrze tolerowana, dawki kolejne mogą być podawane w 30-minutowym wlewie.</p> <p>Leczenie trastuzumabem powinno być prowadzone do czasu wystąpienia progresji choroby lub wystąpienia niepożądanych działań o istotnym znaczeniu klinicznym.</p> <p>2. Leczenie przerzutowego raka piersi trastuzumabem</p> <p>Zalecana początkowa dawka nasycająca wynosi 4 mg/kg masy ciała.</p> <p>Następnie podaje się cotygodniową dawkę leku 2 mg/kg masy ciała, rozpoczynając po upływie tygodnia od podania dawki nasycającej. Alternatywnie zalecany jest niższy schemat dawek nasycającej i podtrzymującej w monoterapii i leczeniu skojarzonym z paklitakselem, docetakselem lub inhibitorem aromatazy:</p> <p>Początkowa dawka nasycająca 8 mg/kg masy ciała, a następnie 6 mg/kg po 3 tygodniach, po czym 6 mg/kg powtarzane w 3 tygodniowych odstępach, podawane we wlewie przez około 90 min.</p> <p>Leczenie trastuzumabem powinno być prowadzone do czasu wystąpienia progresji choroby lub wystąpienia niepożądanych działań o istotnym znaczeniu klinicznym.</p> <p>3. Leczenie uogólnionego raka piersi lapatynibem w skojarzeniu z kapecytabiną</p> <p>Zalecana dawka dobową lapatynibu wynosi 1.250 mg (5 tabletek jednorazowo w ciągu doby - dawki dobowej nie należy dzielić). Leczenie lapatynibem należy prowadzić codziennie do wystąpienia progresji</p>	<p>Badanie ECHO lub MUGA (scyntygrafia bramkowana serca) przeprowadzane w 9, 18, 27, 36 i 45 tygodniu oraz następnie w przypadku kontynuacji leczenia co trzy podania trastuzumabu.</p> <p>2. Paliatywne leczenie raka piersi</p> <p>2.1 Wykaz badań przy kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> a) badanie immunohistochemiczne lub metodą hybrydyzacji in situ (ISH) (ocena nadekspresji receptora HER2, obecność receptorów ER i PGR); b) morfologia krwi z rozmazem; c) poziom kreatyniny; d) poziom AlAT; e) poziom AspAT; f) stężenie bilirubiny; g) USG jamy brzusznej; h) RTG - klatki piersiowej lub badanie tomografii komputerowej (w zależności od możliwości oceny wymiarów zmian); i) scyntygrafia kośćca (w zależności od oceny sytuacji klinicznej); j) EKG, badanie ECHO lub MUGA (scyntygrafia bramkowana serca); k) konsultacja kardiologiczna. <p>2.2 Monitorowanie leczenia</p> <p>Badanie przeprowadzane co 3 tygodnie:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi z rozmazem; b) poziom kreatyniny; c) poziom AlAT; d) poziom AspAT; e) stężenie bilirubiny. <p>Badania przeprowadzane co trzy podania trastuzumabu:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) USG jamy brzusznej; b) RTG klatki piersiowej lub badanie tomografii komputerowej (w zależności od możliwości oceny wymiarów zmian);
--	---	--

<p>wynoszącą przynajmniej 50%;</p> <p>11) nieobecność nasilonej duszności spoczynkowej związanej z zaawansowanym nowotworem;</p> <p>12) wykluczenie ciąży.</p> <p>Nieuzasadnione jest włączanie do leczenia trastuzumabem w ramach leczenia przerzutowego raka piersi świadczeniobiorców, u których zastosowano ten lek w leczeniu adjuwantowym raka piersi.</p> <p>3. Wyłączenie z programu:</p> <p>1) Leczenie adjuwantowe raka piersi:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) rozpoznanie przewodowego raka przedinwazyjnego; b) zaawansowanie w stopniach I z cechą T1a i T1b oraz IIIB, IIIC i IV; c) progresja choroby w trakcie stosowania leku; d) niewydolność serca (klasa III lub IV według klasyfikacji NYHA); e) niestabilność hemodynamiczna w przebiegu choroby wieńcowej lub zastawkowej wady serca oraz nadciśnienia tętniczego i innych sytuacji klinicznych (np. wieloletnia lub niekontrolowana cukrzyca); f) frakcja wyrzutu lewej komory serca poniżej 50 % wykazana w badaniu ECHO lub MUGA; g) niewydolność oddechowa związana z innymi chorobami współistniejącymi; h) współistnienie innych nowotworów złośliwych z wyjątkiem przedinwazyjnego raka szyjki macicy i podstawnokomórkowego raka skóry; i) okres ciąży i karmienia piersią; j) przeciwwskazania do stosowania trastuzumabu wynikające z nadwrażliwości na trastuzumab, białko mysie lub substancje pomocnicze. <p>2) Leczenie przerzutowego raka piersi:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) wystąpienie objawów nadwrażliwości na lek podawany w programie; 	<p>choroby lub wystąpienia poważnych działań niepożądanych.</p> <p>Kapecytabinę w skojarzeniu z lapatynibem należy stosować w dobowej dawce 2.000mg/m² powierzchni ciała (dwie dawki podzielone) w dniach 1- 14 w cyklach 21- dniowych.</p>	<ul style="list-style-type: none"> c) badanie ECHO lub MUGA (scyntygrafia bramkowana serca); d) scyntygrafia kośćca (w zależności od oceny sytuacji klinicznej); e) EKG.
--	--	---

<p>b) toksyczność według WHO powyżej 3, zwłaszcza wystąpienie objawów zahamowania czynności szpiku, objawów niewydolności krążenia,</p> <p>c) stan sprawności 3 - 4 według WHO,</p> <p>d) progresja choroby w trakcie stosowania leku: - wystąpienie nowych zmian nowotworowych lub - stwierdzenie progresji istniejących zmian - zwiększenie o przynajmniej 20% najmniejszego wymiaru istniejącej zmiany pojedynczej lub sumy najdłuższych wymiarów w przypadku mnogich zmian,</p> <p>e) niewydolność krążenia i niewydolność wieńcowa oraz niekontrolowane nadciśnienie tętnicze,</p> <p>f) ciąża.</p>		
--	--	--

LECZENIE RAKA NERKI (ICD-10 C 64)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
1	2	3
<p>1. Leczenie raka nerki przy wykorzystaniu substancji czynnej sunitynib</p> <p>1.1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1) histologicznie potwierdzone rozpoznanie jasnokomórkowego raka nerki lub mieszanego raka nerkowokomórkowego z przeważającym (powyżej 60% utkania) komponentem jasnokomórkowym;</p> <p>2) nowotwór w stadium zaawansowanym (pierwotne uogólnienie lub nawrót po pierwotnym leczeniu chirurgicznym);</p> <p>3) brak wcześniejszego leczenia farmakologicznego raka nerki;</p> <p>4) uprzednie wykonanie nefrektomii (radikalnej lub oszczędzającej);</p> <p>5) udokumentowana obecność przerzutów narządowych;</p> <p>6) zmiany możliwe do obiektywnej oceny w badaniach obrazowych metodą komputerowej tomografii (KT) lub magnetycznego rezonansu (MR) z zastrzeżeniem konieczności potwierdzenia zmian w układzie kostnym przy użyciu konwencjonalnej rentgenografii (RTG) lub MR;</p> <p>7) nieobecność przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym (dopuszczalne wcześniejsze wycięcie przerzutów i /lub radioterapia, o ile po leczeniu utrzymuje się stan bezobjawowy);</p> <p>8) stan sprawności 80-100 wg skali Karnofsky'ego;</p> <p>9) korzystne lub pośrednie rokowanie według skali MSKCC (Memorial Sloan-Kettering Cancer Center);</p> <p>10) wykluczenie ciąży i okresu karmienia piersią;</p> <p>11) nieobecność innych nowotworów złośliwych z wyjątkiem</p>	<p>1. Sunitynib</p> <p>1.1. Zalecana dawka sunitynibu wynosi 50 mg doustnie raz na dobę przez 4 kolejne tygodnie, po czym następuje 14-dniowa przerwa, co stanowi pełny 6-tygodniowy cykl leczenia.</p> <p>1.2. W przypadku wystąpienia istotnych klinicznie lub ciężkich działań niepożądanych należy przerwać stosowanie leku aż do zmniejszenia się nasilenia wspomnianych objawów oraz w trakcie dalszego leczenia należy rozważyć redukcję dawki do 37,5 mg na dobę podawanej przez 4 kolejne tygodnie z następującą po tym okresie 14-dniową przerwą.</p> <p>1.3. Jeżeli ciężkie objawy niepożądane nie zmniejszą swojego nasilenia w ciągu 4 tygodni mimo przerywania podawania leku, to należy definitywnie zakończyć leczenie.</p> <p>1.4. Jeżeli pomimo redukcji dawki do 37,5 mg na dobę istotne klinicznie lub ciężkie działania niepożądane ponownie wystąpią, to należy zmniejszyć dawkę leku do 25 mg na dobę podawanej przez 4 kolejne tygodnie z następującą po tym okresie 14-dniową przerwą.</p> <p>1.5. Ponowne pojawienie się istotnych klinicznie lub ciężkich działań niepożądanych nakazuje zakończenie leczenia.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia sunitynibem, sorafenibem, pazopanibem, aksytynibem, ewerolimusem</p> <p>1) histologiczne potwierdzenie jasnokomórkowego raka nerki lub mieszanego raka nerkowokomórkowego z przeważającym komponentem jasnokomórkowym;</p> <p>2) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>3) oznaczenie stężenia hemoglobiny;</p> <p>4) oznaczenie stężenia mocznika;</p> <p>5) oznaczenia stężenia kreatyniny;</p> <p>6) oznaczenie stężenia bilirubiny;</p> <p>7) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej;</p> <p>8) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej;</p> <p>9) oznaczenie aktywności dehydrogenazy mleczanowej (LDH);</p> <p>10) oznaczenie aktywności hormonu tyreotropowego (TSH) - dla sunitynibu, sorafenibu, pazopanibu i aksytynibu;</p> <p>11) oznaczenie skorygowanego stężenia wapnia w surowicy;</p> <p>12) oznaczenie białka w moczu – dla aksytynibu;</p> <p>13) inne badania laboratoryjne w razie wskazań klinicznych;</p> <p>14) test ciążowy u kobiet w wieku rozrodczym;</p> <p>15) badanie KT klatki piersiowej i jamy brzusznej;</p> <p>16) badanie RTG klatki piersiowej- wyłącznie w przypadkach możliwości przeprowadzenia pomiaru zmian chorobowych oraz oceny odpowiedzi na leczenie;</p> <p>17) badanie KT lub MR mózgu - w przypadku osób z podejrzeniem przerzutów do ośrodkowego układu nerwowego (tj. w przypadku objawów ze strony ośrodkowego układu nerwowego</p>

<p>przedinwazyjnego raka szyjki macicy oraz raka podstawonokórnego skóry;</p> <p>12) adekwatna wydolność narządowa określona na podstawie badań laboratoryjnych krwi:</p> <p>a) wyniki badań czynności wątroby:</p> <ul style="list-style-type: none"> - stężenie bilirubiny całkowitej nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem pacjentów z zespołem Gilberta), - aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczające 5-krotnie górnej granicy normy, <p>b) stężenie kreatyniny nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy,</p> <p>c) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem:</p> <ul style="list-style-type: none"> - liczba płytek krwi większa lub równa $10^5/\text{mm}^3$, - bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa $1500/\text{mm}^3$, - poziom hemoglobiny większy lub równy 9,5 g/dl; <p>13) czynność tarczycy prawidłowa lub wyrównana farmakologicznie;</p> <p>14) nieobecność niekontrolowanych chorób układu sercowo-naczyniowego.</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>1.2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>1.3. Kryteria wyłączenia z programu</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) udokumentowana progresja w trakcie stosowania leku; 2) wystąpienie objawów nadwrażliwości na sunitynib lub na którąkolwiek substancję pomocniczą; 3) nawracająca lub nieakceptowalna toksyczność powyżej 3 stopnia według skali WHO; 4) utrzymujący się stan sprawności 70 lub niższy według skali Karnofsky'ego; 5) wystąpienie objawów zastoinowej niewydolności serca, ostrych incydentów niewydolności wieńcowej, niekontrolowanego nadciśnienia tętniczego oraz niestabilnych 	<p>2. Sorafenib</p> <p>2.1. Sorafenib jest stosowany w dobowej dawce 800 mg (2 razy dziennie po 2 tabletki zawierające 200 mg) bez przerw.</p> <p>2.2. W przypadku wystąpienia istotnych klinicznie lub ciężkich działań niepożądanych należy przerwać stosowanie leku aż do zmniejszenia się ich nasilenia oraz należy rozważyć zmniejszenie dobowej dawki sorafenibu do 400 mg dziennie (2 tabletki po 200 mg 1 raz dziennie).</p> <p>2.3. Jeżeli ciężkie działania niepożądane nie zmniejszą swojego nasilenia w ciągu 4 tygodni mimo przerywania podawania leku, należy zakończyć leczenie.</p> <p>2.4. Jeżeli pomimo redukcji dawki do 400 mg dziennie istotne klinicznie lub ciężkie działania niepożądane ponownie wystąpią, należy zredukować dawkę leku do 400 mg podawanych co drugi dzień.</p> <p>2.5. Ponowne pojawienie się istotnych klinicznie lub ciężkich działań niepożądanych nakazuje zakończenie leczenia.</p> <p>3. Pazopanib</p> <p>3.1. Zalecana dawka pazopanibu wynosi 800 mg doustnie raz na dobę</p> <p>3.2. Modyfikacje dawki: w zależności od indywidualnej tolerancji leczenia, w celu opanowania działań niepożądanych, dawkę należy dostosowywać, zmieniając ją stopniowo, za każdym razem o 200 mg. Dawka pazopanibu nie powinna być większa niż 800 mg</p> <p>3.3. Zaleca się, aby pacjenci z łagodnymi nieprawidłowościami parametrów czynności wątroby byli leczeni na początku dawką 800 mg pazopanibu raz na dobę. U pacjentów z umiarkowanymi zaburzeniami czynności wątroby zalecane jest stosowanie zmniejszonej dawki 200 mg pazopanibu .</p>	<p>oraz u osób po wcześniejszej resekcji przerzutów);</p> <ol style="list-style-type: none"> 18) elektrokardiogram (EKG); 19) pomiar ciśnienia tętniczego; 20) inne badania obrazowe w razie wskazań klinicznych. <p>Wstępne badania obrazowe muszą umożliwić późniejszą obiektywną ocenę odpowiedzi na leczenie.</p> <p>2. Monitorowanie bezpieczeństwa leczenia</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologia krwi z rozmazem; 2) oznaczenie stężenia hemoglobiny 3) oznaczenia stężenia kreatyniny; 4) oznaczenie stężenia bilirubiny; 5) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej; 6) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej; 7) oznaczenie aktywności dehydrogenazy mleczanowej (LDH); 8) oznaczenie aktywności fosfatazy alkalicznej 9) oznaczenie aktywności hormonu tyreotropowego (TSH) – dla aktytynibu; 10) oznaczenie białka w moczu – dla aktytynibu; 11) elektrokardiogram (EKG) – dla aktytynibu. <p>Badania wykonuje się:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) co 6 tygodni - w przypadku leczenia sunitynibem 2) co 4 tygodnie - w przypadku leczenia sorafenibem, aktytynibem, ewerolimusem; 3) co 4 tygodnie - w przypadku leczenia pazopanibem dla oznaczeń określonych w punktach 1, 2, 3, 7, 8; 4) w 3., 5., 7. i 9. tygodniu, a następnie w 3. i 4. miesiącu leczenia oraz w przypadkach uzasadnionych klinicznie, a następnie okresowo po 4. miesiącu leczenia - w przypadku leczenia pazopanibem dla oznaczeń określonych w punktach 4, 5, 6. <p>3. Monitorowanie skuteczności leczenia</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) badanie KT lub MR odpowiedniego obszaru; 2) badanie RTG klatki piersiowej - jeżeli nie jest wykonywane badanie KT; 3) elektrokardiogram (EKG) 4) inne badania obrazowe w razie wskazań klinicznych.
--	--	--

<p>zaburzeń rytmu serca wymagających leczenia; 6) istotne pogorszenie jakości życia w trakcie stosowania leku.</p> <p>2. Leczenie raka nerki przy wykorzystaniu substancji czynnej sorafenib</p> <p>2.1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1) rozpoznanie jasnokomórkowego raka nerki lub mieszanego raka nerkowokomórkowego z przeważającym (powyżej 60% utkania) komponentem jasnokomórkowym potwierdzone badaniem histopatologicznym z materiału operacyjnego, biopsji guza nerki lub ogniska przerzutowego; 2) nowotwór w stadium zaawansowanym (pierwotne uogólnienie lub nawrót po pierwotnym leczeniu chirurgicznym); 3) udokumentowane niepowodzenie wcześniejszej immunoterapii z zastosowaniem interferonu alfa lub udokumentowane przeciwwskazania do dalszego stosowania interferonu alfa; 4) uprzednie wykonanie nefrektomii (radikalnej lub oszczędzającej); 5) udokumentowana obecność przerzutów narządowych; 6) zmiany możliwe do obiektywnej oceny w badaniach obrazowych metodą KT lub MR z zastrzeżeniem konieczności potwierdzenia zmian w układzie kostnym przy użyciu konwencjonalnej RTG lub MR; 7) nieobecność przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym (dopuszczalne wcześniejsze wycięcie przerzutów i /lub radioterapia, o ile po leczeniu utrzymuje się stan bezobjawowy); 8) stan sprawności 80-100 wg skali Karnofsky'ego; 9) korzystne lub pośrednie rokowanie według skali MSKCC (Memorial Sloan-Kettering Cancer Center); 10) wykluczenie ciąży i okresu karmienia piersią; 11) nieobecność innych nowotworów złośliwych z wyjątkiem przedinwazyjnego raka szyjki macicy oraz raka podstawnokomórkowego skóry; 12) adekwatna wydolność narządowa określona na podstawie badań laboratoryjnych krwi: a) wyniki badań czynności wątroby:</p>	<p>Stosowanie pazopanibu nie jest zalecane u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami czynności wątroby.</p> <p>4. Aksytynib</p> <p>4.1. Zalecana początkowa dawka aksytynibu wynosi 5 mg dwa razy na dobę. 4.2. U pacjentów tolerujących początkową dawkę aksytynibu 5 mg dwa razy na dobę, u których przez dwa kolejne tygodnie nie wystąpiły działania niepożądane > stopnia 2. (tj. nie wystąpiły ciężkie działania niepożądane zgodnie z kryteriami opisującymi działania niepożądane CTCAE) można zwiększyć dawkę leku do 7 mg dwa razy na dobę z wyjątkiem pacjentów, u których ciśnienie tętnicze krwi wynosi > 150/90 mmHg lub którzy otrzymują leczenie obniżające ciśnienie krwi. Następnie, stosując te same kryteria, u pacjentów tolerujących aksytynib w dawce 7 mg dwa razy na dobę, można zwiększyć dawkę do maksymalnej dawki 10 mg dwa razy na dobę. 4.3. W przypadku wystąpienia istotnych klinicznie lub ciężkich działań niepożądanych należy przerwać stosowanie leku aż do zmniejszenia się ich nasilenia oraz należy rozważyć zmniejszenie dobowej dawki aksytynibu do 3 mg dwa razy na dobę, a następnie do 2 mg dwa razy na dobę. 4.4. Jeżeli ciężkie działania niepożądane nie zmniejszą swojego nasilenia w ciągu 4 tygodni mimo przerywania podawania leku, należy zakończyć leczenie. 4.5. Jeżeli pomimo redukcji dawki do 3 mg dwa razy na dobę, a następnie do 2 mg dwa razy na dobę istotne klinicznie lub ciężkie działania niepożądane ponownie wystąpią, należy zakończyć leczenie.</p> <p>5. Ewerolimus</p> <p>5.1. Ewerolimus jest stosowany w dobowej dawce 10</p>	<p>Badania wykonuje się: 1) nie rzadziej niż co 12 tygodni; 2) przed zakończeniem: a) co drugiego kursu leczenia - w przypadku sunitynibu, b) co trzeciego kursu leczenia - w przypadku sorafenibu, pazopanibu, aksytynibu i ewerolimusu; 3) w chwili wyłączenia z programu, o ile nie nastąpiło z powodu udokumentowanej progresji choroby.</p> <p>Wykonane badania obrazowe muszą umożliwić obiektywną ocenę odpowiedzi na leczenie. Ocena odpowiedzi na leczenie powinna być przeprowadzana zgodnie z kryteriami RECIST lub CHOI.</p> <p>4. Monitorowanie programu</p> <p>Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ. a) przekazywanie do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych, b) uzupełnianie danych zawartych w rejestrze Raka nerki (SMPT-Rak nerki), dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez oddziały wojewódzkie NFZ, nie rzadziej niż co 3 miesiące oraz na zakończenie leczenia.</p>
--	---	---

<p>- stężenie bilirubiny całkowitej nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem pacjentów z zespołem Gilberta),</p> <p>- aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczające 5-krotnie górnej granicy normy,</p> <p>b) stężenie kreatyniny nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy,</p> <p>c) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem:</p> <p>- liczba płytek krwi większa lub równa $10^5/\text{mm}^3$,</p> <p>- bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa $1500/\text{mm}^3$,</p> <p>- poziom hemoglobiny większy lub równy 9,5 g/dl;</p> <p>13) czynność tarczycy prawidłowa lub wyrównana farmakologicznie;</p> <p>14) nieobecność niekontrolowanych chorób układu sercowo-naczyniowego. Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>2.2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>2.3. Kryteria wyłączenia z programu</p> <p>1) udokumentowana progresja w trakcie stosowania leku;</p> <p>2) wystąpienie objawów nadwrażliwości na sofefenib lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;</p> <p>3) nawracająca lub nieakceptowalna toksyczność powyżej 3 stopnia według skali WHO;</p> <p>4) utrzymujący się stan sprawności 70 lub niższy według skali Karnofsky'ego;</p> <p>5) wystąpienie objawów zastoinowej niewydolności serca, ostrych incydentów niewydolności wieńcowej, niekontrolowanego nadciśnienia tętniczego oraz niestabilnych zaburzeń rytmu serca wymagających leczenia;</p> <p>6) istotne pogorszenie jakości życia w trakcie stosowania leku.</p> <p>3. Leczenie raka nerki przy wykorzystaniu substancji czynnej pazopanib</p> <p>3.1. Kryteria kwalifikacji</p>	<p>mg (1 raz dziennie 2 tabletki zawierające 5 mg albo 1 raz dziennie 1 tabletkę zawierająca 10 mg) bez przerw.</p> <p>5.2. W przypadku wystąpienia istotnych klinicznie lub ciężkich działań niepożądanych należy przerwać stosowanie leku aż do zmniejszenia się ich nasilenia oraz należy rozważyć zmniejszenie dobowej dawki ewerolimusu do 5 mg dziennie (1 tabletkę po 5 mg 1 raz dziennie).</p> <p>5.3. Jeżeli ciężkie działania niepożądane nie zmniejszą swojego nasilenia w ciągu 4 tygodni mimo przerywania podawania leku, należy zakończyć leczenie.</p> <p>5.4. Jeżeli pomimo redukcji dawki do 5 mg dziennie istotne klinicznie lub ciężkie działania niepożądane ponownie wystąpią, należy zakończyć leczenie.</p>	
---	--	--

<p>1) histologicznie potwierdzone rozpoznanie jasnokomórkowego raka nerki lub mieszanego raka nerkowokomórkowego z przeważającym (powyżej 60% utkania) komponentem jasnokomórkowym;</p> <p>2) nowotwór w stadium zaawansowanym (pierwotne uogólnienie lub nawrót po pierwotnym leczeniu chirurgicznym);</p> <p>3) brak wcześniejszego leczenia farmakologicznego raka nerki lub wcześniejsze leczenie z zastosowaniem cytokin (udokumentowane niepowodzenie wcześniejszej immunoterapii z zastosowaniem interferonu-α (IFN-α) lub przeciwwskazania do dalszego stosowania IFN-α)</p> <p>4) uprzednie wykonanie nefrektomii (radikalnej lub oszczędzającej);</p> <p>5) udokumentowana obecność przerzutów narządowych;</p> <p>6) możliwa obiektywna ocena w badaniach obrazowych metodą komputerowej tomografii (KT) lub magnetycznego rezonansu (MR) z zastrzeżeniem konieczności potwierdzenia zmian w układzie kostnym przy użyciu konwencjonalnej rentgenografii (RTG) lub MR;</p> <p>7) nieobecność przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym (dopuszczalne wcześniejsze wycięcie przerzutów i /lub radioterapia, o ile po leczeniu utrzymuje się stan bezobjawowy);</p> <p>8) stan sprawności 80-100 wg skali Karnofsky'ego;</p> <p>9) korzystne lub pośrednie rokowanie według skali MSKCC (Memorial Sloan-Kettering Cancer Center);</p> <p>10) wykluczenie ciąży i okresu karmienia piersią;</p> <p>11) nieobecność innych nowotworów złośliwych z wyjątkiem przedinwazyjnego raka szyjki macicy oraz raka podstawnokomórkowego skóry;</p> <p>12) adekwatna wydolność narządowa określona na podstawie badań laboratoryjnych krwi:</p> <p>a) wyniki badań czynności wątroby:</p> <ul style="list-style-type: none">- stężenie bilirubiny całkowitej nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem pacjentów z zespołem Gilberta),- aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczające 5-krotnie górnej granicy normy,		
--	--	--

<p>b) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem:</p> <ul style="list-style-type: none">- liczba płytek krwi większa lub równa $10^5/\text{mm}^3$,- bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa $1500/\text{mm}^3$,- poziom hemoglobiny większy lub równy 9,5 g/dl; <p>13) czynność tarczycy prawidłowa lub wyrównana farmakologicznie;</p> <p>14) nieobecność chorób układu sercowo-naczyniowego, które nie mogą być opanowane przy użyciu dostępnych metod leczenia. Kryteria włączenia muszą być spełnione łącznie.</p> <p>3.2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3.3. Kryteria wyłączenia z programu</p> <ol style="list-style-type: none">1) udokumentowana regresja w trakcie stosowania leku;2) wystąpienie objawów nadwrażliwości na pazopanib lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;3) nawracająca lub nieakceptowana toksyczność powyżej 3 stopnia według skali WHO;4) utrzymujący się stan sprawności 70 lub niższy według skali Karnofsky'ego;5) wystąpienie objawów zastoinowej niewydolności serca, ostrych incydentów niewydolności wieńcowej, niekontrolowanego nadciśnienia tętniczego, niestabilnych zaburzeń rytmu serca wymagających leczenia oraz wystąpienia objawów toksyczności ze strony wątroby ≥ 3 stopnia;6) istotne pogorszenie jakości życia w trakcie stosowania leku. <p>4. Leczenie raka nerki przy wykorzystaniu substancji czynnej aksytynib</p> <p>4.1. Kryteria kwalifikacji:</p> <ol style="list-style-type: none">1) histologicznie potwierdzone rozpoznanie jasnokomórkowego raka nerki lub mieszanego raka nerkowokomórkowego z przeważającym (powyżej 50% utkania) komponentem jasnokomórkowym;		
--	--	--

<p>2) nowotwór w stadium zaawansowanym (pierwotne uogólnienie lub nawrót po pierwotnym leczeniu chirurgicznym);</p> <p>3) udokumentowane niepowodzenie wcześniejszego leczenia z zastosowaniem wielokinazowych inhibitorów (sunitynib, pazopanib - w I linii leczenia) stosowanych jako leczenie poprzedzające lub po niepowodzeniu wcześniejszego leczenia cytokiną;</p> <p>4) uprzednie wykonanie nefrektomii (radycznej lub oszczędzającej);</p> <p>5) udokumentowana obecność przerzutów narządowych;</p> <p>6) zmiany możliwe do obiektywnej oceny w badaniach obrazowych metodą KT lub MR z zastrzeżeniem konieczności potwierdzenia zmian w układzie kostnym przy użyciu konwencjonalnej rentgenografii (RTG) lub MR;</p> <p>7) nieobecność przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym (dopuszczalne wcześniejsze usunięcie przerzutów i /lub radioterapia, o ile po leczeniu utrzymuje się stan bezobjawowy);</p> <p>8) stan sprawności 80-100 wg skali Karnofsky'ego;</p> <p>9) korzystne lub pośrednie rokowanie według skali MSKCC (Memorial Sloan-Kettering Cancer Center);</p> <p>10) wykluczenie ciąży i okresu karmienia piersią;</p> <p>11) nieobecność niekontrolowanych chorób układu sercowo-naczyniowego;</p> <p>12) adekwatna wydolność narządowa określona na podstawie badań laboratoryjnych krwi:</p> <p>a) wyniki badań czynności wątroby:</p> <ul style="list-style-type: none">- stężenie bilirubiny całkowitej nieprzekraczające 2-krotnie górną granicę normy (z wyjątkiem pacjentów z zespołem Gilberta),- aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczające 5-krotnie górną granicę normy, <p>b) stężenie kreatyniny nieprzekraczające 2-krotnie górną granicę normy,</p> <p>c) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem:</p> <ul style="list-style-type: none">- liczba płytek krwi większa lub równa $10^5/\text{mm}^3$,- bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa $1500/\text{mm}^3$,		
--	--	--

<p>- poziom hemoglobiny większy lub równy 9,5 g/dl; 13) czynność tarczycy prawidłowa lub wyrównana farmakologicznie.</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>4.2. Do programu, w okresie nieprzekraczającym 6 miesięcy od daty wejścia w życie pierwszej decyzji o objęciu refundacją leku zawierającego substancję czynną aksytynib, kwalifikowani są również pacjenci uprzednio leczeni tą substancją czynną w ramach innego sposobu finansowania terapii (za wyjątkiem badań klinicznych) w celu zapewnienia kontynuacji terapii.</p> <p>4.3. Określenie czasu leczenia w programie Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>4.4. Kryteria wyłączenia z programu:</p> <ol style="list-style-type: none">1) udokumentowana regresja w trakcie stosowania leku;2) wystąpienie objawów nadwrażliwości na aksytynib lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;3) nawracająca lub nieakceptowana toksyczność powyżej 3 stopnia według skali WHO;4) utrzymujący się stan sprawności 70 lub niższy według skali Karnofsky'ego;5) wystąpienie objawów zastoinowej niewydolności serca, ostrych incydentów niewydolności wieńcowej, niekontrolowanego nadciśnienia tętniczego oraz niestabilnych zaburzeń rytmu serca wymagających leczenia;6) istotne pogorszenie jakości życia w trakcie stosowania leku. <p>5. Leczenie raka nerki przy wykorzystaniu substancji czynnej ewerolimus</p> <p>5.1. Kryteria kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none">1) histologicznie potwierdzone rozpoznanie jasnokomórkowego raka nerki lub mieszanego raka nerkowokomórkowego z przeważającym (powyżej 60% utkania) komponentem jasnokomórkowym;2) nowotwór w stadium zaawansowanym (pierwotne uogólnienie		
--	--	--

<p>lub nawrót po pierwotnym leczeniu chirurgicznym);</p> <p>3) udokumentowane niepowodzenie wcześniejszego leczenia z zastosowaniem wielokinazowych inhibitorów (sunitynib, sorafenib, pazopanib) stosowanych jako jedyne leczenie poprzedzające lub po wcześniejszej immunoterapii;</p> <p>4) uprzednie wykonanie nefrektomii (radykałnej lub oszczędzającej);</p> <p>5) udokumentowana obecność przerzutów narządowych;</p> <p>6) zmiany możliwe do obiektywnej oceny w badaniach obrazowych metodą KT lub MR z zastrzeżeniem konieczności potwierdzenia zmian w układzie kostnym przy użyciu konwencjonalnej RTG lub MR;</p> <p>7) nieobecność przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym (dopuszczalne wcześniejsze usunięcie przerzutów);</p> <p>8) stan sprawności 80-100 wg skali Karnofsky'ego;</p> <p>9) korzystne lub pośrednie rokowanie według skali MSKCC (Memorial Sloan-Kettering Cancer Center);</p> <p>10) wykluczenie ciąży i okresu karmienia piersią;</p> <p>11) nieobecność innych nowotworów złośliwych z wyjątkiem przedinwazyjnego raka szyjki macicy oraz raka podstawnokomórkowego skóry;</p> <p>12) wykluczenie czynnych zakażeń miejscowych lub ogólnoustrojowych;</p> <p>13) nieobecność niekontrolowanych chorób układu sercowo-naczyniowego;</p> <p>14) adekwatna wydolność narządowa określona na podstawie badań laboratoryjnych krwi:</p> <p>a) wyniki badań czynności wątroby:</p> <ul style="list-style-type: none">- stężenie bilirubiny całkowitej nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem pacjentów z zespołem Gilberta),- aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczające 5-krotnie górnej granicy normy, <p>b) stężenie kreatyniny nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy,</p> <p>c) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem:</p> <ul style="list-style-type: none">- liczba płytek krwi większa lub równa $10^5/\text{mm}^3$,		
--	--	--

<p>- bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa 1500/mm³,</p> <p>- poziom hemoglobiny większy lub równy 9,5 g/dl;</p> <p>15) prawidłowe stężenie glukozy we krwi;</p> <p>16) niestosowanie leków z grupy silnych i umiarkowanych inhibitorów CYP3A4 (w szczególności ketokonazol, itraconazol, worikonazol, klarytromycyna, telitromycyna, erytromycyna, werapamil, flukonazol, diltiazem, cyklosporyna).</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>5.2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>5.3. Kryteria wyłączenia z programu</p> <p>1) udokumentowana progresja w trakcie stosowania leku;</p> <p>2) wystąpienie objawów nadwrażliwości na ewerolimus lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;</p> <p>3) nawracająca lub nieakceptowalna toksyczność powyżej 3 stopnia według skali WHO;</p> <p>4) utrzymujący się stan sprawności 70 lub niższy według skali Karnofsky'ego;</p> <p>5) wystąpienie objawów zastoinowej niewydolności serca, ostrych incydentów niewydolności wieńcowej, niekontrolowanego nadciśnienia tętniczego oraz niestabilnych zaburzeń rytmu serca wymagających leczenia;</p> <p>6) istotne pogorszenie jakości życia w trakcie stosowania leku.</p>		
---	--	--

LECZENIE GLEJAKÓW MÓZGU (ICD-10 C 71)**ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO**

ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Leczenie dorosłych z nowo zdiagnozowanym glejakiem wielopostaciowym</p> <p>1.1 Kryteria kwalifikacji</p> <p>1) histologiczne nowe rozpoznanie złośliwego glejaka GIII i GIV (gwiaździatek anaplastyczny lub glejak wielopostaciowy);</p> <p>2) stan sprawności według WHO 0 - 2;</p> <p>3) prawidłowa czynność szpiku (wskaźniki morfologii krwi);</p> <p>4) prawidłowa czynność nerek i wątroby (wskaźniki biochemiczne);</p> <p>5) wykluczona ciąża.</p> <p>1.2 Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia.</p> <p>1.3 Kryteria wyłączenia z programu</p> <p>1) wystąpienie objawów nadwrażliwości na temozolomid;</p> <p>2) toksyczność według WHO powyżej lub równa 3 (zwłaszcza wystąpienie objawów zahamowania czynności szpiku);</p> <p>3) stan sprawności według WHO 3 - 4;</p> <p>4) brak skuteczności po 2 cyklach stosowania leku- pogorszenie stanu chorego;</p> <p>5) progresja choroby w trakcie stosowania leku (ocena na podstawie stanu klinicznego oraz badania obrazowego w celu rozróżnienia z często występującą pseudoprogresją w obrazie radiologicznym).</p> <p>2. Leczenie dorosłych i dzieci w wieku 3 lat i starszych z glejakiem złośliwym (gwiaździatek anaplastyczny lub glejak wielopostaciowy) wykazującym wznowę lub progresję po wcześniejszym leczeniu chirurgicznym lub radioterapii z udokumentowanymi przeciwwskazaniami do ponownego zastosowania leczenia chirurgicznego i radioterapii</p>	<p>1. Leczenie dorosłych z nowo zdiagnozowanym glejakiem wielopostaciowym</p> <p>Temozolomid kapsułki twarde podaje się w skojarzeniu z celowaną radioterapią (okres leczenia skojarzonego) a następnie podaje się do 6 cykli temozolomidu w monoterapii (okres monoterapii). Temozolomid w ramach skojarzonego leczenia (radiochemioterapia) chorych na pierwotnie rozpoznanego glejaka wielopostaciowego stosuje się według schematu:</p> <p>1) okres jednoczesnego stosowania chemioterapii i radioterapii - leczenie skojarzone</p> <p>a) temozolomid - codziennie w dawce 75 mg/m² powierzchni ciała przez 42 dni</p> <p>b) radioterapia - 2 Gy dziennie przez 5 dni w tygodniu do dawki całkowitej 60 Gy (30 frakcji) w ciągu 42 dni (6 tygodni)</p> <p>2) okres wyłącznego stosowania chemioterapii (rozpoczęcie po 4 tygodniach od zakończenia radioterapii) - monoterapia</p> <p>a) temozolomid pierwszy cykl - w dniach od 1. do 5. w dawce 150 mg/m² powierzchni ciała, po których następuje 23-dniowa przerwa w podawaniu leku</p> <p>b) temozolomid kolejne cykle (od 2. do 6. cyklu) - w dniach od 1. do 5. cyklu w dawce 200 mg/m² powierzchni ciała co 28 dni.</p> <p>2. Leczenie dorosłych i dzieci w wieku 3 lat i starsze z glejakiem złośliwym wykazującym wznowę lub progresję</p> <p>Cykl leczenia obejmuje 28 dni. Pacjentom niepoddawanych wcześniej chemioterapii temozolomidem podaje się lek doustnie w dawce 200 mg/m² p.c. raz na dobę przez pierwsze 5 dni, po których następuje 23 dniowa przerwa w leczeniu (w sumie 28 dni). U pacjentów poddawanych wcześniej chemioterapii początkowa</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <p>a) morfologia krwi z rozmazem,</p> <p>b) próby wątrobowe,</p> <p>c) poziom kreatyniny i mocznika we krwi,</p> <p>d) ocena stopnia zapotrzebowania na kortykosteroidy,</p> <p>e) badanie histopatologiczne,</p> <p>f) rezonans magnetyczny głowy lub tomografia komputerowa głowy,</p> <p>g) badanie neurologiczne.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>2.1 Leczenie skojarzone</p> <p>Raz w tygodniu morfologia krwi z rozmazem</p> <p>2.2 Monoterapia</p> <p>Przed każdym kolejnym cyklem leczenia:</p> <p>a) morfologia krwi z rozmazem</p> <p>b) ocena stopnia zapotrzebowania na kortykosteroidy</p> <p>c) badanie neurologiczne</p> <p>W przypadku pogorszenia wyniku badania neurologicznego lub oceny stopnia zapotrzebowania na kortykosteroidy, należy wykonać badanie obrazowe nieprzewidziane wymienionym wyżej rytmem.</p> <p>2.3 Po każdym kolejnych 2 cyklach:</p> <p>1) kreatynina;</p> <p>2) AspAT;</p> <p>3) AlAT;</p>

<p>2.1 Kryteria kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none">1) nawrót po wcześniejszym leczeniu chirurgicznym lub radioterapii z udokumentowanymi przeciwwskazaniami do ponownego zastosowania leczenia chirurgicznego i radioterapii2) stan sprawności według WHO 0 - 2;3) prawidłowa czynność szpiku (wskaźniki morfologii krwi);4) prawidłowa czynność nerek i wątroby (wskaźniki biochemiczne);5) wykluczona ciąża. <p>2.2 Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Czas leczenia w programie określa lekarz, na podstawie kryteriów wyłączenia.</p> <p>2.3 Kryteria wyłączenia z programu</p> <ol style="list-style-type: none">1) wystąpienie objawów nadwrażliwości na temozolomid;2) toksyczność według WHO powyżej lub równa 3 (zwłaszcza wystąpienie objawów zahamowania czynności szpiku);3) stan sprawności według WHO 3 - 4;4) brak skuteczności po 2 cyklach stosowania leku- pogorszenie stanu chorego;5) progresja choroby w trakcie stosowania leku (ocena na podstawie stanu klinicznego oraz badania obrazowego w celu rozróżnienia z często występującą pseudoprogresją w obrazie radiologicznym).	<p>dawka wynosi 150mg/m² p.c. na dobę i może być zwiększona w drugim cyklu do 200mg/m² p.c. raz na dobę przez 5 dni pod warunkiem, że całkowita liczba granulocytów obojętnochłonnych wynosi $\geq 1,5 \times 10^9/l$. i liczba płytek krwi wynosi $\geq 100 \times 10^9$.</p> <p>Leczenie temozolomidem prowadzone jest zwykle do 6 cykli, o ile wcześniej nie wystąpi progresja lub do wystąpienia nieakceptowalnej toksyczności leczenia (najczęściej jest to małopłytkowość).</p>	<p>4) tomografia komputerowa lub rezonans magnetyczny;</p>
--	---	--

LECZENIE CHŁONIAKÓW ZŁOŚLIWYCH (ICD-10 C 82, C 83)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1) potwierdzony histologicznie chłoniak złośliwy typu grudkowego w III lub IV stopniu zaawansowania, a w przypadku zastosowania monoterapii - oporność na chemioterapię bądź druga lub kolejna wznowa po chemioterapii lub</p> <p>2) potwierdzony histologicznie chłoniak nieziarniczny rozlany z dużych komórek B, z udokumentowaną w badaniu obecnością antygenu CD20 na powierzchni komórek chłoniaka;</p> <p>3) wiek powyżej 18 roku życia;</p> <p>4) stan ogólny według WHO 0 - 2;</p> <p>5) wyrównana niewydolność krążenia lub niewydolność wieńcowa (jeżeli występują);</p> <p>6) dobrze kontrolowane nadciśnienie tętnicze (jeżeli występuje).</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów włączenia i kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia</p> <p>1) wystąpienie objawów nadwrażliwości na rytuksymab, którykolwiek ze składników preparatu lub na białka mysie;</p> <p>2) toksyczność według WHO powyżej 3;</p> <p>3) stan sprawności według WHO 3 - 4;</p> <p>4) brak skuteczności leku po 2 cyklach stosowania;</p> <p>5) progresja lub nawrót choroby w okresie 6 miesięcy przy leczeniu rytuksymabem;</p> <p>6) niewydolność serca w IV klasie według NYHA;</p> <p>7) czynne ciężkie zakażenie;</p> <p>8) ciąża.</p>	<p>1. Dawkowanie</p> <p>1.1 U świadczeniobiorców z rozpoznaniem chłoniaka złośliwego typu grudkowego w III lub IV stopniu zaawansowania, rytuksymab podawany jest w dawce 375 mg/m² pow. ciała, podawanej w postaci wlewu dożylnego raz w tygodniu, przez 4 tygodnie.</p> <p>1.2 U świadczeniobiorców chorych na nieziarnicze chłoniaki grudkowe w fazie nawrotu lub oporności na leczenie, u których uzyskano odpowiedź na leczenie indukcyjne po zastosowaniu chemioterapii bez lub z rytuksymabem wynosi 375 mg/m² powierzchni ciała raz na 3 miesiące do czasu progresji choroby lub przez maksymalnie okres dwóch lat.</p> <p>1.3 U świadczeniobiorców z rozpoznaniem chłoniaka złośliwego typu grudkowego w III lub IV stopniu zaawansowania, rytuksymab podawany jest w dawce 375 mg/m² pow. ciała, podawanej w postaci wlewu dożylnego w skojarzeniu z chemioterapią co 21 dni - 8 podań.</p> <p>1.4 U świadczeniobiorców z rozpoznaniem chłoniaka nieziarniczego rozlanego z dużych komórek B, rytuksymab podawany jest w dawce 375 mg/m² pow. ciała, podawanej w postaci wlewu dożylnego w skojarzeniu ze schematem CHOP co 21 dni - 8 podań.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <p>1) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>2) dehydrogenaza mleczanowa w surowicy;</p> <p>3) gammaglutamylotranspeptydaza (GGTP);</p> <p>4) fosfataza zasadowa (AP);</p> <p>5) transaminazy (AspAT, AlAT);</p> <p>6) stężenie bilirubiny całkowitej;</p> <p>7) poziom kwasu moczowego;</p> <p>8) stężenie kreatyniny;</p> <p>9) stężenie wapnia w surowicy;</p> <p>10) stężenie fosforu w surowicy;</p> <p>11) proteinogram;</p> <p>12) pobranie węzła chłonnego bądź wycinka zmienionej tkanki metodą biopsji chirurgicznej;</p> <p>13) badanie histologiczne wycinka;</p> <p>14) badanie na obecność antygenu CD20 na powierzchni komórek chłoniaka;</p> <p>15) radiografia klatki piersiowej;</p> <p>16) RTG przewodu pokarmowego (w przypadku objawów klinicznych);</p> <p>17) tomografia komputerowa głowy;</p> <p>18) tomografia komputerowa klatki piersiowej i szyi;</p> <p>19) tomografia komputerowa jamy brzusznej i miednicy;</p> <p>20) MR (diagnostyka zmian w kanale kręgowym, głowie i tkankach miękkich);</p> <p>21) USG w diagnostyce ewentualnych zmian jamy brzusznej, tkanek miękkich, tarczycy, jąder i serca;</p> <p>22) endosonografia (EUS) w diagnostyce chłoniaków żołądka.</p> <p>Badania stosownie do wskazań lekarskich podczas</p>

		<p>diagnostyki chłoniaka w danej lokalizacji.</p> <p>2.Monitorowanie leczenia Badanie przeprowadzane przed każdym podaniem leku:</p> <ol style="list-style-type: none">1) morfologia krwi z rozmazem;2) poziom kreatyniny;3) poziom kwasu moczowego;4) poziom aktywności aminotransferaz;5) fosfataza alkaliczna;6) bilirubina;7)EKG (jedynie u chorych z chłoniakiem rozlanym). <p>Badanie przeprowadzane po 3 lub 4 cyklu leczenia oraz po 8 cyklach (odpowiednio do ilości cykli w zastosowanym schemacie leczenia):</p> <ol style="list-style-type: none">1) TK lub rezonans magnetyczny zmiany mierzalnej;2) EKG.
--	--	--

LECZENIE SZPICZAKA PLAZMATYCZNO KOMÓRKOWEGO (PLAZMOCYTOWEGO) (ICD-10 C 90)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia bortezomibem</p> <p>1.1 Leczenie bortezomibem nowo zdiagnozowanych pacjentów ze szpiczakiem mnogim</p> <p>Pacjenci z nowo zdiagnozowanym szpiczakiem mnogim niekwalifikujący się do chemioterapii wysokodawkowej w połączeniu z przeszczepieniem komórek krwiotwórczych, spełniający przynajmniej jedno z poniższych kryteriów:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) niewydolność nerek, definiowana jako klirens kreatyniny < 60 ml/min; 2) stwierdzenie przynajmniej jednego z następujących zaburzeń cytogenetycznych: translokacja t(4; 14) lub t(14; 16) lub delecja 17p; 3) wiek \geq 75 r.ż. <p>1.2. Leczenie pacjentów, u których wystąpiła oporność w trakcie zastosowanej terapii szpiczaka mnogiego lub nawrót po skutecznej terapii</p> <p>Pacjenci zarówno kwalifikujący się jak i niekwalifikujący się do chemioterapii wysokodawkowej w połączeniu z przeszczepieniem komórek krwiotwórczych, spełniający jedno z poniższych kryteriów:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) chorzy z cechami progresji po co najmniej 2 cyklach leczenia I lub II linii bez zastosowania bortezomibu; 2) chorzy, u których nie stwierdzono co najmniej częściowej odpowiedzi po 4 cyklach leczenia I lub II linii bez zastosowania bortezomibu; 3) chorzy z nawrotem choroby po skutecznym leczeniu w I lub II linii; 4) chorzy z nawrotem szpiczaka po chemioterapii 	<p>1. Dawkowanie</p> <p>1.1 U pacjentów z nowo zdiagnozowanym szpiczakiem mnogim niekwalifikujących się do chemioterapii wysokodawkowej w połączeniu z przeszczepieniem komórek krwiotwórczych</p> <p>Bortezomib w dawce 1,3 mg/m² jest podawany ze stosowanymi doustnie melfalanem i prednizonem przez dziewięć 6-tygodniowych cykli. W trakcie cykli 1-4 bortezomib podaje się dwa razy w tygodniu (dni: 1, 4, 8, 11, 22, 25, 29, i 32) natomiast w trakcie cykli 5-9 bortezomib podaje się raz w tygodniu (dni: 1, 8, 22, i 29). Zarówno melfalan jak i prednizon powinny być podawane doustnie w dniach 1, 2, 3 i 4 pierwszego tygodnia w każdym cyklu. Jeden cykl leczenia obejmuje 42 dni, a łączny czas trwania terapii to 54 tygodnie.</p> <p>U pacjentów, u których wystąpiły działania niepożądane, niewykluczające ich z udziału w programie, należy modyfikować dawkowanie bortezomibu, melfalanu, prednizonu, zgodnie z zaleceniami zawartymi w Charakterystykach Produktu Leczniczego.</p> <p>1.2 U pacjentów, u których wystąpiła oporność w trakcie zastosowanej terapii szpiczaka mnogiego lub nawrót po jego skutecznej terapii</p> <p>Zalecana początkowa dawka bortezomibu wynosi 1,3 mg/m² powierzchni ciała, dwa razy w tygodniu, przez dwa tygodnie (w dniach 1., 4., 8. i 11.), a następnie 10-dniowa przerwa (od 12. do 21. dnia). Opisany trzytygodniowy okres jest uważany za jeden cykl leczenia. Pomiędzy kolejnymi dawkami</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) oznaczenie morfologii krwi; 2) oznaczenie AspAT, AlAT; 3) stężenie wapnia; 4) kreatynina; 5) bilirubina; 6) klirens kreatyniny; 7) proteinogram; 8) immunofiksacja w surowicy krwi; 9) badania ogólne moczu; 10) badanie na obecność białka Bence'a - Jonesa w moczu (dotyczy chorych z chorobą łańcuchów lekkich); 11) mielogram lub trepanobiopsja szpiku; 12) RTG kości płaskich i długich; 13) MR lub TK (w wybranych przypadkach); 14) stężenie beta2-mikroglobuliny; 15) badanie wolnych łańcuchów lekkich (do decyzji lekarza); 16) badania cytogenetyczne (w wybranych przypadkach). <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>Co najmniej raz w miesiącu badanie neurologiczne (może być wykonane przez lekarza prowadzącego).</p> <p>Przed każdym cyklem leczenia oznaczenie:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologii krwi; 2) stężenia kreatyniny; 3) AspAT; 4) AlAT; 5) bilirubiny. <p>Po 2 cyklu leczenia oznaczenie:</p>

<p>wysokodawkowej i przeszczepieniu własnych komórek krwiotwórczych bez remisji częściowej, kwalifikowanych do przeszczepienia allogenicznych komórek krwiotwórczych. Nieuzasadnione jest włączenie do leczenia bortezomibem pacjentów, u których zastosowano ten lek we wcześniejszych liniach leczenia i nie uzyskano odpowiedzi w postaci co najmniej remisji częściowej.</p> <p>5) U chorych z nawrotem szpiczaka po uzyskaniu co najmniej bardzo dobrej remisji częściowej po leczeniu za pomocą chemioterapii wysokodawkowej i przeszczepieniu komórek krwiotwórczych, którzy uzyskali co najmniej remisję częściową po zastosowaniu bortezomibu w ramach wcześniejszego leczenia.</p> <p>Chorzy w wieku rozrodczym muszą zobowiązać się do stosowania antykoncepcji.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>2.1. U pacjentów z nowo zdiagnozowanym szpiczakiem mnogim niekwalifikujących się do chemioterapii wysokodawkowej w połączeniu z przeszczepieniem komórek krwiotwórczych, bortezomib jest podawany ze stosowanymi doustnie melfalanem i prednizonem przez dziewięć 6-tygodniowych cykli.</p> <p>W trakcie cykli 1-4 bortezomib podaje się dwa razy w tygodniu natomiast w trakcie cykli 5-9 bortezomib podaje się raz w tygodniu.</p> <p>2.2. U pacjentów, u których wystąpiła oporność w trakcie zastosowanej terapii szpiczaka mnogiego lub nawrót po jego skutecznej terapii, bortezomib podaje się przez maksymalnie osiem cykli.</p> <p>Lek podaje się dwa razy w tygodniu, przez dwa tygodnie (w dniach 1., 4., 8. i 11.), a następnie jest 10-dniowa przerwa (od 12. do 21. dnia).</p> <p>Opisany trzytygodniowy okres jest uważany za jeden cykl leczenia.</p> <p>Zaleca się by pacjenci, u których potwierdzono wystąpienie remisji całkowitej otrzymali jeszcze 2 dodatkowe cykle</p>	<p>bortezomibu powinny upłynąć co najmniej 72 godziny. U pacjentów, u których wystąpiły działania niepożądane, niewykluczające ich z udziału w programie, należy modyfikować dawkowanie bortezomibu zgodnie z zaleceniami zawartymi w Charakterystyce Produktu Leczniczego.</p> <p>1.3. W przypadkach opisanych w ust. 1.1 i 1.2 bortezomib należy podawać w postaci wstrzyknięcia dożylnego lub podskórnego. Podanie podskórne dotyczy wyłącznie dawki 3,5 mg / fiołka.</p> <p>Podanie dożylne: rozcieńczony roztwór bortezomibu należy podawać w postaci dożylnego wstrzyknięcia w formie bolusa, trwającego od 3 do 5 sekund, do żył obwodowych lub przez centralny dostęp żylny, po którym wkłucie powinno zostać przepłukane roztworem chlorku sodu do wstrzykiwań o stężeniu 9 mg/ml (0,9%).</p> <p>Podanie podskórne: odpowiednio przygotowany roztwór należy podawać w postaci podskórnego wstrzyknięcia w udo (prawe lub lewe) lub brzuch (po prawej lub lewej stronie). Roztwór należy wstrzykiwać pod kątem 45-90°, zmieniając strony podczas kolejnych wstrzyknięć.</p>	<p>1) morfologii krwi; 2) proteinogramu; 3) stężenia kreatyniny; 4) stężenia wapnia w surowicy; 5) aktywności AspAT i AlAT; 6) stężenia bilirubiny całkowitej; 7) stężenia białka Bence'a – Jonesa w dobowej zbiórce moczu (dotyczy chorych z chorobą łańcuchów lekkich).</p> <p>Po 4 cyklu leczenia oznaczenie:</p> <p>1) morfologii krwi; 2) proteinogramu; 3) immunofiksacja w surowicy krwi; 4) stężenia kreatyniny; 5) stężenia wapnia w surowicy; 6) aktywności AspAT i AlAT; 7) stężenia bilirubiny całkowitej; 8) stężenia wolnych łańcuchów lekkich w surowicy krwi (do decyzji lekarza).</p> <p>Po 6 cyklu leczenia oznaczenie:</p> <p>1) morfologii krwi; 2) proteinogramu; 3) stężenia kreatyniny; 4) stężenia wapnia w surowicy; 5) aktywności AspAT i AlAT; 6) stężenia bilirubiny całkowitej; 7) stężenia białka Bence'a – Jonesa w dobowej zbiórce moczu (dotyczy chorych z chorobą łańcuchów lekkich); 8) aktywności zmian kostnych (badania jak przy włączeniu); 9) mielogram lub trepanobiopsja szpiku (do decyzji lekarza).</p> <p>Na zakończenie udziału chorego w programie oznaczenie:</p> <p>1) morfologii krwi; 2) proteinogramu; 3) stężenia kreatyniny; 4) stężenia wapnia w surowicy; 5) aktywności AspAT i AlAT; 6) stężenia bilirubiny całkowitej;</p>
--	--	--

<p>leczenia bortezomibem. Ponadto zaleca się, by pacjenci odpowiadający na leczenie, u których nie stwierdzono całkowitej remisji otrzymali w sumie 8 cykli leczenia bortezomibem.</p> <p>W razie wystąpienia bardzo dobrej reakcji na leczenie umożliwiającej wcześniejsze wykonanie przeszczepienia komórek krwiotwórczych dopuszcza się przerwanie leczenia bortezomibem po mniej niż 6 cyklach. Dany chory może następnie otrzymać pozostałe cykle w ramach leczenia poprzyszczepowego.</p> <p>W razie wystąpienia przerwy w leczeniu spowodowanej umiarkowanymi działaniami niepożądanymi lub innymi nieleżącymi po stronie świadczeniodawcy przyczynami, leczenie jest wydłużone o tę przerwę.</p> <p>3. Kryteria niepozwalające na włączenie do programu ze względu na bezpieczeństwo</p> <p>1) nadwrażliwość na bortezomib, boron (bor) lub którąkolwiek substancję pomocniczą;</p> <p>2) ostra rozlana naciekowa choroba płuc i osierdzia.</p> <p>4. Kryteria zakończenia udziału w programie</p> <p>1) działania niepożądane bortezomibu, IV stopień wg NCI CTCAE 4.0, z wyłączeniem toksyczności hematologicznej;</p> <p>2) progresja choroby po 2 cyklach leczenia z zastosowaniem bortezomibu ;</p> <p>3) brak poprawy częściowej po 4 cyklach leczenia z zastosowaniem bortezomibu.</p>		<p>7) immunofiksacja w surowicy krwi;</p> <p>8) stężenia białka Bence'a – Jonesa w dobowej zbiórce moczu (dotyczy chorych z chorobą łańcuchów lekkich);</p> <p>9) mielogram lub trepanobiopsja szpiku; (do decyzji lekarza);</p> <p>10) aktywności zmian kostnych (badania jak przy włączeniu);</p> <p>11) stężenie beta 2 – mikroglobuliny;</p> <p>12) badanie wolnych łańcuchów lekkich (do decyzji lekarza).</p>
---	--	---

Załącznik B.14.

LECZENIE PRZEWLEKŁEJ BIAŁACZKI SZPIKOWEJ (ICD-10 C 92.1)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej u dorosłych imatinibem</p> <p>1.1 Kryteria kwalifikacji</p> <p>Świadczeniobiorcy z rozpoznaniem przewlekłej białaczki szpikowej, z udokumentowaną obecnością genu BCR-ABL lub chromosomu Filadelfia (Ph+) spełniający następujące kryteria:</p> <p>1) w fazie przewlekłej:</p> <p>a) dotychczas leczeni imatinibem, którzy osiągnęli co najmniej częściową remisję cytogenetyczną po 1 roku leczenia,</p> <p>b) dotychczas leczeni imatinibem, którzy osiągnęli całkowitą remisję cytogenetyczną najpóźniej po 18 miesiącach leczenia,;</p> <p>c) nowo zdiagnozowani - świeżo rozpoznana przewlekła białaczka szpikowa, w trakcie przedłużającego się poszukiwania dawcy szpiku</p> <p>d) wcześniej leczeni hydroksykarbamidem lub interferonem bez uzyskania remisji cytogenetycznej lub z udokumentowaną silną nietolerancją leczenia (III i IV stopień toksyczności według WHO),</p> <p>e) po alogenicznej transplantacji szpiku kostnego, u których wystąpiła wznowa choroby;</p> <p>2) w fazie przyspieszonej:</p> <p>świadczeniobiorcy wcześniej leczeni bez wykorzystania imatinibu;</p> <p>3) w fazie kryzy blastycznej:</p> <p>świadczeniobiorcy wcześniej leczeni bez wykorzystania imatinibu.</p> <p>1.2 Kryteria wyłączenia</p> <p>1) pojawienie się objawów nadwrażliwości na imatinib;</p> <p>2) toksyczność według WHO powyżej 2, zwłaszcza wystąpienie poważnych pozahematologicznych działań niepożądanych (3-krotny wzrost stężenia bilirubiny, 5-krotny wzrost aktywności aminotransferaz wątrobowych) lub hematologicznych działań niepożądanych (ciężka neutropenia lub małopłytkowość).</p> <p>3) stan sprawności według WHO 3-4;</p> <p>4) brak skuteczności leku po 3 miesiącach stosowania leku (brak remisji</p>	<p>1. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej u dorosłych imatinibem</p> <p>Zalecane dawkowanie imatinibu u świadczeniobiorców w fazie przewlekłej PBSz wynosi 400 mg/dobę.</p> <p>Faza przewlekła jest definiowana jako stan, który spełnia wszystkie podane kryteria: liczba blastów we krwi i szpiku jest poniżej 15%, liczba leukocytów zasadochłonnych we krwi obwodowej jest poniżej 20%, a liczba płytek jest powyżej $100 \times 10^9/l$. W razie wydłużania czasu uzyskiwania remisji cytogenetycznej lub niewielkiego nawrotu cytogenetycznego możliwe jest przejściowe zwiększenie dawki imatinibu w fazie przewlekłej do 600 mg/dobę.</p> <p>Zalecane dawkowanie imatinibu u świadczeniobiorców w fazie przyspieszonej wynosi 600 mg/dobę.</p> <p>Faza akceleracji jest definiowana jako stan, który spełnia którekolwiek z podanych kryteriów: odsetek blastów we krwi i szpiku jest większy bądź równy 15% ale poniżej 30%, liczba blastów i promielocytów we krwi i szpiku jest większa bądź równa 30% (pod warunkiem, że liczba blastów jest mniejsza niż 30%), liczba leukocytów zasadochłonnych we krwi obwodowej jest większa bądź równa 20%, liczba płytek jest mniejsza niż $100 \times 10^9/l$ i jest nie związana z leczeniem. W fazie akceleracji zwiększenie dawki do 800 mg/dobę (podawanych w dwóch dawkach po 400 mg) może</p>	<p>1. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej u dorosłych imatinibem</p> <p>1.1 Badania przy kwalifikacji</p> <p>a) morfologia krwi z rozmazem (leukocyty, płytki krwi, blasty),</p> <p>b) AspAT, AlAT,</p> <p>c) kreatynina,</p> <p>d) bilirubina,</p> <p>e) fosfataza alkaliczna granulocytów,</p> <p>f) badania ogólne moczu,</p> <p>g) badanie cytogenetyczne szpiku,</p> <p>h) badanie cytogenetyczne krwi,</p> <p>i) badanie cytologiczne szpiku,</p> <p>j) badanie molekularne PCR na obecność genu BCR-ABL (opcjonalnie),</p> <p>k) USG wątroby i śledziony.</p> <p>1.2 Monitorowanie leczenia przewlekłej białaczki szpikowej imatinibem:</p> <p>Raz w miesiącu, przez pierwsze trzy miesiące leczenia, następnie co 90 dni</p> <p>a) morfologia krwi z rozmazem (leukocyty, płytki krwi, blasty),</p> <p>b) AspAT, AlAT,</p> <p>c) kreatynina,</p> <p>d) bilirubina,</p> <p>e) badanie cytogenetyczne szpiku lub krwi obwodowej.</p> <p>Badanie cytologiczne i cytogenetyczne szpiku: co pół roku przez pierwszy rok, następnie, po uzyskaniu całkowitej remisji cytogenetycznej, co rok.</p> <p>Badanie ilościowe PCR: po uzyskaniu całkowitej remisji</p>

<p>hematologicznej, brak remisji cytogenetycznej mniejszej (definiowanej jako sytuacja, w której w szpiku są komórki Ph-, ale jest ich mniej niż 35 %);</p> <p>5) znalezienie dawcy szpiku i podjęcie decyzji o wykonaniu zabiegu przeszczepienia szpiku u danego świadczeniobiorcy;</p> <p>6) progresja choroby w trakcie stosowania leku wyrażająca się utratą odpowiedzi hematologicznej, utratą całkowitej odpowiedzi cytogenetycznej lub zwiększeniem o 30% odsetka komórek z chromosomem Filadelfia u świadczeniobiorców z remisją cytogenetyczną mniejszą niż całkowita, pojawieniem się nowych aberracji chromosomalnych w klonie białaczkowym.</p> <p>2. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej u dzieci Imatinibem</p> <p>2.1 Kryteria kwalifikacji</p> <p>Do leczenia imatinibem w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy z rozpoznaniem przewlekłej białaczki szpikowej, z udokumentowaną obecnością genu BCR-ABL lub chromosomu Filadelfia (Ph+) spełniający następujące kryteria:</p> <p>1) w fazie przewlekłej:</p> <p>a) dotychczas leczeni imatinibem, którzy osiągnęli co najmniej częściową remisję cytogenetyczną po 1 roku leczenia,</p> <p>b) dotychczas leczeni imatinibem, którzy osiągnęli całkowitą remisję cytogenetyczną najpóźniej po 18 miesiącach leczenia;</p> <p>c) nowo zdiagnozowani - świeżo rozpoznana przewlekła białaczka szpikowa w trakcie przedłużającego się poszukiwania dawcy szpiku,</p> <p>d) wcześniej leczeni hydroksykarbamidem lub interferonem bez uzyskania remisji cytogenetycznej lub z udokumentowaną silną nietolerancją leczenia (III i IV stopień toksyczności według WHO),</p> <p>e) po alogenicznej transplantacji szpiku kostnego, u których wystąpiła wznowa choroby;</p> <p>2) w fazie przyspieszonej: świadczeniobiorcy wcześniej leczeni bez wykorzystania imatinibu;</p> <p>3) w fazie kryzy blastycznej: świadczeniobiorcy wcześniej leczeni bez wykorzystania imatinibu.</p> <p>2.2 Kryteria wyłączenia</p> <p>1) pojawienie się objawów nadwrażliwości na imatinib;</p> <p>2) toksyczność według WHO powyżej 2, zwłaszcza wystąpienie poważnych pozahematologicznych (3-krotny wzrost stężenia bilirubiny, 5-krotny wzrost aktywności aminotransferaz wątrobowych) lub hematologicznych (ciężka</p>	<p>nastąpić w następujących przypadkach:</p> <p>a) postęp choroby,</p> <p>b) brak zadowalającej odpowiedzi hematologicznej po co najmniej 3 miesiącach leczenia,</p> <p>c) utrata osiągniętej wcześniej odpowiedzi hematologicznej.</p> <p>Zalecane dawkowanie imatinibu w fazie kryzy blastycznej wynosi 800 mg/dobę. Kryza blastyczna jest definiowana jako stan, w którym odsetek blastów w szpiku lub krwi obwodowej przekracza 30%.</p> <p>2. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej u dzieci imatinibem</p> <p>Dawkowanie u dzieci należy ustalać na podstawie powierzchni ciała (mg/m² pc.).</p> <p>U dzieci w fazie przewlekłej i fazach zaawansowanych zaleca się dawkę 340 mg/m² pc. na dobę (nie należy stosować całkowitej dawki dobowej większej niż 800 mg). Produkt można podawać w postaci jednej dawki na dobę lub można podzielić dawkę dobową na dwie części - jedną podawaną rano i drugą wieczorem.</p> <p>U dzieci, u których nie występują poważne działania niepożądane oraz poważna neutropenia lub trombocytopenia spowodowane białaczką można rozważyć zwiększenie dawki z 340 mg/m² pc do 570 mg/m² pc na dobę (nie należy stosować całkowitej dawki dobowej większej niż 800 mg) w następujących przypadkach:</p> <p>a) postęp choroby (na każdym jej etapie);</p> <p>b) brak zadowalającej odpowiedzi hematologicznej po co najmniej 3 miesiącach leczenia;</p> <p>c) brak odpowiedzi cytogenetycznej po 12 miesiącach leczenia;</p> <p>d) utrata osiągniętej wcześniej odpowiedzi hematologicznej lub cytogenetycznej.</p> <p>3. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej u</p>	<p>cytogenetycznej co 90 dni. W razie niemożności wykonania badania ilościowego, badanie jakościowe PCR.</p> <p>2. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej u dzieci Imatinibem</p> <p>2.1 Badania przy kwalifikacji</p> <p>a) morfologia krwi z rozmazem (leukocyty, płytki krwi, blasty),</p> <p>b) AspAT, AlAT,</p> <p>c) kreatynina,</p> <p>d) bilirubina,</p> <p>e) fosfataza alkaliczna granulocytów,</p> <p>f) badania ogólne moczu,</p> <p>g) badanie cytogenetyczne szpiku,</p> <p>h) badanie cytogenetyczne krwi,</p> <p>i) badanie cytologiczne szpiku,</p> <p>j) badanie molekularne PCR na obecność genu BCR-ABL (opcjonalnie),</p> <p>k) USG wątroby i śledziony.</p> <p>2.3 Monitorowanie leczenia</p> <p>Raz w miesiącu przez pierwsze trzy miesiące leczenia, następnie co 90 dni:</p> <p>a) morfologia krwi z rozmazem (leukocyty, płytki krwi, blasty),</p> <p>b) AspAT, AlAT,</p> <p>c) kreatynina,</p> <p>d) bilirubina,</p> <p>e) fosfataza alkaliczna granulocytów,</p> <p>f) badania ogólne moczu.</p> <p>Raz w miesiącu przez pierwsze trzy miesiące leczenia, następnie co 90 dni - badanie ilościowe PCR (BCR-ABL/ABL ratio).</p> <p>Co 90 dni - badanie cytogenetyczne szpiku.</p> <p>Co 90 dni - USG jamy brzusznej.</p> <p>Co 180 dni - badanie histologiczne szpiku.</p> <p>3. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej dazatynibem</p> <p>3.1 Badania przy kwalifikacji</p>
---	--	--

<p>neutropenia lub małopłytkowość) działań niepożądanych;</p> <p>3) stan sprawności według WHO 3-4;</p> <p>4) brak skuteczności leku po 3 miesiącach stosowania leku:</p> <ul style="list-style-type: none"> - brak remisji hematologicznej, - brak remisji cytogenetycznej mniejszej (definiowanej jako sytuacja, w której w szpiku są komórki Ph-, ale jest ich mniej niż 35 %); <p>5) znalezienie dawcy szpiku i podjęcie decyzji o wykonaniu zabiegu przeszczepienia szpiku u danego świadczeniobiorcy;</p> <p>6) progresja choroby w trakcie stosowania leku wyrażająca się utratą odpowiedzi hematologicznej, utratą całkowitej odpowiedzi cytogenetycznej lub zwiększeniem o 30% odsetka komórek z chromosomem Filadelfia u świadczeniobiorców z remisją cytogenetyczną mniejszą niż całkowita, pojawieniem się nowych aberracji chromosomalnych w klonie białaczkowym.</p> <p>3. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej dazatynibem</p> <p>3.1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1) rozpoznana przewlekła białaczka szpikowa z udokumentowaną obecnością genu BCR-ABL lub chromosomu Filadelfia (Ph+);</p> <p>2) wiek: powyżej 18 roku życia;</p> <p>3) stan ogólny według WHO 0-2;</p> <p>4) świadczeniobiorcy w fazie przewlekłej i akceleracji, dotychczas leczeni imatinibem:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) u których występuje oporność na imatinib z obecnością mutacji innej niż T315I, b) którzy nie osiągnęli remisji hematologicznej po co najmniej 3 miesiącach leczenia imatinibem, c) u których brak jest częściowej odpowiedzi cytogenetycznej w 6 miesiącu leczenia imatinibem d) u których brak jest odpowiedzi cytogenetycznej po 12 miesiącach leczenia imatinibem, e) którzy utracili osiągniętą wcześniej odpowiedź hematologiczną lub cytogenetyczną, f) ze stwierdzoną progresją choroby, g) nietolerujący imatinibu h) świadczeniobiorcy w fazie przewlekłej i akceleracji, dotychczas leczeni dazatynibem w ramach terapii niestandardowej, u których uzyskano co najmniej całkowitą odpowiedź hematologiczną; 	<p>dorosłych dazatynibem</p> <p>Zalecana dawka początkowa produktu w przewlekłej fazie PBSz wynosi 100 mg raz na dobę, podawane doustnie. Zalecana dawka początkowa dazatynibu w zaawansowanych fazach choroby wynosi 140 mg raz na dobę, podawane doustnie. Zaawansowane fazy PBSz obejmują fazę akceleracji, fazę przełomu blastycznego, który może być mieloblastyczny lub limfoblastyczny. Podobnie jest traktowana ostra białaczka limfoblastyczna z chromosomem filadelfijskim (Ph+ALL)</p> <p>W przypadku wystąpienia działań niepożądanych należy dawkę leku zmniejszyć do 80 mg na dobę, Nie wolno rozkruszać lub dzielić tabletek, muszą one być połknięte w całości, niezależnie od posiłków.</p> <p>Leczenie należy kontynuować tak długo, jak długo przynosi ono korzyść kliniczną dla świadczeniobiorcy z uwzględnieniem kryteriów wyłączenia z programu .Jeżeli nie zostało to wcześniej zrobione, a świadczeniobiorcy znajdują się w odpowiednim wieku należy rozpocząć poszukiwanie dawcy szpiku</p> <p>4. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej u dorosłych nilotynibem</p> <p>Zaleca się podawanie dawki 800 mg nilotynibu na dobę, podawanej w dwóch dawkach po 400 mg co około 12 godzin. Nilotynib należy przyjmować na czczo. Nie należy spożywać posiłków na dwie godziny przed i jedną godzinę po przyjęciu leku. Leczenie należy kontynuować tak długo, jak długo przynosi ono korzyść kliniczną dla pacjenta z uwzględnieniem kryteriów wyłączenia z programu. W przypadku wystąpienia toksyczności niehematologicznej lub hematologicznej może być konieczne zaprzestanie podawania nilotynibu przez</p>	<ul style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi z rozmazem (leukocyty, płytki krwi, blasty), b) AspAT, AIAT, c) kreatynina, d) bilirubina, e) fosfataza alkaliczna granulocytów, f) badania ogólne moczu, g) badanie cytogenetyczne szpiku, h) badanie cytogenetyczne krwi, i) badanie cytologiczne szpiku, j) badanie molekularne PCR na obecność genu BCR-ABL (opcjonalnie), k) USG wątroby i śledziony. <p>3.3 Monitorowanie leczenia przewlekłej białaczki szpikowej dazatynibem</p> <p>Pierwsze 2 miesiące leczenia- co 7 dni, następnie co 30 dni (po uzyskaniu remisji hematologicznej co 90 dni):</p> <ul style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi z rozmazem (leukocyty, płytki krwi, blasty), b) AspAT, AIAT, c) kreatynina, d) bilirubina. <p>Badanie cytologiczne i cytogenetyczne szpiku: co 90 dni przez pierwszy rok, następnie co pół roku.</p> <p>Badanie ilościowe PCR: po uzyskaniu całkowitej remisji cytogenetycznej co 90 dni.</p> <p>4. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej nilotynibem</p> <p>4.1 Badania przy kwalifikacji</p> <ul style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi z rozmazem (leukocyty, płytki krwi, blasty), b) AspAT, AIAT, c) kreatynina, d) bilirubina, e) fosfataza alkaliczna granulocytów, f) badania ogólne moczu, g) badanie cytogenetyczne szpiku, h) badanie cytogenetyczne krwi,
--	---	---

<p>5) świadczeniobiorcy w fazie przewlekłej i akceleracji dotychczas leczenia nilotynibem nietolerujący nilotynibu lub z niepowodzeniem leczenia nilotynibem</p> <p>6) świadczeniobiorcy w fazie kryzy blastycznej, którzy wcześniej nie otrzymywali dazatynibu, nietolerujący lub nieodpowiadający na imatynib. W razie rozpoznania oporności lub nietolerancji imatynibu, do lekarza prowadzącego należy wybór leku drugiego rzutu (dazatynib albo nilotynib) w oparciu o wskazania medyczne.</p> <p>3.2 Kryteria wyłączenia</p> <p>1) pojawienie się objawów nadwrażliwości na dazatynib;</p> <p>2) toksyczność według WHO powyżej 2, zwłaszcza wystąpienie poważnych pozahematologicznych działań niepożądanych (3-krotny wzrost stężenia bilirubiny, 5-krotny wzrost aktywności aminotransferaz wątrobowych) lub hematologicznych działań niepożądanych (ciężka neutropenia lub małopłytkowość);</p> <p>3) stan sprawności według WHO 3-4;</p> <p>4) brak skuteczności leku po 3 miesiącach stosowania leku -brak remisji hematologicznej, -brak remisji cytogenetycznej mniejszej (definiowanej jako sytuacja, w której w szpiku są komórki Ph-, ale jest ich mniej niż 35 %);</p> <p>5) brak odpowiedzi cytogenetycznej po 6 miesiącach</p> <p>6) znalezienie dawcy szpiku i podjęcie decyzji o wykonaniu zabiegu przeszczepienia szpiku u danego świadczeniobiorcy;</p> <p>7) progresja choroby w trakcie stosowania leku wyrażająca się utratą odpowiedzi hematologicznej, utratą całkowitej odpowiedzi cytogenetycznej lub zwiększeniem o 30% odsetka komórek z chromosomem Filadelfia u świadczeniobiorców z remisją cytogenetyczną mniejszą niż całkowita, pojawieniem się nowych aberracji chromosomalnych w klonie białaczkowym.</p> <p>8) toksyczność hematologiczna lub pozahematologiczna w stopniu 3 lub 4 - która przejawia się pomimo przerw w leczeniu</p> <p>4. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej nilotynibem</p> <p>4.1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1) rozpoznana przewlekła białaczka szpikowa z udokumentowaną obecnością genu BCR-ABL lub chromosomu Filadelfia (Ph+);</p> <p>2) wiek powyżej 18 roku życia;</p> <p>3) stan ogólny według WHO 0-2;</p>	<p>pewien czas lub zmniejszenie podawanej dawki, zgodnie z wytycznymi zawartymi w charakterystyce produktu leczniczego</p>	<p>i) badanie cytologiczne szpiku,</p> <p>j) badanie molekularne PCR na obecność genu BCR-ABL (opcjonalnie),</p> <p>k) USG wątroby i śledziony.</p> <p>4.2 Monitorowanie leczenia przewlekłej białaczki szpikowej nilotynibem</p> <p>Raz w miesiącu (po uzyskaniu remisji hematologicznej co 90 dni):</p> <p>a) morfologia krwi z rozmazem (leukocyty, płytki krwi, blasty),</p> <p>b) AspAT, AlAT,</p> <p>c) kreatynina,</p> <p>d) bilirubina.</p> <p>Badanie cytologiczne i cytogenetyczne szpiku: co 90 dni przez pierwszy rok, następnie co pół roku.</p> <p>Badanie ilościowe PCR: po uzyskaniu całkowitej remisji cytogenetycznej co 90 dni.</p>
--	--	---

<p>4) świadczeniobiorcy w fazie przewlekłej i akceleracji, dotychczas leczeni imatinibem:</p> <ul style="list-style-type: none">a) u których występuje oporność na imatinib z obecnością mutacji innej niż T315I,b) którzy nie osiągnęli remisji hematologicznej po co najmniej 3 miesiącach leczenia imatinibem,c) u których brak jest częściowej odpowiedzi cytogenetycznej w 6 miesiącu leczenia imatinibemd) u których brak jest odpowiedzi cytogenetycznej po 12 miesiącach leczenia imatinibem,e) którzy utracili osiągniętą wcześniej odpowiedź hematologiczną lub cytogenetyczną,f) ze stwierdzoną progresją choroby,g) nietolerujący imatinibu,h) świadczeniobiorcy w fazie przewlekłej i akceleracji, dotychczas leczeni nilotynibem w ramach terapii niestandardowej, u których uzyskano co najmniej całkowitą odpowiedź hematologiczną; <p>5) świadczeniobiorcy w fazie przewlekłej i akceleracji dotychczas leczeni dazatynibem nietolerujący dazatynibu lub z niepowodzeniem leczenia dazatynibem.</p> <p>W razie rozpoznania oporności lub nietolerancji imatinibu, do lekarza prowadzącego należy wybór leku drugiego rzutu (dazatynib albo nilotynib) w oparciu o wskazania medyczne.</p> <p>4.2 Kryteria wyłączenia</p> <ul style="list-style-type: none">1) pojawienie się objawów nadwrażliwości na nilotynib;2) toksyczność według WHO powyżej 2, zwłaszcza wystąpienie poważnych pozahematologicznych działań niepożądanych (3-krotny wzrost stężenia bilirubiny, 5-krotny wzrost aktywności aminotransferaz wątrobowych) lub hematologicznych działań niepożądanych (ciężka neutropenia lub małopłytkowość);3) stan sprawności według WHO 3-4;4) brak skuteczności leku po 3 miesiącach stosowania leku:<ul style="list-style-type: none">- brak remisji hematologicznej,- brak remisji cytogenetycznej mniejszej (definiowanej jako sytuacja, w której w szpiku są komórki Ph-, ale jest ich mniej niż 35 %);5) brak odpowiedzi cytogenetycznej po 6 miesiącach;6) znalezienie dawcy szpiku i podjęcie decyzji o wykonaniu zabiegu		
--	--	--

<p>przeszczepienia szpiku u danego świadczeniobiorcy;</p> <p>7) progresja choroby w trakcie stosowania leku wyrażająca się utratą odpowiedzi hematologicznej, utratą całkowitej odpowiedzi cytogenetycznej lub zwiększeniem o 30% odsetka komórek z chromosomem Filadelfia u świadczeniobiorców z remisją cytogenetyczną mniejszą niż całkowita, pojawieniem się nowych aberracji chromosomalnych w klonie białaczkowym.</p>		
--	--	--

Załącznik B.15.

ZAPOBIEGANIE KRWAWIENIOM U DZIECI Z HEMOFILIĄ A I B (ICD-10 D 66, D 67)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Kwalifikacji świadczeniobiorców do terapii pierwotnej i wtórnej profilaktyki krwawień oraz leczenia hemofilii powikłanej nowo powstałym krążącym antykoagulantem dokonuje Zespół Koordynujący ds. kwalifikacji i weryfikacji leczenia w programie zapobiegania krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B powołany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>1. Moduł pierwotnej profilaktyki krwawień</p> <p>1.1. Pierwotna profilaktyka krwawień u dzieci od 1 dnia życia z zachowaniem ciągłości leczenia do ukończenia 18 roku życia, z ciężką postacią hemofilii A lub B, o poziomie aktywności czynników krzepnięcia VIII lub IX równym lub poniżej 1% poziomu normalnego. Substancja czynna finansowana w ramach pierwotnej profilaktyki krwawień – koncentraty osoczopochodnych (ludzkich) czynników krzepnięcia, odpowiednio, czynnika VIII lub czynnika IX.</p> <p>1.2. Pierwotna profilaktyka krwawień nowozdiagnozowanych dzieci z ciężką postacią hemofilii A i B, wcześniej nie leczonych czynnikami osoczopochodnymi (ludzkimi). Substancja czynna finansowana w ramach pierwotnej profilaktyki krwawień – koncentraty rekombinowanych czynników krzepnięcia, odpowiednio, czynnika VIII lub czynnika IX, minimum drugiej generacji.</p> <p>1.3. Zapewnienie koncentratów czynników krzepnięcia, odpowiednio, czynnika VIII lub czynnika IX dla dzieci, u których konieczne jest założenie centralnego dostępu żylnego:</p>	<p>1. Pierwotna profilaktyka krwawień:</p> <p>1) czynnik VIII: a) dzieci do ukończenia 2 roku życia – 25- 40 jednostek międzynarodowych/kg m.c., 1-3 razy w tygodniu, b) dzieci powyżej 2 roku życia – 25-40 jednostek międzynarodowych/kg m.c., 2- 3 razy w tygodniu, z zastrzeżeniem, że podawanie 2 razy w tygodniu dotyczy dzieci dotychczas leczonych 2 razy w tygodniu z dobrym efektem;</p> <p>2) czynnik IX: 25-50 jednostek międzynarodowych/kg m.c., 1-2 razy w tygodniu, z zastrzeżeniem, że podawanie 1 raz w tygodniu dotyczy dzieci dotychczas leczonych z dobrym efektem.</p> <p>2. Wtórna profilaktyka krwawień:</p> <p>1) czynnik VIII: a) dzieci do ukończenia 2 roku życia – 25- 40 jednostek międzynarodowych/kg m.c., 2-3 razy w tygodniu, b) dzieci powyżej 2 roku życia – 25-40 jednostek międzynarodowych/kg m.c., 3 razy w tygodniu;</p> <p>2) czynnik IX: 25-50 jednostek międzynarodowych/kg m.c., 2 razy w tygodniu.</p> <p>3. U dzieci, u których konieczne jest założenie centralnego dostępu żylnego, zapewnienie czynnika VIII lub IX do zabiegu, według schematu:</p>	<p>1. W ramach kwalifikacji świadczeniobiorcy do udziału w programie, na podstawie decyzji lekarza lokalnego lub regionalnego centrum leczenia hemofilii, wykonuje się następujące badania:</p> <p>1) badania przesiewowe: a) czas krwawienia (metodą Copley’ a), b) czas częściowej tromboplastyny po aktywacji (aPTT), c) czas protrombinowy (PT), d) czas trombinowy (TT);</p> <p>2) wykonanie testu korekcji osoczem prawidłowym;</p> <p>3) ocena aktywności czynników krzepnięcia I, VIII i IX, von Willebranda (vWFRCo), XI, XII;</p> <p>4) antygen czynnika von Willebranda (vWFAg);</p> <p>5) ocena miana inhibitora czynnika VIII i IX u dzieci uprzednio leczonych (test Bethesda w modyfikacji Nijmegen);</p> <p>6) wykonanie badań wirusologicznych (w tym HCV PCR, HBV PCR);</p> <p>7) morfologia krwi.</p> <p>W związku z realizacją modułów programu, inne niż wymienione w pkt 1- 7 badania, są wykonywane na podstawie indywidualnych decyzji Zespołu Koordynującego ds. kwalifikacji i weryfikacji leczenia w programie zapobiegania krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B. Regionalne centra leczenia hemofilii są zobligowane do zapewnienia do nich dostępu.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>2.1. Ocena skuteczności leczenia W zależności od oceny klinicznej należy wykonać:</p>

<p>1) dla grupy określonej w ust. 1.1. – czynniki osoczo pochodne (ludzkie);</p> <p>2) dla grupy określonej w ust. 1.2. – czynniki rekombinowane minimum drugiej generacji.</p> <p>2. Moduł wtórnej profilaktyki krwawień</p> <p>2.1. Wtórna profilaktyka krwawień jest prowadzona u dzieci od 1 dnia życia do ukończenia 18 roku życia, chorych na hemofilę A lub B, po wystąpieniu wylewów do stawów.</p> <p>Substancja czynna finansowana w ramach wtórnej profilaktyki krwawień – koncentraty osoczo pochodnych (ludzkich) czynników krzepnięcia, odpowiednio, czynnika VIII lub czynnika IX.</p> <p>2.2. Zapewnienie koncentratów osoczo pochodnych (ludzkich) czynników krzepnięcia, odpowiednio, czynnika VIII lub czynnika IX dla dzieci, u których konieczne jest założenie centralnego dostępu żylnego.</p> <p>3. Objęcie programem wywoływania tolerancji immunologicznej wszystkich pacjentów z hemofilią powikłaną nowopowstałym krążącym antykoagulantem (inhibitorem) (powyżej 5 B.U. oraz o mianie niższym lub równym 5 B.U. w przypadku przetrwania powyżej 6 miesięcy od momentu wykrycia). Finansowanie realizacji wywoływania tolerancji immunologicznej odbywa się poprzez realizację stosownych umów z podmiotami odpowiedzialnymi. Wymóg zawarcia przedmiotowych umów jest zapisywany w specyfikacji przetargowej.</p> <p>Kryteria włączenia do przedmiotowego modułu nowopowstałego inhibitora u dzieci do 18 roku życia:</p> <p>1) pacjenci z hemofilią powikłaną nowopowstałym krążącym antykoagulantem (inhibitorem) (powyżej 5 B.U. oraz o mianie niższym lub równym 5 B.U. w przypadku przetrwania inhibitora powyżej 6 miesięcy) zakwalifikowani na podstawie decyzji Zespołu</p>	<p>1) pierwsza doba: 40 do 70 jednostek międzynarodowych/kg m.c., co 8 godzin;</p> <p>2) od drugiej do piątej doby: 30 do 50 jednostek międzynarodowych/ kg m.c., co 12 godzin;</p> <p>3) szósta doba jednorazowo: 30 do 50 jednostek międzynarodowych/kg m.c.;</p> <p>4) dziesiąta doba (zdjęcie szwów) jednorazowo: 30 do 50 jednostek międzynarodowych/kg m.c.</p> <p>Dawkowanie koncentratów czynnika krzepnięcia u pacjentów, u których stwierdzono utrzymywanie się inhibitora w mianie poniżej 5 B.U. oraz nieskuteczność leczenia w dotychczasowej dawce, może zostać ustalone indywidualnie przez Zespół Koordynujący ds. kwalifikacji i weryfikacji leczenia w programie zapobiegania krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B.</p>	<p>1) RTG stawów - nie częściej niż raz w roku;</p> <p>2) USG stawów - nie rzadziej niż raz w roku;</p> <p>3) NMR - w razie trudności diagnostycznych w ocenie stawów.</p> <p>2.2. W ramach monitorowania leczenia obowiązkowe jest prowadzenie rejestru krwawień dla danego pacjenta oraz rejestracja danych wymaganych w programie do prowadzenia rejestru dla każdego pacjenta.</p> <p>Badania w monitorowaniu leczenia:</p> <p>1) aminotransferaza alaninowa (AlAT) co najmniej raz w roku;</p> <p>2) aminotransferaza asparaginianowa (AspAT) co najmniej raz w roku;</p> <p>3) obecność przeciwciał anti-HBs;</p> <p>4) obecność antygenu HBs (w przypadku braku miana zabezpieczającego przeciwciał anti-HBs), u dodatnich przeciwciała anti-HBc i anti HBe, DNA HBV;</p> <p>5) przeciwciała anti-HCV (raz w roku), u dodatnich RNA HCV;</p> <p>6) przeciwciała anti-HIV (w uzasadnionych przypadkach), u dodatnich RNA HIV;</p> <p>7) USG naczyń w okolicy dojścia żylnego, nie rzadziej niż raz w roku;</p> <p>8) badanie ogólne moczu.</p> <p>2.3. Na podstawie decyzji lekarza lokalnego lub regionalnego centrum leczenia hemofilii możliwe jest, w ramach monitorowania leczenia, wykonanie następujących badań:</p> <p>1) czas częściowej tromboplastyny po aktywacji (aPTT);</p> <p>2) ocena aktywności czynników krzepnięcia VIII i IX (w hemofilii A – czynnika VIII, w hemofilii B – czynnika IX); w zależności od sytuacji klinicznej powyższe badanie należy wykonać w razie braku skuteczności czynnika w dotychczasowej dawce oraz w innych uzasadnionych sytuacjach (np. przed zabiegami i procedurami inwazyjnymi lub po zmianie produktu leczniczego koncentratu czynnika</p>
---	---	--

<p>Koordynującego ds. kwalifikacji i weryfikacji leczenia w programie zapobiegania krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B;</p> <p>2) pacjenci uprzednio zakwalifikowani do programu, jednak stwierdzenie obecności inhibitora dotyczy okresu prowadzonej profilaktyki, która miała miejsce po dniu 15 stycznia 2010 r.</p> <p>4. Kryteria wyłączenia Stwierdzenie obecności inhibitora (krążącego antykoagulantu o mianie powyżej 5 B.U. oraz o mianie niższym lub równym 5 B.U. w przypadku przetrwania inhibitora powyżej 6 miesięcy).</p> <p>5. Kryteria zakończenia udziału w programie lub module programu (dotyczy przyczyn, z powodu których udział pacjenta - uprzednio zakwalifikowanego - w przedmiotowym programie musi zostać zakończony):</p> <p>1) stwierdzenie obecności nowo powstałego inhibitora (powyżej 5 B.U.) lub utrzymywanie się inhibitora w mianie niższym lub równym 5 B.U. przez ponad 6 miesięcy;</p> <p>2) ukończenie 18 roku życia.</p> <p>6. Określenie czasu leczenia w programie Leczenie trwa do momentu ukończenia 18 roku życia lub do momentu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p>		<p>krzepnięcia na inny).</p> <p>2.4. Oznaczanie inhibitora:</p> <p>1) do 150 przetoczeń - co 3 miesiące lub po każdym 10 przetoczeniach;</p> <p>2) powyżej 150 przetoczeń - co 6 do 12 miesięcy;</p> <p>3) w momencie zmiany produktu leczniczego koncentratu czynnika krzepnięcia na inny;</p> <p>4) w przypadku stwierdzenia braku skuteczności czynnika w dotychczasowej dawce.</p> <p>W przypadku niewykrycia inhibitora kolejne jego oznaczenia powinny być wykonywane zgodnie z powyższym opisem. W przypadku wykrycia inhibitora kolejne jego oznaczenia powinny być wykonywane co miesiąc (możliwa jest zmiana częstotliwości oznaczania inhibitora na podstawie decyzji lekarza regionalnego centrum leczenia hemofilii).</p>
--	--	---

LECZENIE NADPŁYTKOWOŚCI SAMOISTNEJ (ICD-10 D 75.2)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1) rozpoznana nadpłytkowość samoistna;</p> <p>2) wykluczenie innych przyczyn nadpłytkowości;</p> <p>3) stwierdzona toksyczność hydroksymocznika (udokumentowany III stopień toksyczności według WHO);</p> <p>4) stwierdzona niedostateczna reakcja na hydroksymocznik;</p> <p>5) liczba płytek krwi powyżej 1.500 G/l (co najmniej 2 badania w odstępie 1 tygodnia), nawet jeżeli świadczeniobiorca nie ma objawów klinicznych;</p> <p>6) liczba płytek 600 - 1.500 G/l (jeśli liczba płytek w okresie 2 miesięcy zwiększyła się powyżej 300 G/l albo występują objawy, które można wiązać z nadpłytkowością, względnie świadczeniobiorca miał w przeszłości powikłania zakrzepowe lub krwotoczne).</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia</p> <p>1) nadwrażliwość na anagrelid lub którąkolwiek substancję pomocniczą;</p> <p>2) niewydolność układu krążenia stopnia 3 lub 4;</p> <p>3) niestabilna choroba wieńcowa;</p> <p>4) klirens kreatyniny poniżej 30 ml/min;</p> <p>5) aktywność aminotransferaz 5 razy większa od normy i wyższa;</p> <p>6) brak efektu terapeutycznego po 4 tygodniach leczenia;</p> <p>7) wystąpienie działań niepożądanych wymagające przerwania terapii;</p> <p>8) nietolerancja laktozy;</p> <p>9) ciąża.</p>	<p>Leczenie należy rozpoczynać od dawki anagrelidu 0,5 mg/dobę (1 kaps.) przez pierwszy tydzień, a następnie dawkę należy zwiększać co tydzień o 0,5 mg/dobę, aż do uzyskania normalizacji liczby płytek lub obniżenia ich liczby poniżej 600 G/l lub o 50 % w stosunku od stanu wyjściowego. Terapię należy kontynuować przy użyciu minimalnej skutecznej dawki zabezpieczającej świadczeniobiorcę, kontrolując liczbę płytek krwi co 4 tygodnie.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <p>1) morfologia krwi;</p> <p>2) oznaczenie aktywności aminotransferaz wątrobowych;</p> <p>3) oznaczenie stężenia kreatyniny we krwi;</p> <p>4) badanie podmiotowe i przedmiotowe;</p> <p>5) EKG.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>1) morfologia krwi - oznaczenie liczby płytek krwi przynajmniej raz na 4 tygodnie;</p> <p>2) oznaczenie aktywności aminotransferaz wątrobowych raz na 12 tygodni;</p> <p>3) oznaczenie klirensu kreatyniny raz na 4 tygodnie;</p> <p>4) badanie podmiotowe i przedmiotowe raz na 4 tygodnie;</p> <p>5) EKG raz na 4 tygodnie.</p>

Załącznik B.17.

LECZENIE PIERWOTNYCH NIEDOBORÓW ODPORNOŚCI U DZIECI (ICD-10 D 80, W TYM: D 80.0, D 80.1, D 80.3, D 80.4, D 80.5, D 80.6, D 80.8, D 80.9; D 81 W CAŁOŚCI; D 82, W TYM: D 82.0, D 82.1, D 82.3, D 82.8, D 82.9; D 83, W TYM: D 83.0, D 83.1, D 83.3, D 83.8, D 83.9; D 89)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji 1) rozpoznanie pierwotnych zaburzeń odporności - według definicji WHO (World Health Organization na podstawie klasyfikacji IUIS: Frontiers in Immunology, 2011; 2: 54); 2) wykluczenie innych przyczyn zaburzeń odporności; 3) stężenie IgG poniżej 400mg/dl jest wskazaniem do rozpoczęcia terapii substytucyjnej; Kwalifikacja do programu przeprowadzana jest przez lekarza specjalistę immunologii klinicznej, a w uzasadnionych przypadkach trudnych klinicznie, po zasięgnięciu opinii konsultanta wojewódzkiego lub konsultanta krajowego w dziedzinie immunologii klinicznej.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia Ciężkie uogólnione reakcje nadwrażliwości na immunoglobuliny lub inny składnik preparatu. Towarzyszący niedoborowi IgG niedobór IgA z występowaniem przeciwciał przeciwko IgA wymaga leczenia w ośrodku z oddziałem intensywnej terapii.</p>	<p>1. Dawkowanie 1.1 Pierwsze podanie immunoglobulin w dawce 0,6-0,8 g/kg m.c. we wlewie iv. w celu znormalizowania poziomu stężenia IgG w surowicy (dawka może być podzielona na dwa wlewy w odstępie 24 godzin). 1.2 Kontynuacja leczenia wlewami w dawce do 0,6 g/kg m. c. w odstępach 3 do 5 tygodni. Modyfikacja dawki odpowiednio do udokumentowanego, osiągniętego ochronnego poziomu IgG w surowicy i stanu klinicznego pacjenta. Ewentualne dodatkowe przetoczenia przy ciężkich infekcjach. W szczególnych przypadkach dawkę można zwiększyć do 0,8 g/kg m.c.) W przypadku postaci farmaceutycznej do podań podskórnych preparat powinien umożliwić osiągnięcie stałego poziomu IgG. Świadczeniobiorca może wymagać podania dawki nasycającej co najmniej 0,2 do 0,5 g/kg m.c. w okresie tygodnia (0,1 do 0,15 g/kg masy ciała w okresie jednego dnia). Po osiągnięciu stałego poziomu skumulowanej dawki miesięcznej rzędu 0,4 do 0,8 g/kg m.c. należy oznaczyć stężenia minimalne w celu dostosowania dawek i odstępu pomiędzy dawkami. Dawkowanie preparatów gammaglobulin do podawania podskórnego: Podskórne preparaty gammaglobulin wydawane są przez szpital (Poradnia Immunologii lub Oddział Immunologii) do domu. Świadczeniobiorca samodzielnie lub z pomocą podaje je przez pompę infuzyjną nie częściej niż 1 raz w tygodniu. Zależnie od stanu pacjenta i poziomu IgG w surowicy system podawania może być modyfikowany w ten sposób, że podanie leku następuje 1 raz na 7 – 14 dni. Sumaryczna miesięczna dawka odpowiada dawkom preparatów dożylnych.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji 1) morfologia krwi z rozmazem; 2) AlAT; 3) AspAT; 4) oznaczanie subpopulacji limfocytów; 5) oznaczanie poziomu immunoglobulin i podklas IgG lub swoistych przeciwciał; 6) proteinogram; 7) badanie czynności fagocytarnych i neutralizacji patogenów; 8) badanie ekspresji cząstek adhezyjnych; 9) badanie składowych dopełniacza; 10) test stymulacji limfocytów. W przypadku preparatów gammaglobulin do podawania dożylnego lub podskórnego: badania wirusologiczne (zakażenia HBV, HCV) - przed włączeniem leczenia. O zestawie badań decyduje lekarz specjalista immunologii klinicznej podczas kwalifikacji do programu.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia 2.1 Immunoglobuliny dożylne Badanie przeprowadzane przed każdym podaniem leku zgodnie z harmonogramem dawkowania: a) morfologia krwi z rozmazem, b) AlAT, c) AspAT, d) poziom IgG w surowicy.</p>

		<p>Raz na 3 miesiące (przed podaniem immunoglobulin); w przypadku braku komplikacji raz na pół roku: - oznaczanie stężenia immunoglobulin IgG i podklas IgG lub swoistych przeciwciał w surowicy krwi. W przypadku wskazań dodatkowo: a) IgA w surowicy krwi, b) IgM w surowicy krwi. Raz na 6 miesięcy: - USG jamy brzusznej. Powikłania infekcyjne stanowią wskazania do wykonania badań: a) oznaczanie stężenia immunoglobulin IgG i podklas IgG lub swoistych przeciwciał w surowicy krwi. b) IgA w surowicy krwi, c) IgM w surowicy krwi, d) USG jamy brzusznej.</p> <p>2.2 Immunoglobuliny podskórne Badania kontrolne są wykonywane standardowo co 4-6 miesięcy: a) badania efektywności leczenia (stężenie IgG i podklas IgG lub swoistych przeciwciał), b) morfologia krwi z rozmazem, c) AIAT, d) AspAT. Raz na 6 miesięcy: - USG jamy brzusznej. Raz na rok: - badania wirusologiczne (zakażenia HBV, HCV). O zestawie badań w trakcie monitorowania leczenia w ramach programu lekowego decyduje lekarz specjalista immunologii klinicznej.</p>
--	--	--

Załącznik B.18.

LECZENIE PRZEDWCZESNEGO DOJRZEWANIA PŁCIOWEGO U DZIECI (ICD-10 E 22.8)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji 1) przedwczesne dojrzewanie płciowe typu ośrodkowego u dzieci (objawy dojrzewania płciowego u dziewcząt poniżej 8 roku życia, u chłopców poniżej 10 roku życia) ustalone na podstawie badań laboratoryjnych i obrazowych oraz badania klinicznego; 2) wczesne dojrzewanie płciowe z dużą akceleracją wzrostu kostnego i niskim przewidywanym wzrostem docelowym.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu</p> <p>3. Kryteria wyłączenia 1) osiągnięcie przez świadczeniobiorcę wieku chronologicznego właściwego dla wystąpienia cech dojrzewania płciowego; 2) stwierdzenie określonego zaawansowania wieku kostnego: powyżej 13 lat; 3) zmniejszenie tempa wzrastania poniżej dolnej granicy normy dla okresu prepubertalnego (4 cm na rok).</p>	<p>1. Dawkowanie leuproreliny Co 4 tygodnie podskórnie lub domięśniowo. Jeśli nie osiągnięto zahamowania wydzielania hormonów, dawkę leku należy stopniowo zwiększać o 3,75 mg, co 4 tygodnie. Dawka ta stanowić będzie dawkę podtrzymującą. Każdorazowo należy zmienić miejsce wstrzyknięcia (skóra brzucha, pośladki, udo). 1) masa ciała ≤ 25 kg, dawka 3,75 mg x 2, liczba wstrzyknięć 1, dawka całkowita 7,5 mg; 2) masa ciała większa niż 25 do 37,5 kg, dawka 3,75 mg x 3, liczba wstrzyknięć 2, dawka całkowita 11,25 mg; 3) masa ciała większa niż 37,5 kg, dawka 3,75 mg x 4, liczba wstrzyknięć 2, dawka całkowita 15 mg.</p> <p>2. Dawkowanie triptoreliny U dzieci o masie ciała mniejszej niż 20 kg zazwyczaj podaje się domięśniowo połowę zawartości ampułki 3,75 mg co 28 dni. U dzieci o masie ciała przekraczającej 20 kg zazwyczaj podaje się zawartość 1 ampułki 3,75 mg co 28 dni.</p>	<p>2. Badania przy kwalifikacji 1) stężenie β-gonadotropiny kosmówkowej (β-HCG); 2) stężenie estradiolu; 3) stężenie siarczanu dehydroepiandrosteronu; 4) stężenie 17-hydroksyprogesteronu; 5) stężenie testosteronu; 6) test stymulacyjny na wydzielanie LH i FSH; 7) stężenie luteotropiny; 8) stężenie folikulotropiny; 9) stężenie prolaktyny; 10) profil steroidów w moczu (w zależności od potrzeby w określonych przypadkach); 11) badanie RTG lewej dłoni i nadgarstka w celu oceny wieku kostnego; 12) badanie USG narządów miednicy i nadnerczy; 13) badanie tomografii komputerowej lub rezonans magnetyczny głowy (układu podwzgórzowoprzysadkowego) w celu wykluczenia guza wewnątrzczaszkowego; 14) pomiar wzrostu i masy ciała, należy określić dotychczasowy przebieg wzrastania, dokonać oceny wzrostu rodziców, obliczyć wzrost docelowy dziecka; 15) należy ocenić obecność cech płciowych i stadium dojrzewania płciowego według skali Tannera-Marschalla.</p> <p>3. Monitorowanie leczenia Po 3 miesiącach od rozpoczęcia leczenia lub po zmianie dawkowania: 1) LH; 2) FSH; 3) oznaczyć występowanie cech płciowych według kryteriów Tannera-Marschalla.</p>

		<p>Co 12 miesięcy należy wykonać badanie stanu kośćca RTG lub rezonansu magnetycznego celem oceny wieku kostnego.</p>
--	--	---

Załącznik B.19.

LECZENIE NISKOROSŁYCH DZIECI Z SOMATROPINOWĄ NIEDOCZYNNOSCIĄ PRZYSADKI (ICD-10 E 23)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Do programu kwalifikuje Zespół Koordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia. W przypadku stanów zagrożenia życia w następstwie trudnych do opanowania, nawracających stanów hipoglikemii u noworodków lub niemowląt, świadczeniobiorca kwalifikowany jest do terapii niezwłocznie po jego zgłoszeniu.</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1) niskorosłość, tj. wysokość ciała poniżej 3 centyla dla płci i wieku, na siatkach centylowych dla populacji dzieci polskich;</p> <p>2) upośledzone tempo wzrastania, poniżej -1 SD w odniesieniu do tempa wzrastania populacji dzieci polskich (wymagany jest co najmniej 6-miesięczny okres obserwacji w ośrodku uprawnionym do terapii hormonem wzrostu), z określeniem przewidywanego wzrostu ostatecznego, metodą Baley-Pineau;</p> <p>3) opóźniony wiek kostny, oceniany metodą Greulich'a-Pyle;</p> <p>4) wykluczenie innych, aniżeli SNP, przyczyn niskorosłości (niedokrwistość, niedoczynność tarczycy, zaburzenia wchłaniania i trawienia jelitowego, obciążenia dotyczące przebiegu ciąży i porodu, itp.);</p> <p>5) niski wyrzut hormonu wzrostu (poniżej 10 ng/ml) w 2. godzinnym teście nocnego wyrzutu tego hormonu (co najmniej 5 pomiarów stężeń hormonu wzrostu - test przesiewowy);</p> <p>6) obniżony wyrzut hormonu wzrostu (poniżej 10 ng/ml) w dwóch, niezależnych testach stymulacji sekrecji tego hormonu (z uwagi na ryzyko powikłań testy te można wykonywać jedynie u dzieci powyżej 2 roku życia);</p> <p>7) nawracające stany hipoglikemii w okresie noworodkowym lub niemowlęcym, szczególnie u dzieci z wadami linii pośrodkowej twarzoczaszki;</p> <p>8) nieprawidłowości okolicy podwzgórzowo-przysadkowej (TK z</p>	<p>1. Dawkowanie</p> <p>Somatotropina podawana codziennie wieczorem w dawce: 0,1 - 0,33mg (0,3 - 1,0 IU)/kg m.c. /tydzień.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <p>1) Przed rozpoczęciem leczenia należy wykonać pomiar stężenia IGF-1.</p> <p>Badania wykonywane według standardów diagnozowania świadczeniobiorców z somatotropinową lub wielohormonalną niedoczynnością przysadki (SNP/ WNP).</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>2.1 Przed rozpoczęciem leczenia, po 90 dniach: pomiar stężenia IGF-1.</p> <p>2.2 Co 180 dni pomiar stężenia glukozy we krwi z pomiarem odsetka glikowanej hemoglobiny A_{1c} lub co 365 dni: test obciążenia glukozą z pomiarem glikemii i insulinemii.</p> <p>2.3 Co 90 dni</p> <p>1) krótka 24- lub 48-godzinna hospitalizacja;</p> <p>2) w ramach 24 godzinnej hospitalizacji - test stymulacji wydzielania GH insuliną - 8 pomiarów stężeń GH (dotyczy świadczeniobiorców przed przekazaniem pod opiekę poradni endokrynologii dla osób dorosłych (około 20 -25% świadczeniobiorców));</p> <p>3) w ramach 24 godzinnej hospitalizacji - próba zagęszczenia moczu z ewentualną korektą dawki hormonu antydiuretycznego (dotyczy niektórych świadczeniobiorców z WNP - najczęściej po zabiegach neurochirurgicznych z moczówką prostą (około 5-10%));</p> <p>4) w ramach 24 godzinnej hospitalizacji - test stymulacji wydzielania gonadotropin (z użyciem preparatu do stymulacji wydzielania gonadotropin - 4 pomiary stężeń FSH i LH oraz 1 pomiar stężeń estrogenów i androgenów) - dotyczy świadczeniobiorców z opóźnionym lub</p>

kontrastem, MRI).

2. Określenie czasu leczenia w programie

Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.

3. Kryteria wyłączenia z programu:

- 1) złuszczenia główki kości udowej;
- 2) pseudo-tumor cerebri;
- 3) cukrzyca;
- 4) ujawnienia lub wznowy choroby rozrostowej;
- 5) brak zgody pacjenta na kontynuację leczenia;
- 6) niezadowalający efekt leczenia, tj. przyrost wysokości ciała świadczeniobiorcy leczonego hormonem wzrostu poniżej 3 cm/rok (nie dotyczy dziewcząt z dojrzałością szkieletu powyżej 14 lat i chłopców z dojrzałością szkieletu powyżej 16 lat);
- 7) osiągnięcie wieku kostnego powyżej 16 lat przez dziewczynkę i powyżej 18 lat przez chłopca.

przedwczesnym pokwitaniem (około 5-10%).

2.4 Co 180 dni

- 1) pomiar stężenia TSH; pomiar stężenia fT₄;
- 2) jonogram w surowicy krwi (co najmniej pomiar stężenia Na⁺).

2.5 Co 365 dni

- 1) pomiar stężenia IGF-1;
- 2) RTG śródreźcza z bliższą przynasadą kości przedramienia (do oceny wieku kostnego)
- 3) przy podejrzeniu złuszczenia główki kości udowej (2-3% leczonych) - konsultacja ortopedyczna, RTG lub USG stawów biodrowych, poszerzone o TK lub MRI stawów biodrowych
- 4) w przypadku wystąpienia objawów pseudo tumor cerebri (około 3-5% leczonych): konsultacja okulistyczna; konsultacja neurologiczna; obrazowanie ośrodkowego układu nerwowego TK z kontrastem lub MRI.
- 5) konsultacja okulistyczna; konsultacja neurologiczna; konsultacja neurochirurgiczna; morfologia krwi z rozmazem; TK z kontrastem lub MRI OUN (dotyczy świadczeniobiorców z podejrzeniem wznowy choroby rozrostowej lub innych poważnych powikłań (około 10-15%).

Dane dotyczące monitorowania terapii należy co 12 miesięcy przysyłać na adres Zespołu Koordynacyjnego ds. Stosowania Hormonu Wzrostu oraz do oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia. Badania są wykonywane według standardów diagnozowania świadczeniobiorców z somatotropinową lub wielohormonalną niedoczynnością przysadki (SNP / WNP).

Załącznik B.20.

LECZENIE NISKOROSŁYCH DZIECI Z CIĘŻKIM PIERWOTNYM NIEDOBREM IGF-1 (ICD-10 E-34.3)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Świadczeniobiorców do programu kwalifikuje, według standardów diagnozowania pacjentów z ciężkim pierwotnym niedoborem insulinopodobnego czynnika wzrostu-1, Zespół Koordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1) skrajna niskorosłość, tj. wysokość ciała poniżej -3 SD w odniesieniu do płci i wieku, na siatkach centylowych dla populacji dzieci polskich,</p> <p>2) stężenie IGF-1 poniżej -2,5 SDS w odniesieniu do płci i wieku,</p> <p>3) prawidłowe stężenie GH (w teście krótkiego nocnego wyrzutu tego hormonu - co najmniej 5 pomiarów stężeń hormonu wzrostu, w uzasadnionych przypadkach poszerzone o wykonanie dwóch testów stymulacji sekrecji tego hormonu),</p> <p>4) wykluczenie innych, aniżeli ciężki pierwotny niedobór IGF-1, przyczyn niskorosłości (niedokrwistość, choroby wątroby, niedoczynność tarczycy, zaburzenia wchłaniania i trawienia jelitowego, obciążenia dotyczące przebiegu ciąży i porodu, itp.),</p> <p>5) rozpoznanie ciężkiego pierwotnego niedoboru IGF-1 potwierdzone testem generacji somatomedyn,</p> <p>6) w przypadkach wątpliwych badania molekularne w kierunku rozpoznania mutacji w obrębie receptora hormonu wzrostu, mutacji genu kodującego syntezę IGF-1 lub promotora tego genu.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia z programu lub czasowego zaprzestania terapii preparatem rhIGF-1</p>	<p>1. Dawkowanie</p> <p>Mecaserminum podawane jest w dawce 0,04 - 0,12 mg/kg masy ciała dwa razy na dobę.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <p>1) pomiar stężenia IGF-1,</p> <p>2) pomiar stężenia IGFBP₃,</p> <p>3) pomiar stężenia glukozy we krwi,</p> <p>4) Test obciążenia glukozą z pomiarem glikemii i insulinemii</p> <p>5) Pomiar odsetka glikowanej hemoglobiny HbA_{1c}</p> <p>6) Krótka 24- lub 48-godzinna hospitalizacja</p> <p>7) Pomiar stężenia TSH, pomiar stężenia fT₄</p> <p>8) Jonogram surowicy krwi (co najmniej pomiar stężenia Na⁺)</p> <p>9) Konsultacja laryngologiczna z audiogramem, konsultacja kardiologiczna z USG układu sercowo-naczyniowego</p> <p>10) Konsultacja okulistyczna (w zależności od potrzeb (ok. 10% pacjentów))</p> <p>11) RTG śródreżcza z bliższą przynasadą kości przedramienia (do oceny wieku kostnego)</p> <p>12) Obrazowanie ośrodkowego układu nerwowego (TK z kontrastem lub MRI).</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>2.1 30 dni po rozpoczęciu leczenia, następnie co 90 dni</p> <p>1) pomiar stężenia IGF-1;</p> <p>2) pomiar stężenia IGFBP₃;</p> <p>3) pomiar stężenia glukozy we krwi.</p> <p>2.2 30 dni po rozpoczęciu leczenia, następnie co 365 dni</p> <p>- test obciążenia glukozą z pomiarem glikemii i insulinemii lub co 180 dni</p> <p>- pomiar odsetka glikowanej hemoglobiny HbA_{1c}</p>

<p>1) nawracające, zagrażające życiu stany hipoglikemii;</p> <p>2) złuszczenia główki kości udowej;</p> <p>3) pseudo-tumor cerebri;</p> <p>4) ujawnienia lub wznowy choroby rozrostowej;</p> <p>5) brak zgody pacjenta na kontynuację leczenia;</p> <p>6) niezadowalający efekt leczenia, tj. przyrost wysokości ciała pacjenta leczonego za pomocą rhIGF-1 < 3 cm/rok;</p> <p>7) osiągnięcie wieku kostnego:</p> <p>a) powyżej 14 lat przez dziewczynkę,</p> <p>b) powyżej 16 lat przez chłopca.</p>		<p>2.3 Co 90 dni (w razie wystąpienia powikłań częścię) - krótka 24- lub 48-godzinna hospitalizacja.</p> <p>2.4 Co 180 dni</p> <p>1) pomiar stężenia TSH;</p> <p>2) pomiar stężenia fT₄;</p> <p>3) jonogram surowicy krwi (co najmniej pomiar stężenia Na⁺).</p> <p>2.5 Co 365 dni</p> <p>1) konsultacja laryngologiczna z audiogramem;</p> <p>2) konsultacja kardiologiczna z USG układu sercowo-naczyniowego.</p> <p>2.6 Co 365 dni</p> <p>1) RTG śródreżca z bliższą przynasadą kości przedramienia (do oceny wieku kostnego);</p> <p>2) obrazowanie ośrodkowego układu nerwowego (TK z kontrastem lub MRI) - w zależności od potrzeb (ok. 20% pacjentów).</p> <p>Dane dotyczące monitorowania terapii należy, co 12 miesięcy, przysyłać na adres Zespołu Koordynacyjnego ds. Stosowania Hormonu Wzrostu oraz do Oddziału Wojewódzkiego NFZ.</p>
--	--	---

Załącznik B.21.

LECZENIE CIĘŻKICH WRODZONYCH HIPERHOMOCYSTEINEMII (ICD-10 E 72.1)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
1	2	3
<p>Kwalifikacji pacjentów do terapii dokonuje Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkich powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia. Kwalifikacja do programu oraz weryfikacja skuteczności leczenia co 6 miesięcy odbywa się w oparciu o ocenę stanu klinicznego świadczeniobiorcy oraz ocenę efektywności zastosowanej terapii.</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>Leczenie następujących niedoborów enzymatycznych: beta-syntazy cystationiny (CBS), reduktazy 5,10-metylenotetrahydrofolianu (MTHFR) oraz niektórych zaburzeń metabolizmu kofaktora kobalaminy (cbl C,D,E,F,G):</p> <p>1) wysoki poziom homocysteiny we krwi, tj. > 50 $\mu\text{mol/l}$, oraz nieprawidłowy poziom metioniny, tj. < 5 lub > 40 $\mu\text{mol/l}$, po wykluczeniu niedoboru witaminy B₁₂ i kwasu foliowego. W przypadku niedoborów witaminy B₁₂ lub kwasu foliowego należy dokonać powtórnej oceny poziomu homocysteiny i metioniny po uzupełnieniu niedoborów;</p> <p>2) w przypadku rozpoznania homocystynurii klasycznej (deficyt CBS) negatywny wynik testu obciążenia witaminą B₆ (pirydoksyną). Za negatywny wynik testu należy rozumieć brak redukcji lub redukcję mniejszą niż 30% od stanu wyjściowego poziomu homocysteiny lub metioniny; kolejno w pierwszej dobie po podaniu doustnym 100 mg pirydoksyny, w przypadku braku reakcji w drugiej dobie należy podać 200 mg pirydoksyny. Jeżeli nadal brak reakcji w trzeciej dobie testu zalecane jest 500 mg (u dzieci do 3 roku życia dawka pirydoksyny w trzeciej dobie testu wynosi 300 mg). Poziomy homocysteiny i metioniny powinny być oznaczane 24 godziny po każdej dawce witaminy B₆;</p> <p>3) w przypadku niejednoznacznych wyników badań biochemicznych wskazane jest potwierdzenie rozpoznania badaniem enzymatycznym,</p>	<p>1. Dawkowanie</p> <p>1.1 Zalecana dawka dobową betainy bezwodnej u pacjentów dorosłych i dzieci w wieku powyżej 10 lat wynosi 6 g. Preparat podaje się doustnie, dwa razy na dobę, w dawkach podzielonych po 3 g. W ciężkich postaciach deficytu MTHFR może wystąpić konieczność zwiększenia dawki do 9 g betainy na dobę.</p> <p>1.2 U dzieci w wieku poniżej 10 lat zwykle skuteczne jest dawkowanie 100 mg/kg mc/dobę w 2 dawkach podzielonych; zwiększenie dawkowania ponad 2 razy na dobę lub zwiększenie wielkości dawki ponad 150 mg/kg mc/dobę nie jest zalecane, bo nie zwiększa skuteczności leczenia.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) poziom homocysteiny całkowitej we krwi; 2) poziom metioniny we krwi (aminoacydogram); 3) morfologia krwi; 4) stężenie witaminy B₁₂ i kwasu foliowego we krwi; 5) profil kwasów organicznych moczu metodą GC/MS z ilościową oceną wydalania kwasu metylomalonowego; 6) profil acylokarnityn metodą MS/MS; 7) MRI OUN; 8) konsultacja neurologiczna; 9) badanie psychologiczne, z oceną ilorazu inteligencji; 10) badanie densytometryczne kośćca (dla pacjentów powyżej 5 roku życia); 11) konsultacja okulistyczna, z oceną narządu wzroku w lampie szczelinowej (jeśli pacjent nie przebył lansektomii). <p>2. Monitorowanie leczenia Raz na 180 dni:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) poziom homocysteiny całkowitej we krwi; 2) poziom metioniny we krwi (aminoacydogram); 3) morfologia krwi; 4) stężenie witaminy B₁₂, kwasu foliowego, witaminy 250HD₃ we krwi; 5) poziom Ca, PO₄³⁻, fosfatazy alkalicznej we krwi; 6) badanie psychologiczne, z oceną ilorazu inteligencji; 7) badanie densytometryczne kośćca (dla pacjentów powyżej 5 roku życia); 8) konsultacja neurologiczna;

analizą komplementarności w fibroblastach skóry lub analizą DNA.

2. Określenie czasu leczenia w programie

Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkowych lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.

3. Kryteria wyłączenia:

- 1) wystąpienie nadwrażliwości na betainę;
- 2) pozytywny wynik testu z witaminą B6 - pacjenci z tym typem homocystynurii witaminoB6-zależnej odpowiadają bowiem na leczenie pirydoksyną w stopniu zadowalającym i nie wymagają dodatkowej podaży betainy;
- 3) dyskwalifikacja z powodu działań niepożądanych leku, w tym wystąpienia obrzęku mózgu związanego z wysokim poziomem metioniny we krwi $> 1000 \mu\text{mol/l}$ u pacjentów z homocystynurią klasyczną (deficyt CBS);
- 4) stwierdzenie nieskuteczności leczenia - weryfikacji skuteczności leczenia dokonuje co 6 miesięcy Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkowych, na podstawie nadesłanej karty monitorowania terapii;
- 5) ciąża lub karmienie piersią.

9) konsultacja dietetyczna.

W przypadku napadowych objawów neurologicznych konieczne są aktualne badania MRI OUN lub EEG (zależnie od objawów). Okresowej skuteczności terapii dokonuje Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkowych po przedstawieniu przez lekarza prowadzącego wymaganych kart monitorowania pacjenta.

Załącznik B.22.

LECZENIE CHOROBY POMPEGO (ICD-10 E 74.0)**ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO**

ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKU W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Kwalifikacji świadczeniobiorców do terapii dokonuje Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkich powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Kwalifikacja do programu oraz weryfikacja skuteczności leczenia odbywa się, co 6 miesięcy, w oparciu o ocenę stanu klinicznego pacjenta oraz ocenę efektywności zastosowanej terapii.</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>Wczesna postać (typ niemowlęcy) oraz późna postać (<i>late-onset</i>) choroby Pompego, zdiagnozowana na podstawie udokumentowanego deficytu aktywności alfa-glukozydazy w leukocytach krwi obwodowej lub fibroblastach skóry, potwierdzona badaniem molekularnym.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkich lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ciąża lub laktacja; 2) obecność poważnych wrodzonych anomalii lub chorób współistniejących, które w ocenie lekarza kwalifikującego do leczenia lub Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultrazadkich, mogą uniemożliwić poprawę stanu zdrowia świadczeniobiorcy; 3) znaczna progresja choroby, pojawiająca się pomimo leczenia. 	<p>1. Dawkowanie</p> <p>Dawka preparatu alglukozydazy alfa wynosi 20 mg/kg masy ciała, podawana raz na dwa tygodnie, w postaci infuzji. Lek należy podawać stopniowo. Zaleca się rozpoczęcie wlewu z szybkością 1 mg/kg m.c./h i stopniowe zwiększanie szybkości podawania leku o 2 mg/kg m.c./h, co 30 minut, do osiągnięcia maksymalnej szybkości 7 mg/kg m.c./h, jeśli nie wystąpią niepożądane reakcje związane z infuzją. Podawanie leku powinno być nadzorowane przez lekarza posiadającego doświadczenie w diagnozowaniu i leczeniu choroby Pompego lub dziedzicznych zaburzeń metabolizmu. Z uwagi na możliwość występowania objawów niepożądanych, z wstrząsem włącznie, lek należy podawać przy bezpośrednim dostępie do leków, sprzętu i aparatury ratującej życie.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) stwierdzenie braku lub głębokiego niedoboru aktywności alfa-glukozydazy w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzone badaniem molekularnym; 2) ocena miana przeciwciał przeciwko alglukozydazie alfa (nie jest badaniem obligatoryjnym); 3) morfologia krwi z rozmazem; 4) układ krzepnięcia; 5) proteinogram; 6) próby wątrobowe: AlAT, AspAT, CK, CK-MB, stężenie bilirubiny całkowitej; 7) stężenie fosfatazy alkalicznej; 8) stężenie cholesterolu i frakcji LDL-cholesterolu; 9) ocena równowagi kwasowo-zasadowej; 10) USG jamy brzusznej z oceną wątroby i śledziony; 11) RTG kośćca, co najmniej RTG kręgosłupa; 12) pomiary antropometryczne; 13) konsultacja psychologiczna; 14) ciśnienie tętnicze krwi; 15) EKG; 16) USG układu sercowo-naczyniowego; 17) RTG klatki piersiowej; 18) konsultacja pulmonologiczna; 19) spirometria; 20) konsultacja laryngologiczna; 21) badanie audiometryczne; 22) badanie okulistyczne;

- 23) konsultacja ortopedyczna;
- 24) konsultacja neurologiczna;
- 25) konsultacja kardiologiczna;
- 26) test 3/6 minutowego marszu;
- 27) ocena siły mięśniowej za pomocą dynamometru;
- 28) ocena sprawności ruchowej za pomocą wskaźnika Barthel.

2. Monitorowanie leczenia

2.1 Raz na 180 dni (okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie świadczeniobiorców z chorobą Pompego. Przedłużenie leczenia następuje, co 6 miesięcy, decyzją Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultrazadkowych, na podstawie nadesłanej karty monitorowania terapii):

- 1) morfologia krwi z rozmazem;
- 2) stężenie CK-MB;
- 3) stężenie fosfatazy alkalicznej;
- 4) ocena równowagi kwasowo-zasadowej;
- 5) układ krzepnięcia;
- 6) proteinogram;
- 7) stężenie cholesterolu i frakcji LDL-cholesterolu;
- 8) konsultacja pulmonologiczna;
- 9) badanie spirometryczne;
- 10) pomiary antropometryczne;
- 11) ciśnienie tętnicze krwi;
- 12) EKG;
- 13) USG układu sercowo-naczyniowego;
- 14) USG jamy brzusznej;
- 15) test 3/6 minutowego marszu;
- 16) RTG klatki piersiowej;
- 17) badanie audiometryczne;
- 18) konsultacja neurologiczna;
- 19) konsultacja kardiologiczna;
- 20) konsultacja laryngologiczna;

		<p>21) ocena siły mięśniowej za pomocą dynamometru;</p> <p>22) ocena sprawności ruchowej za pomocą wskaźnika Barthel.</p> <p>2.2 Co 365 dni</p> <p>1) ocena miana przeciwciał przeciwko alglukozydazie alfa (badanie nieobligatoryjne – zalecane przez Zespół Koordynacyjny);</p> <p>2) badanie okulistyczne;</p> <p>3) konsultacja psychologiczna;</p> <p>4) w uzasadnionych przypadkach RTG kręgosłupa;</p> <p>5) konsultacja ortopedyczna.</p> <p>6) próby wątrobowe: AlAT, AspAT, stężenie bilirubiny.</p>
--	--	---

LECZENIE CHOROBY GAUCHER'A (ICD-10 E 75.2)**ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO**

ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Kwalifikacji chorych do terapii dokonuje Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkich powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Kwalifikacja do programu oraz weryfikacja skuteczności leczenia co 6 miesięcy odbywa się, w oparciu o ocenę stanu klinicznego świadczeniobiorcy oraz ocenę efektywności zastosowanej terapii.</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1) brak lub znaczny niedobór aktywności enzymu β-glukocerebrozydazy w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzony badaniem molekularnym.</p> <p>Refundowane jest leczenie świadczeniobiorców z typem I choroby oraz z typem III choroby.</p> <p>Nie jest refundowane leczenie świadczeniobiorców z asymptomatyczną (bezobjawową) postacią choroby Gauchera.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Przedłużenie leczenia następuje co 6 miesięcy decyzją Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultrazadkich, na podstawie nadesłanej karty monitorowania terapii.</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkich lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia</p> <p>1) wystąpienie objawów nadwrażliwości na imiglucerazę;</p> <p>2) znaczna progresja choroby pojawiająca się pomimo podjętego leczenia;</p>	<p>1. Dawkowanie</p> <p>Dawka imigluceraży zależy od ciężkości objawów i wynosi 15-60 U/kg m.c. podawanych co 14 \pm 3 dni w postaci jednogodzinnych wlewów dożylnych.</p> <p>W przypadku braku efektywności zastosowanej dawki po 6 mies. terapii dawkę imigluceraży można zwiększyć do maksymalnej dawki, t.j. do 60 U/kg m.c. podawanych co 14 \pm 3 dni (przed zwiększeniem dawki należy oznaczyć miano przeciwciał przeciw imiglucerażie).</p> <p>W przypadku zwiększenia dawki leku do 60 U/kg m.c., przy braku skuteczności leczenia, w takiej, maksymalnej dawce po 12 miesiącach terapii, lek należy odstawić, ponieważ wskazuje to, iż leczenie jest nieefektywne.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <p>1) stwierdzenie braku lub znacznego niedoboru aktywności enzymu β-glukocerebrozydazy w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzone wynikiem badania molekularnego;</p> <p>2) ocena miana przeciwciał przeciwko imiglucerażie (badanie nieobligatoryjne);</p> <p>3) morfologia krwi pełna z rozmazem;</p> <p>4) układ krzepnięcia;</p> <p>5) próby wątrobowe: AlAT, AspAT;</p> <p>6) stężenie fosfatazy alkalicznej;</p> <p>7) stężenia witaminy D;</p> <p>8) chitotriozydaza;</p> <p>9) USG jamy brzusznej, z oceną wielkości (z podaniem wymiarów) wątroby i śledziony;</p> <p>10) pomiary antropometryczne;</p> <p>11) MRI OUN;</p> <p>12) Badanie densytometryczne kości (DEXA);</p> <p>13) MRI kości długich (badanie obligatoryjne jedynie u pacjentów z nieprawidłowościami układu kostno-stawowego lub w przypadku pojawienia się dolegliwości bólowych);</p> <p>14) badanie psychologiczne;</p> <p>15) konsultacja okulistyczna;</p> <p>16) EKG;</p> <p>17) USG układu sercowo-naczyniowego;</p> <p>18) konsultacja neurologiczna;</p> <p>19) konsultacja kardiologiczna (w uzasadnionych przypadkach);</p> <p>20) konsultacja ortopedyczna.</p>

<p>3) pacjenci z asymptomatyczną (bezobjawową) postacią choroby Gauchera;</p> <p>4) pacjenci z typem II choroby.</p>		<p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>2.1 Raz na 180 dni</p> <p>1) ocena miana przeciwciał przeciwko imiglucerazie -badanie nieobligatoryjne - zalecane przez Zespół Koordynacyjny, w przypadku braku efektywności dotychczasowego leczenia, szczególnie przy podaniu leku w maksymalnej dawce tj. 60U/kg m.c.;</p> <p>2) morfologia krwi pełna z rozmazem;</p> <p>3) układ krzepnięcia;</p> <p>4) próby wątrobowe: AlAT, AspAT;</p> <p>5) chitotriozydaza;</p> <p>6) USG jamy brzusznej, z oceną wielkości (z podaniem wymiarów) wątroby i śledziony;</p> <p>7) pomiary antropometryczne;</p> <p>8) konsultacja neurologiczna.</p> <p>Okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie pacjenta z chorobą Gauchera.</p> <p>2.2 Co 365 dni</p> <p>1) Badanie densytometryczne kości (DEXA);</p> <p>2) MRI kości długich (badanie obligatoryjne jedynie u pacjentów z nieprawidłowościami układu kostno-stawowego lub w przypadku pojawienia się dolegliwości bólowych);</p> <p>3) MRI OUN-badanie obligatoryjne jedynie u pacjentów z podejrzeniem typu III choroby (z przewlekłą neuropatią);</p> <p>4) badanie psychologiczne,;</p> <p>5) konsultacja okulistyczna;</p> <p>6) EKG;</p> <p>7) USG układu sercowo-naczyniowego (w przypadku nieprawidłowości w układzie sercowo-naczyniowym w poprzednim badaniu);</p> <p>8) konsultacja kardiologiczna (w przypadku nieprawidłowości w układzie sercowo-naczyniowym w poprzednim badaniu);</p> <p>9) konsultacja ortopedyczna.</p>
--	--	--

LECZENIE CHOROBY HURLER (ICD-10 E 76.0)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Kwalifikacji świadczeniobiorców do terapii dokonuje Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkich powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Kwalifikacja do programu oraz weryfikacja skuteczności leczenia co 6 miesięcy odbywa się w oparciu o ocenę stanu klinicznego świadczeniobiorcy oraz ocenę efektywności zastosowanej terapii.</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji Brak lub głęboki niedobór aktywności enzymu α-L-iduronidazy w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzone badaniem molekularnym.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie Przedłużenie leczenia następuje co 6 miesięcy decyzją Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultrazadkich, na podstawie nadesłanej karty monitorowania terapii. Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkich lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia 1) ciąża lub laktacja; 2) wystąpienie objawów nadwrażliwości na laronidazę; 3) znaczna progresja choroby pomimo podjętego</p>	<p>1. Dawkowanie Zalecana dawka laronidazy wynosi 100 j./kg masy ciała, podawana raz w tygodniu, we wlewie dożylnym. Początkowa prędkość infuzji wynosi 2 j./kg m.c./h. Prędkość infuzji można stopniowo zwiększać, co 15 minut, przy dobrej tolerancji leku, aż do maksymalnej prędkości 43 j./kg m.c./h. Całkowitą objętość leku należy podać w okresie około 3-4 godzin.</p> <p>Podawanie leku powinno być nadzorowane przez lekarza posiadającego doświadczenie w diagnozowaniu i leczeniu pacjentów z mukopolisacharydozą typu 1 lub innych dziedzicznych zaburzeń metabolizmu. Z uwagi na możliwość występowania objawów niepożądanych, z wstrząsem włącznie, lek należy podawać przy bezpośrednim dostępie do leków, sprzętu i aparatury ratującej życie.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji 1) stwierdzenie braku lub głębokiego niedoboru aktywności α-L-iduronidazy w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzone badaniem molekularnym.. 2) ocena wydalania glikozaminoglikanów z moczem 3) ocena miana przeciwciał przeciwko α-L-iduronidazie (nie jest badaniem obligatoryjnym) 4) morfologia krwi, z rozmazem 5) próby wątrobowe: AlAT, AspAT 6) stężenie fosfatazy alkalicznej 7) stężenie witamin B12, E, D 8) stężenie cholesterolu 9) ocena równowagi kwasowo-zasadowej 10) USG jamy brzusznej, z oceną wątroby i śledziony 11) MRI OUN, z oceną odcinka szyjnego kręgosłupa 12) RTG kośćca, co najmniej RTG kręgosłupa 13) badanie psychologiczne, z oceną ilorazu inteligencji 14) pomiar ciśnienia tętniczego krwi 15) EKG 16) USG układu sercowo-naczyniowego 17) konsultacja laryngologiczna</p>

leczenia.		<p>18) badanie audiometryczne 19) konsultacja ortopedyczna, z oceną ruchomości stawów 20) EMG, do oceny występowania zespołu cieśni nadgarstka 21) konsultacja neurologiczna 22) konsultacja kardiologiczna 23) test 3/6 minutowego marszu</p> <p>2.Monitorowanie leczenia 2.1 Raz na 180 dni 1) morfologia krwi, z rozmazem 2) próby wątrobowe: AlAT, AspAT 3) stężenie fosfatazy alkalicznej 4) ocena równowagi kwasowo-zasadowej 5) badanie okulistyczne, z oceną w lampie szczelinowej 6) badanie spirometryczne układu oddechowego 7) pomiary antropometryczne 8) pomiar ciśnienia tętniczego krwi 9) test 3/6 minutowego marszu Okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie pacjentów z chorobą Hurler. Przedłużenie leczenia następuje, co 6 miesięcy, decyzją Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultrazadkowych, na podstawie nadesłanej karty monitorowania terapii.</p> <p>2.2 Co 365 dni 1) ocena wydalania glikozaminoglikanów z moczem (po 6 miesiącach od wprowadzenia terapii, a następnie co 365 dni) 2) ocena miana przeciwciał przeciwko α-L-iduronidazie (badanie obligatoryjne w przypadku decyzji o zwiększeniu dawki leku</p>
-----------	--	--

		<p>lub braku efektywności dotychczasowej dawki leku)</p> <ol style="list-style-type: none">3) stężenie witamin B12, E, D4) stężenie cholesterolu5) USG jamy brzusznej, z oceną wątroby i śledziony6) MRI OUN, z oceną odcinka szyjnego kręgosłupa (MRI OUN w przypadku nieprawidłowości w poprzednim badaniu lub pojawienia się lub nasilenia objawów neurologicznych)7) RTG kośćca, co najmniej RTG kręgosłupa8) Badanie psychologiczne, z oceną ilorazu inteligencji9) EKG10) USG układu sercowo-naczyniowego (w przypadku nieprawidłowości w układzie sercowo-naczyniowym - konsultacja kardiologiczna - co 180 dni lub częściej)11) konsultacja laryngologiczna12) badanie audiometryczne13) konsultacja ortopedyczna, z oceną ruchomości stawów14) EMG, do oceny występowania zespołu cieśni nadgarstka15) konsultacja neurologiczna16) konsultacja kardiologiczna
--	--	--

Załącznik B.25.

LECZENIE MUKOPOLISACHARYDOZY TYPU II (ZESPÓŁ HUNTERA) (ICD-10 E-76.1)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Kwalifikacji świadczeniobiorców do terapii dokonuje Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkich powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Kwalifikacja do programu oraz weryfikacja skuteczności leczenia odbywa się w oparciu o ocenę stanu klinicznego świadczeniobiorcy oraz ocenę efektywności zastosowanej terapii.</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>a) mukopolisacharydoza typu II zdiagnozowana na podstawie udokumentowanego, głębokiego deficytu aktywności enzymu sulfatazy iduronianu w surowicy lub leukocytach krwi obwodowej, lub w fibroblastach skóry,</p> <p>b) powyżej ukończonego 5 roku życia.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkich lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia</p> <p>1) ciąża lub laktacja;</p> <p>2) obecność poważnych wrodzonych anomalii rozwojowych lub chorób współistniejących, które w ocenie lekarza kwalifikującego do leczenia lub Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultrazadkich, mogą uniemożliwić poprawę stanu zdrowia;</p> <p>3) znaczna progresja choroby pomimo leczenia.</p>	<p>1. Dawkowanie</p> <p>Lek podawany jest w dawce 0,5 mg/kg masy ciała, co tydzień, w postaci dożylnego wlewu, trwającego ok. 3 godzin, który może być stopniowo skracany do 1 godziny, jeśli nie występują reakcje niepożądane związane z jego podaniem. Podawanie leku powinno być nadzorowane przez lekarza posiadającego doświadczenie w diagnozowaniu i leczeniu świadczeniobiorców z mukopolisacharydozą typu II lub innymi dziedzicznymi zaburzeniami metabolizmu.</p> <p>Z uwagi na możliwość występowania objawów niepożądanych, z wstrząsem włącznie, lek należy podawać przy bezpośrednim dostępie do leków, sprzętu i aparatury ratującej życie.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <p>1) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>2) układ krzepnięcia;</p> <p>3) proteinogram;</p> <p>4) gazometria;</p> <p>5) AspAT, AlAT, CK, bilirubina;</p> <p>6) cholesterol, witaminy rozpuszczalne w tłuszczach;</p> <p>7) wydalanie mukopolisacharydów z moczem;</p> <p>8) poziom przeciwciał przeciwko sulfatazie iduronianu (w miarę możliwości);</p> <p>9) badanie fizykalne;</p> <p>10) parametry życiowe;</p> <p>11) pomiary antropometryczne;</p> <p>12) EKG;</p> <p>13) echokardiografia;</p> <p>14) RTG klatki piersiowej;</p> <p>15) USG jamy brzusznej;</p> <p>16) MRI OUN z uwzględnieniem odcinka szyjnego kręgosłupa;</p> <p>17) RTG kręgosłupa;</p> <p>18) diagnostyka zespołu cieśni nadgarstka (EMG);</p> <p>19) badanie pulmonologiczne (wydolność oddechowa, spirometria);</p> <p>20) badanie audiometryczne;</p> <p>21) badanie okulistyczne;</p> <p>22) badanie psychologiczne;</p> <p>23) badanie narządu ruchu oraz funkcji motorycznych;</p> <p>24) test 3/6 minutowego marszu;</p> <p>25) test SF36.</p>

2. Monitorowanie leczenia

2.1 W pierwszym roku leczenia wykonywanie badań powinno być przeprowadzone co 6 miesięcy

- 1) morfologia krwi z rozmazem;
- 2) układ krzepnięcia;
- 3) gazometria;
- 4) CK;
- 5) AspAT, AlAT, bilirubina;
- 6) wydalanie mukopolisacharydów z moczem;
- 7) poziom przeciwciał przeciwko sulfatazie iduronianu (w miarę możliwości);
- 8) badanie fizykalne;
- 9) ocena parametrów życiowych;
- 10) pomiary antropometryczne;
- 11) EKG;
- 12) echokardiografia;
- 13) USG jamy brzusznej;
- 14) badanie pulmonologiczne (wydolność oddechowa, spirometria);
- 15) badanie narządu ruchu oraz funkcji motorycznych;
- 16) badanie psychologiczne;
- 17) test 3/6 minutowego marszu;
- 18) test SF36.

Okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie pacjentów z chorobą Hunter. Przedłużenie leczenia następuje, co 6 miesięcy, decyzją Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultrazadkowych, na podstawie nadesłanej karty monitorowania terapii;

2.2 Raz na 12 miesięcy

- 1) cholesterol;
- 2) witaminy rozpuszczalne w tłuszczach;
- 3) RTG klatki piersiowej;
- 4) RTG kręgosłupa;
- 5) MRI OUN wskazane przede wszystkim w przypadku współistniejącego wodogłowia (do decyzji lekarza);
- 6) badanie audiometryczne;

		7) badanie okulistyczne, z oceną dna oka; 8) diagnostyka zespołu cieśni nadgarstka (EMG).
--	--	--

LECZENIE MUKOPOLISACHARYDOZY TYPU VI (ZESPÓŁ MAROTEAUX – LAMY) (ICD-10 E-76.2)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Kwalifikacji świadczeniobiorców do terapii dokonuje Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkich powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Kwalifikacja do programu oraz weryfikacja skuteczności leczenia odbywa się w oparciu o ocenę stanu klinicznego świadczeniobiorcy oraz ocenę efektywności zastosowanej terapii.</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>Mukopolisacharydoza typu VI zdiagnozowana na podstawie udokumentowanego deficytu aktywności enzymu 4-sulfatazy N-acetylogalaktozaminy w leukocytach lub fibroblastach skóry.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkich lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia</p> <p>1) ciąża lub laktacja; 2) obecność poważnych wrodzonych anomalii lub chorób współistniejących, które w ocenie lekarza kwalifikującego do leczenia lub Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultrazadkich, mogą uniemożliwić poprawę stanu zdrowia; 3) znaczna progresja choroby pomimo leczenia.</p>	<p>1. Dawkowanie</p> <p>Zalecana dawka galsulfazy wynosi 1 mg/kg masy ciała podawanej raz w tygodniu w postaci wlewu dożylnego przez 4 godziny. Początkową prędkość wlewu można dostosować tak, aby około 2,5% całkowitego roztworu zostało podane w okresie pierwszej godziny, a pozostała jego objętość (około 97,5%) przez kolejne 3 godziny infuzji.</p> <p>Podawanie leku powinno być nadzorowane przez lekarza posiadającego doświadczenie w diagnozowaniu i leczeniu pacjentów z mukopolisacharydozą typu VI lub innych dziedzicznych zaburzeń metabolizmu.</p> <p>Z uwagi na możliwość występowania objawów niepożądanych, z wstrząsem włącznie, lek należy podawać przy bezpośrednim dostępie do leków, sprzętu i aparatury ratującej życie.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <p>1) stwierdzenie braku lub głębokiego niedoboru aktywności 4-sulfatazy N-acetylogalaktozaminy w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzone badaniem molekularnym; 2) ocena wydalania glikozaminoglikanów z moczem; 3) ocena miana przeciwciał przeciwko 4-sulfatazie N-acetylogalaktozaminy (nie jest badaniem obligatoryjnym); 4) morfologia krwi z rozmazem; 5) układ krzepnięcia; 6) proteinogram; 7) próby wątrobowe: AlAT, AspAT, CK, stężenie bilirubiny; 8) stężenie fosfatazy alkalicznej; 9) stężenie witamin A, D, E, K; 10) stężenie cholesterolu; 11) ocena równowagi kwasowo-zasadowej; 12) USG jamy brzusznej, z oceną wątroby i śledziony; 13) MRI OUN, z oceną odcinka szyjnego kręgosłupa; 14) RTG kośćca, co najmniej RTG kręgosłupa; 15) badanie psychologiczne, z oceną ilorazu inteligencji; 16) pomiar ciśnienia tętniczego krwi; 17) EKG; 18) USG układu sercowo-naczyniowego; 19) RTG klatki piersiowej; 20) konsultacja pulmonologiczna, z oceną spirometrii; 21) konsultacja laryngologiczna; 22) badanie audiometryczne;</p>

		<p>23) badanie okulistyczne, z oceną oczu w lampie szczelinowej;</p> <p>24) konsultacja ortopedyczna, z oceną ruchomości stawów;</p> <p>25) EMG, do oceny występowania zespołu cieśni nadgarstka;</p> <p>26) konsultacja neurologiczna;</p> <p>27) konsultacja kardiologiczna;</p> <p>28) test 3/6 minutowego marszu.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>2.1 Raz na 180 dni</p> <p>1) morfologia krwi, z rozmazem;</p> <p>2) układ krzepnięcia;</p> <p>3) próby wątrobowe: AlAT, AspAT, CK, stężenie bilirubiny;</p> <p>4) stężenie fosfatazy alkalicznej;</p> <p>5) ocena równowagi kwasowo-zasadowej;</p> <p>6) proteinogram;</p> <p>7) pomiar ciśnienia tętniczego krwi;</p> <p>8) pomiary antropometryczne;</p> <p>9) EKG;</p> <p>10) USG jamy brzusznej, z oceną wątroby i śledziony;</p> <p>11) USG układu sercowo-naczyniowego;</p> <p>12) badanie okulistyczne, z oceną w lampie szczelinowej;</p> <p>13) konsultacja pulmonologiczna, z badaniem spirometrycznym;</p> <p>14) konsultacja ortopedyczna, z oceną ruchomości stawów;</p> <p>15) test 3/6 minutowego marszu.</p> <p>Okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie pacjentów z chorobą Maroteaux-Lamy. Przedłużenie leczenia następuje, co 6 miesięcy, decyzją Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultrazadkowych, na podstawie nadesłanej karty monitorowania terapii;</p> <p>2.2 Co 365 dni</p>
--	--	--

		<ol style="list-style-type: none">1) ocena wydalania glikozaminoglikanów z moczem (po 6 miesiącach od wprowadzenia terapii, a następnie co 365 dni);2) ocena miana przeciwciał przeciwko 4-sulfatazie N-acetylogalaktozaminie (badanie obligatoryjne w przypadku decyzji o zwiększeniu dawki leku lub braku efektywności dotychczasowej terapii);3) stężenie cholesterolu;4) stężenie witamin A, D, E, K;5) RTG klatki piersiowej;6) RTG kośćca, co najmniej RTG kręgosłupa;7) MRI OUN, z oceną odcinka szyjnego kręgosłupa (MRI OUN w przypadku nieprawidłowości w poprzednim badaniu lub pojawienia się lub nasilenia objawów neurologicznych);8) EMG do oceny występowania zespołu cieśni nadgarstka;9) badanie audiometryczne;10) badanie psychologiczne z oceną ilorazu inteligencji;11) konsultacja laryngologiczna;12) konsultacja neurologiczna;13) konsultacja kardiologiczna (w przypadku nieprawidłowości w układzie sercowo-naczyniowym - konsultacja kardiologiczna -co 180 dni lub częściej).
--	--	---

Załącznik B.27.

LECZENIE PRZEWLEKŁYCH ZAKAŻEŃ PŁUC U ŚWIADCZENIOBIORCÓW Z MUKOWISCYDOZĄ (ICD-10 E 84)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>a) wiek od 6 lat</p> <p>b) udokumentowane przewlekłe zakażenie płuc wywołanym przez <i>Pseudomonas aeruginosa</i></p> <p>c) oporność na kolistynę lub udokumentowana nietolerancja kolistyny (nietolerancję kolistyny można wykazać poprzez spadek FEV1 lub FVC po rozpoczęciu leczenia kolistyną podawaną wziewnie lub dodatni wynik testu degranulacji bazofilów z kolistyną).</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie należy kontynuować cyklicznie dopóki świadczeniobiorca odnosi korzyści z włączenia tobramycyny do schematu leczenia.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia</p> <p>1) nadwrażliwość na tobramycynę, inny aminoglikozyd czy substancję pomocniczą;</p> <p>2) upośledzenie słuchu (z dużą ostrożnością należy rozważyć stosowanie leku u świadczeniobiorcy przyjmującego inne leki ototoksyczne);</p> <p>3) uszkodzenie nerek (stężenie kreatyniny w surowicy nie mniejsze niż 2mg/dl lub mocznika nie mniejsze niż 40mg/dl);</p> <p>4) krwioplucie nie mniejsze niż 60 cm³ na dobę w okresie 30 dni przed pierwszym podaniem tobramycyny;</p> <p>5) stwierdzenie ropnia płuca w RTG klatki piersiowej.</p>	<p>1. Dawkowanie</p> <p>Dawka tobramycyny dla dorosłego i dzieci w wieku od 6 lat to zawartość jednego pojemnika (300 mg) dwa razy na dobę (rano i wieczorem) przez 28 dni.</p> <p>Odstęp pomiędzy kolejnymi dawkami powinien wynosić 12 godzin.</p> <p>Po 28 dniach leczenia tobramycyną, preparat należy odstawić na okres następnych 28 dni.</p> <p>Należy przestrzegać 28-dniowych naprzemiennych cykli aktywnego leczenia z 28-dniową przerwą w leczeniu (28 dni leczenia na przemian z 28-dniowymi przerwami w podawaniu leku).</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <p>1) stężenie kreatyniny;</p> <p>2) stężenie mocznika;</p> <p>3) test degranulacji bazofilów (opcjonalnie);</p> <p>4) badanie mikrobiologiczne potwierdzające oporność <i>P. aeruginosa</i> na kolistynę oraz potwierdzające wrażliwość drobnoustroju na tobramycynę;</p> <p>5) RTG klatki piersiowej;</p> <p>6) badanie spirometryczne przed i po podaniu kolistyny (2 mln j.m.) w celu potwierdzenia nietolerancji leku;</p> <p>7) audiometria</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>2.1 Badanie przeprowadzane po 2, 3, 5 i 6 cyklu leczenia:</p> <p>1) badanie mikrobiologiczne;</p> <p>2) badanie spirometryczne (badanie spirometryczne należy dodatkowo wykonać w 2 i 4 tygodniu terapii).</p> <p>2.2 Badanie przeprowadzanie w 48 tygodniu leczenia (po zakończeniu 6 cykli leczenia) :</p> <p>1) stężenie kreatyniny;</p> <p>2) stężenie mocznika;</p> <p>3) badanie mikrobiologiczne;</p> <p>4) badanie spirometryczne;</p> <p>5) badanie słuchu - audiometria</p>

LECZENIE DYSTONII OGNISKOWYCH I POŁOWICZEGO KURCZU TWARZY (ICD-10 G 24.3, G 24.5, G 24.4, G 51.3, G 24.8, G 24.4)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji 1) komplet badań diagnostycznych świadczących o przeprowadzeniu diagnostyki różnicowej i dokumentujących rozpoznanie choroby podstawowej: a) w kręczy karku u świadczeniobiorców poniżej 50 roku życia - badanie TK/MRI głowy, RTG kręgosłupa szyjnego, badanie poziomu miedzi lub ceruloplazminy, ocena przedniego odcinka oka w lampie szczelinowej, b) w kurczu powiek - w wybranych przypadkach różnicowanie z miastenią (próba nużliwości mięśni), c) w połowicznym kurczu twarzy - badanie TK lub MRI głowy; 2) wykluczenie miastenii i zespołu miastenicznego na podstawie wywiadu i badania neurologicznego (wykonanie dodatkowych badań jedynie w uzasadnionych przypadkach); 3) brak objawów uogólnionego zakażenia; 4) wykluczenie obecności stanu zapalnego w obrębie planowanego miejsca podania; 5) wykluczenie ciąży na podstawie wywiadu.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia 1) nadwrażliwość na kompleks neurotoksyny lub którykolwiek ze składników leku; 2) powstanie oporności na lek; 3) stwierdzenie miastenii lub zespołu miastenicznego; 4) objawy uogólnionego zakażenia; 5) zapalenie okolicy miejsca podania; 6) ciąża; 7) przyjmowanie leków hamujących transmisję nerwowo-mięśniową (np.</p>	<p>1. Dawkowanie 1.1 Botulinum A toxin a 500j. (Dysport) Kręcz karku 500 - 1.000 j.m. Kurcz powiek 100 - 250 j.m. Połowiczy kurcz twarzy 50 - 125 j.m. Dystonia krtaniowa 40 - 80 j.m. Dystonia twarzy 100-400 j.m.</p> <p>1.2 Botulinum A toxin a 100j. (Botox) Kręcz karku 100-200 j.m. Kurcz powiek 20 - 50 j.m. Połowiczy kurcz twarzy 10 - 25 j.m. Dystonia krtaniowa 10 - 20 j.m. Dystonia twarzy 20-80 j.m.</p> <p>1.3 Botulinum A toxin a 100j. (Xeomin) Kręcz karku 100 - 200 j.m. Kurcz powiek 20 - 50 j.m.</p> <p>Częstość podawania leku zależy od stanu klinicznego świadczeniobiorcy, maksymalnie 4 razy w okresie roku.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji 1) morfologia krwi z rozmazem; 2) poziom miedzi; 3) poziom ceruloplazminy; 4) RTG kręgosłupa szyjnego; 5) tomografia komputerowa lub rezonans magnetyczny.</p> <p>RTG kręgosłupa szyjnego - w przypadku leczenia świadczeniobiorców z kręczem karku. Tomografia komputerowa lub rezonans magnetyczny - w przypadku leczenia świadczeniobiorców z kręczem karku lub połowicznym kurczem twarzy.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia EMG - badanie przeprowadzane w niektórych przypadkach zgodnie z harmonogramem dawkowania (w niektórych przypadkach uzasadniony jest wybór miejsca podania toksyny botulinowej przy pomocy badania EMG).</p>

aminoglikozydy).		
------------------	--	--

LECZENIE STWARDNIENIA ROZSIANEGO (ICD-10 G 35)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1.1 Leczenia interferonem beta:</p> <p>1) wiek od 12 roku życia;</p> <p>2) rozpoznanie postaci rzutowej stwardnienia rozlanego – oparte na kryteriach diagnostycznych McDonalda (Polman i wsp. 2005); włącznie z badaniami rezonansem magnetycznym, przed i po kontraście;</p> <p>3) uzyskanie co najmniej 15 punktów według punktowego systemu kwalifikacji określonego w ust. 3;</p> <p>4) pisemna deklaracja współpracy przy realizacji programu ze strony pielęgniarki podstawowej opieki zdrowotnej obejmującej opieką świadczeniobiorcę.</p> <p>1.2 Leczenia octanem glatirameru:</p> <p>1) wiek od 12 roku życia;</p> <p>2) rozpoznanie postaci rzutowej stwardnienia rozlanego – oparte na kryteriach diagnostycznych McDonalda (Polman i wsp. 2005); włącznie z badaniami rezonansem magnetycznym, przed i po kontraście;</p> <p>3) uzyskanie co najmniej 15 punktów według punktowego systemu kwalifikacji określonego w ust. 3;</p> <p>4) pisemna deklaracja współpracy przy realizacji programu ze strony pielęgniarki podstawowej opieki zdrowotnej obejmującej opieką świadczeniobiorcę;</p>	<p>1. Dawkowanie interferonu beta</p> <p>1.1. Dawkowanie u osób dorosłych:</p> <p>Dawka należna wynosi w przypadku:</p> <p>1) interferonu beta-1b: 0,25 mg podskórnie co drugi dzień;</p> <p>2) interferonu beta-1a: 22µg, 44µg podskórnie lub 30µg domięśniowo w zależności od tolerancji raz lub 3 razy w tygodniu (dawkowanie zależy od Charakterystyki Produktu Leczniczego).</p> <p>1.2. Dawkowanie u dzieci i młodzieży:</p> <p>1) u dzieci i młodzieży o ciężarze ciała poniżej 30 kg leczenie należy rozpocząć od 1/4 dawki należnej dla osoby dorosłej; dawkę należną dla dzieci i młodzieży o ciężarze ciała poniżej 30 kg (1/2 dawki należnej dla osoby dorosłej) należy osiągnąć po miesiącu leczenia;</p> <p>2) u dzieci i młodzieży o ciężarze ciała powyżej 30 kg leczenie należy rozpocząć od 1/2 dawki należnej dla osoby dorosłej; dawkę należną równą dawce dla osoby dorosłej należy osiągnąć po miesiącu leczenia.</p> <p>2. Dawkowanie octanu glatirameru</p> <p>Zalecane dawkowanie wynosi 20 mg octanu glatirameru we wstrzyknięciu podskórnym, raz na dobę.</p> <p>2.1 Dawkowanie u dzieci i młodzieży</p> <p>Ograniczone opublikowane dane sugerują, że profil bezpieczeństwa u młodzieży od 12 do 18 roku życia przyjmującej codziennie octan glatirameru podawany</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji:</p> <p>1) badania biochemiczne w tym oceniające funkcję nerek, wątroby, TSH;</p> <p>2) badanie ogólne moczu;</p> <p>3) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>4) rezonans magnetyczny bez i po kontraście; rezonans magnetyczny wykonuje się w okresie kwalifikacji do programu. Jeżeli leczenie nie zostanie rozpoczęte do 30 dni od jego wykonania to badanie powtarza się tuż przed zastosowaniem pierwszej dawki leku;</p> <p>5) wzrokowe potencjały wywołane (WPW), jeśli wymagane podczas ustalania rozpoznania;</p> <p>6) w przypadkach wątpliwych diagnostycznie wskazane badanie białka oligoklonalnego IgG w płynie mózgowo-rdzeniowym.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia:</p> <p>1) badania laboratoryjne, o których mowa w ust. 1, przez pierwsze 6 miesięcy leczenia, kontrola co 3 miesiące, następnie co 6 miesięcy, z wyjątkiem morfologii i parametrów wątrobowych, które wykonuje się co 3 miesiące; u dzieci i młodzieży kontrola co miesiąc przez pierwsze 3 miesiące, następnie co 3 miesiące</p> <p>2) rezonans magnetyczny – po każdym 12 miesiącach leczenia bez i po kontraście.</p>

<p>2. Przeciwwskazania do stosowania interferonów beta lub octanu glatirameru.</p> <p>2.1. Przeciwwskazania do stosowania interferonów beta:</p> <p>1) pierwotne przeciwwskazania dla stosowania interferonów beta (wystąpienie przynajmniej jednego z poniższych przeciwwskazań):</p> <ul style="list-style-type: none">a) nadwrażliwość na interferon beta,b) współtowarzysząca inna postać choroby,c) zdekompensovana niewydolność wątroby (enzymy wątrobowe 2 razy powyżej normy),d) zaburzenia czynności tarczycy (bez eutyreozy),e) depresja nie poddająca się leczeniu,f) padaczka z wyłączeniem napadów, które u dzieci i młodzieży wystąpiły w czasie rzutu stwardnienia rozsianego,g) przeciwwskazania wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego; <p>2) brak skuteczności leczenia, zgodnie z ust. 5;</p> <p>3) nietolerancja interferonów beta (wystąpienie przynajmniej jednego z poniższych):</p> <ul style="list-style-type: none">a) ostre reakcje nadwrażliwości (wstrząs anafilaktyczny, skurcz oskrzeli, pokrzywka),b) wzrost poziomu transaminaz (AspAT, ALAT powyżej 2 x GGN) lub kliniczne objawy niewydolności wątroby,c) wystąpienie leukopenii (poniżej 3000/ μl), trombocytopenii lub niedokrwistości,d) objawy ciężkiej depresji, próby samobójcze, padaczka,e) wystąpienie zaburzeń czynności tarczycy (bez eutyreozy),f) wieloogniskowe zmiany skórne. <p>2. 2. Przeciwwskazania do stosowania octanu glatirameru.</p> <p>1) pierwotne przeciwwskazania dla stosowania</p>	<p>podskórnie jest podobny do obserwowanego u dorosłych. Nie opublikowano wytycznych omawiających stosowanie leków immunomodulujących w odniesieniu do dzieci. Octan glatirameru można od razu podawać w dawkach, jakie zaleca się osobom dorosłym.</p>	
---	---	--

octanu glatirameru (wystąpienie przynajmniej jednego z poniższych przeciwwskazań):

- a) nadwrażliwość na octan glatirameru lub mannitol,
 - b) współtowarzysząca inna postać choroby;
- 2) brak skuteczności leczenia, zgodnie z ust. 5;
3) ciąża

3. Punktowy system kwalifikacji do leczenia stwardnienia rozsianego interferonem beta i octanem glatirameru:

1) czas trwania choroby

0 - 3 lat - 6 pkt

3 - 6 lat - 4 pkt

6 - 10 lat - 2 pkt

powyżej 10 lat - 1 pkt

2) postać choroby

rzutowa bez objawów ubytkowych - 5 pkt

3) liczba rzutów choroby w ostatnim roku:

3 i więcej - 5 pkt

1 - 2 - 4 pkt

brak rzutów - 1 pkt

4) stan neurologiczny w okresie międzyczutowym (przy rozpoczynaniu leczenia) - objawy nieznacznie upośledzające układ ruchu (świadzeniobiorca samodzielnie chodzący)

EDSS 0 – 2 - 6 pkt

EDSS 2,5 – 4 - 5 pkt

EDSS 4,5 – 5 - 2 pkt

EDSS powyżej 5 - 1 pkt

4. Kryteria wyłączenia

4.1. Leczenie interferonem beta:

<p>1) nadwrażliwość na interferon beta; 2) współtowarzysząca inna postać choroby; 3) ciąża; 4) zdekompensowana niewydolność wątroby (enzymy wątrobowe 2 razy powyżej normy); 5) zaburzenia czynności tarczycy (bez eutyreozy); 6) depresja niepoddająca się leczeniu; 7) padaczka, z wyłączeniem napadów występujących u dzieci i młodzieży jako objaw rzutu stwardnienia rozsianego; 8) przeciwwskazania wymienione Charakterystyce Produktu Leczniczego.</p> <p>4.2 Leczenie octanem glatirameru: 1) nadwrażliwość na octan glatirameru lub mannitol; 2) współtowarzysząca inna postać choroby; 3) obciążenie innymi schorzeniami, które mogą zmniejszyć skuteczność leczenia; 4) ciąża.</p> <p>5. Określenie czasu leczenia w programie 5.1. Leczenie trwa do 24 miesięcy, z możliwością przedłużenia do maksymalnie 60 miesięcy. Po 12 miesiącach każdego roku trwania leczenia dokonuje się oceny skuteczności leczenia. Za brak skuteczności wymagający zmiany leczenia przyjmuje się wystąpienie jednej z poniższych sytuacji:</p> <p>1) liczba i ciężkość rzutów: a) 2 lub więcej rzutów umiarkowanych (wzrost EDSS o 1 do 2 pkt lub wzrost o 2 pkt w zakresie jednego lub dwóch układów funkcjonalnych lub o 1 pkt w czterech lub większej liczbie układów funkcjonalnych) lub b) 1 ciężki rzut po 6 miesiącach (wzrost w EDSS</p>		
--	--	--

<p>większy niż w definicji rzutu umiarkowanego);</p> <p>2) progresja choroby mimo leczenia, co oznacza utrzymujące się przez co najmniej 3 miesiące pogorszenie się stanu neurologicznego o co najmniej:</p> <p>a) 2 pkt EDSS, gdy EDSS do 3,5, b) 1 pkt EDSS, gdy EDSS od 4,0;</p> <p>3) zmiany w badaniu rezonansu magnetycznego wykonanym po każdych 12 miesiącach, gdy stwierdza się jedno z poniższych:</p> <p>a) więcej niż jedna nowa zmiana Gd (+), b) więcej niż dwie nowe zmiany w sekwencji T2;</p> <p>4) przejście rzutowo-remisyjnej postaci stwardnienia rozsianego we wtórnie postępujące stwardnienie rozsiane, w skali EDSS powyżej 6 punktów.</p> <p>5.2. Kryteria przedłużenia leczenia interferonem beta lub octanem glatirameru o kolejne 12 miesięcy, nie więcej jednak niż do 60 miesięcy leczenia:</p> <p>1) brak rzutów lub rzuty łagodne (wzrost EDSS o 0.5 pkt lub o 1 pkt w jednym do trzech układów funkcjonalnych) lub 1 rzut umiarkowany (wzrost EDSS o 1 do 2 pkt lub 2 pkt w zakresie jednego do dwóch układów funkcjonalnych lub o 1 pkt w czterech lub większej liczbie układów funkcjonalnych), lub</p> <p>2) brak progresji choroby w okresie ostatniego roku leczenia: różnica w skali EDSS poniżej 1 pkt;</p> <p>3) brak wyraźnych cech aktywności i progresji choroby w badaniu kontrastowym wykonanym rezonansem magnetycznym (nie więcej niż jedna zmiana Gd+ lub dwie nowe zmiany w sekwencji T2) z gadoliną.</p>		
---	--	--

Załącznik B.30.

LECZENIE SPASTYCZNOŚCI W MÓZGOWYM PORAZENIU DZIECIĘCYM (ICD-10 G 80)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji Do leczenia toksyną botulinową w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) potwierdzone rozpoznanie mózgowego porażenia dziecięcego z towarzyszącą spastycznością ograniczającą funkcjonowanie dziecka lub zagrażającą rozwojem utrwalonych przykurczy mięśniowych i deformacji kostno-stawowych. 2) wiek 2-17 lat. <p>2. Określenie czasu leczenia w programie: Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów kwalifikacji i kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) nadwrażliwość na kompleks neurotoksyny lub którykolwiek ze składników leku; 2) powstanie oporności na leczenie; 3) myastenia gravis; 4) objawy uogólnionego zakażenia; 5) zapalenie okolicy miejsca podania; 6) ciąża. 	<p>1. Dawkowanie Dysportu Dawka całkowita leku, na jedno podanie 30 j/kg, podzielonych na poszczególne mięśnie zgodnie z wzorcem spastyczności i oceną lekarza.</p> <p>2. Dawkowanie Botoxu Maksymalna dawka całkowita leku na rok leczenia to 24 j/kg, podzielonych na poszczególne mięśnie i sesje terapeutyczne zgodnie z wzorcem spastyczności i oceną lekarza.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji Morfologia krwi z rozmazem.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia EMG - badanie przeprowadzane zgodnie z harmonogramem dawkowania (w niektórych przypadkach uzasadniony jest wybór miejsca podania toksyny botulinowej przy pomocy badania EMG).</p>

Załącznik B.31.

LECZENIE TĘTNICZEGO NADCIŚNIENIA PŁUCNEGO (TNP) (ICD-10 I27, I27.0)

Klasyfikacja ICD 10 nie uwzględnia współczesnej klasyfikacji nadciśnienia płucnego. Rozpoczęto procedurę jej modyfikacji.

A. Leczenie TNP u dorosłych**1. Leczenie I rzutu**

- Leczenie I rzutu sildenafilem
- Leczenie I rzutu bosentanem
- Leczenie I rzutu tadalafilom

2. Leczenie II rzutu

- Leczenie II rzutu bosentanem
- Leczenie II rzutu iloprostem
- Leczenie II rzutu treprostynilem
- Leczenie II rzutu skojarzone / iloprost + sildenafil /
- Leczenie II rzutu ambrisentanem

B. Leczenie TNP u dzieci i kontynuacja

1. Leczenie dzieci bosentanem
2. Kontynuacja leczenia TNP u osób przekraczających wiek 18 lat i wcześniej otrzymujących bosentan w ramach leczenia TNP u dzieci

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO

ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
A. Leczenie TNP u dorosłych 1. Leczenie I rzutu 1.1 Leczenie sildenafilem 1.1.1 Kryteria włączenia świadczeniobiorcy do leczenia I rzutu sildenafilem: Do leczenia I rzutu sildenafilem w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający wszystkie cztery następujące kryteria:	A. Leczenie TNP u dorosłych: 1. Leczenie I rzutu 1.1 Dawkowanie sildenafilu: Należy stosować dawkę 20 mg 3 razy dziennie. 1.2 Dawkowanie bosentanu: Leczenie należy rozpoczynać od dawki 62,5 mg dwa razy na dobę przez 4 tygodnie, następnie zwiększać dawkę do dawki podtrzymującej 125 mg dwa razy	1. Badania przy kwalifikacji 1.1 Badania nieinwazyjne: a) ocena klasy czynnościowej według NYHA; b) test 6-minutowego marszu; c) oznaczenie NT-pro-BNP; d) badanie echokardiograficzne. 1.2 Badania inwazyjne: badanie hemodynamiczne – (aktualne, wykonane nie więcej niż 8 tygodni lub w przypadku tadalafilu nie więcej niż 4 tygodnie przed

<p>1) zdiagnozowane oraz udokumentowane tętnicze nadciśnienie płucne (wg. aktualnej klasyfikacji ESC/ERS) z wyjątkiem chorych z zespołem Eisenmengera;</p> <p>2) III klasa czynnościowa według WHO;</p> <p>3) brak spadku ciśnienia w tętnicy płucnej w ostrym tęście hemodynamicznym (według aktualnych kryteriów) lub niezadowalający skutek lub nietolerancja przewlekłego leczenia lekami blokującymi kanał wapniowy pomimo spadku ciśnienia w tętnicy płucnej w ostrym tęście hemodynamicznym (według aktualnych kryteriów);</p> <p>4) wiek świadczeniobiorcy: 18 lat i więcej.</p> <p>1.1.2. Określenie czasu leczenia sildenafilem w ramach leczenia I rzutu: Czas leczenia sildenafilem w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia.</p> <p>1.1.3. Kryteria wyłączenia z leczenia I rzutu sildenafilem w programie: Świadczeniobiorca zostaje wyłączony z leczenia I rzutu sildenafilem w przypadku wystąpienia co najmniej jednego z następujących kryteriów:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) nieskuteczność terapii lub powikłania terapii; 2) ostatnio przebyty udaru mózgu; 3) ostry zawał mięśnia sercowego w ciągu ostatnich 90 dni; 4) ciężkie niedociśnienie tętnicze (<90/50 mmHg) jeżeli nie jest objawem niewydolności prawej komory wtórnej do TNP; 5) konieczność stosowania azotanów, leków przeciwgrzybiczych, leków przeciwwirusowych powodujących interakcje z sildenafilem; 6) retinitis pigmentosa lub utrata wzroku w wyniku nietętniczej przedniej niedokrwiennej neuropatii nerwu wzrokowego (NAION); 7) ciężka niewydolności wątroby; 8) nadwrażliwość na substancję czynną lub którąkolwiek substancję pomocniczą; 	<p>na dobę. Lek należy przyjmować rano i wieczorem, z pokarmem lub bez pokarmu.</p> <p>1.3. Dawkowanie tadalafilu: Tadalafil stosuje się w dawce 40 mg (2 tabletki po 20 mg) przyjmowane raz na dobę. W uzasadnionych przypadkach, w których konieczna jest modyfikacja dawkowania stosuje się:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) U świadczeniobiorców w podeszłym wieku nie jest konieczne dostosowanie dawkowania. b) U świadczeniobiorców z łagodnymi lub umiarkowanymi zaburzeniami czynności nerek zaleca się stosowanie dawki początkowej 20 mg raz na dobę. W zależności od uzyskanej skuteczności i tolerancji produktu przez świadczeniobiorcę, dawkę można zwiększyć do 40 mg raz na dobę. c) U świadczeniobiorców z marskością wątroby o łagodnym lub umiarkowanym nasileniu (klasa A i B według klasyfikacji Child-Pugh), po jednorazowym podaniu dawki 10 mg można rozważyć stosowanie dawki początkowej 20 mg raz na dobę. <p>W ramach terapii I rzutu sildenafil i tadalafil mogą być stosowane zamiennie w zależności m.in. od tolerancji i skuteczności leczenia. Decyzję o zmianie terapii podejmuje lekarz prowadzący na podstawie oceny klinicznej.</p> <p>2. Leczenie II rzutu</p> <p>2.1 Dawkowanie bosentanu: Leczenie należy rozpoczynać od dawki 62,5 mg dwa razy na dobę przez 4 tygodnie, następnie zwiększać dawkę do dawki podtrzymującej 125 mg dwa razy</p>	<p>kwalfikacją) cewnikowanie prawego serca z oceną ciśnienia zaklinowania, naczyniowego oporu płucnego, pojemności minutowej i saturacji mieszanej krwi żyłnej, testy wazodylatacyjne (z wyłączeniem świadczeniobiorców z zespołem Eisenmengera). Wymóg aktualnego cewnikowania nie dotyczy świadczeniobiorców z zespołem Eisenmengera, pod warunkiem, że kiedykolwiek w przeszłości cewnikowanie zostało wykonane.</p> <p>2. Monitorowanie programu Na monitorowanie programu składa się:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) monitorowanie leczenia w celu monitorowania leczenia świadczeniodawca jest zobowiązany wykonać w wyznaczonych terminach badania, które wymienione są w punkcie 3. Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji świadczeniobiorcy i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ. b) przekazywanie do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych wg sposobu ujętego w punkcie 4. c) uzupełnianie danych zawartych w rejestrze nadciśnienia płucnego dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ nie rzadziej niż co 3 miesiące oraz na zakończenie leczenia. <p>3. Monitorowanie leczenia Ocena postępu leczenia powinna być wykonywana w stanie możliwie jak najbardziej stabilnym.</p> <p>3.1. Badania nieinwazyjne:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ocena klasy czynnościowej według NYHA; 2) test 6-minutowego marszu; 3) oznaczenie NT-pro-BNP; 4) badanie echokardiograficzne (w przypadku rozbieżności wyników badań podstawowych); <p>- wykonuje się co 3 - 6 miesięcy w trakcie uczestnictwa w programie. Do podjęcia decyzji terapeutycznych mogą być użyte</p>
--	---	---

<p>9) brak współpracy z strony świadczeniobiorcy w zakresie prowadzenia terapii oraz okresowej kontroli;</p> <p>10) w zależności od sytuacji klinicznej, w przypadku ujawnienia się już w czasie jego realizacji innej etiologii nadciśnienia płucnego niż w kryteriach włączenia następuje wyłączenie z programu;</p> <p>11) jako działanie zapobiegawcze lepiej jest unikać stosowania sildenafilu w czasie ciąży;</p> <p>12) terapii sildenafilem nie prowadzi się u karmiących matek.</p> <p>1.2 Leczenie I rzutu bosentanem</p> <p>1.2.1 Kryteria włączenia świadczeniobiorcy do leczenia I rzutu bosentanem:</p> <p>Do leczenia I rzutu bosentanem w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający wszystkie następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) świadczeniobiorcy w III klasie czynnościowej według WHO; 2) zdiagnozowane oraz udokumentowane tętnicze nadciśnienie płucne (wg. aktualnej klasyfikacji ESC/ERS) z wyjątkiem pierwotnego (idiopatycznego i dziedzicznego) TNP oraz TNP powstałego w przebiegu twardziny układowej bez znaczących zmian płucnych; 3) wiek 18 lat i powyżej. <p>1.2.2 Określenie czasu leczenia bosentanem w ramach leczenia I rzutu:</p> <p>Czas leczenia bosentanem w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p>1.2.3. Kryteria wyłączenia z leczenia I rzutu bosentanem u dorosłych:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) nieskuteczność terapii; 2) ciężka niewydolność wątroby klasa Child-Pugh B lub C; 3) Aktywność AspAT lub AlAT > 3 razy wartość górnej granicy normy (GGN) przed rozpoczęciem leczenia lub aktywność AspAT lub AlAT > 8 razy GGN w trakcie leczenia; 	<p>na dobę. Tabletki należy przyjmować rano i wieczorem, z pokarmem lub bez pokarmu.</p> <p>2.2 Dawkowanie iloprostu:</p> <p>Dawka na jedną inhalację: 2,5 mikrograma lub 5,0 mikrogramów iloprostu (podawanego w inhalacji przez ustnik nebulizatora), rozpoczynając od podania mniejszej dawki 2,5 mikrograma w pierwszej inhalacji, a następnie w drugiej inhalacji podając 5,0 mikrogramów. W przypadku słabej tolerancji dawki 5 mikrogramów, dawka ta powinna być zmniejszona do 2,5 mikrograma.</p> <p>6 do 9 inhalacji na dobę.</p> <p>2.3 Dawkowanie treprostynilu:</p> <p>Lek podaje się w sposób określony w Charakterystyce Produktu Leczniczego.</p> <p>Dawkowanie leku dostosowane jest do masy ciała - dawka początkowa wynosi 1.25 ng/kg/min.</p> <p>Następnie dawka jest zwiększana w zależności od tolerancji leczenia i efektu klinicznego. Skuteczność leczenia treprostynilem zależy proporcjonalnie od stosowanej dawki leku. Istotny klinicznie efekt leczenia osiąga się zazwyczaj przy dawce około 15 - 20 ng/kg/min</p> <p>2.4 Dawkowanie iloprostu i sildenafilu w terapii skojarzonej:</p> <p>Duoterapia stosowana w przypadku wystąpienia progresji choroby u świadczeniobiorców leczonych w I rzucie sildenafilem lub u świadczeniobiorców znajdujących się w IV klasie czynnościowej w chwili rozpoznania choroby.</p> <p>Dawka sildenafilu: 20 mg 3 razy dziennie.</p> <p>Dawka iloprostu na jedną inhalację: 2,5 mikrograma lub 5,0 mikrogramów iloprostu (podawanego w</p>	<p>również badania wykonane nie w ramach rutynowej kontroli co 3-6 miesięcy, ale również wykonane w przypadku pogorszenia samopoczucia lub stanu chorego. W tej sytuacji odstęp 3-6 miesięcy do następnych rutynowych badań kontrolnych wymaganych przez program można także liczyć od momentu wspomnianych dodatkowych badań przeprowadzonych w terminie wcześniejszym ze wskazań klinicznych.</p> <p>3.1.1. Interpretacja wyników badań nieinwazyjnych.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) zmiana klasy czynnościowej według NYHA na IV - wskazane jest włączenie terapii II rzutu po wykonaniu badania hemodynamicznego (w przypadku ciężkiego stanu świadczeniobiorcy można odłożyć cewnikowanie do czasu uzyskania stabilizacji klinicznej po włączeniu terapii II rzutu); 2) jeżeli spełnione są dwa z trzech wymienionych niżej warunków: <ol style="list-style-type: none"> a) klasa czynnościowa III według NYHA; b) dystans 6-minutowego marszu poniżej 380m; c) NT-pro-BNP powyżej 3.400 pg/ml; i rozważane jest włączenie terapii II rzutu świadczeniobiorca powinien mieć wykonane badanie hemodynamiczne. 3) w innych sytuacjach powinna być kontynuowana terapia I rzutu (również w przypadku braku zgody świadczeniobiorcy na badanie hemodynamiczne, z wyjątkiem przypadku zmiany klasy czynnościowej według NYHA na IV (patrz punkt 3.1.1.). 4) W przypadku znacznych rozbieżności w obrazie klinicznym i/lub wynikach wspomnianych testów należy wykonać badanie echokardiograficzne i po uwzględnieniu jego wyniku podjąć decyzję dotyczącą wskazań do badania hemodynamicznego. <p>3.2.Badania inwazyjne:</p> <p>3.2.1. Cewnikowanie prawego serca (badanie hemodynamiczne) z oceną ciśnienia zaklinowania, naczyniowego oporu płucnego, pojemności minutowej i saturacji mieszanej krwi żyłnej wykonuje się:</p>
--	---	--

<p>4) przebyty udar mózgu; 5) zawał mięśnia sercowego; 6) ciśnienie tętnicze krwi poniżej 90/50 mmHg; 7) jednoczesne stosowanie leków przeciwgrzybiczych, przeciwwirusowych, immunosupresyjnych, glibenklamidu, rifampicyny; 8) nadwrażliwość na substancję czynną lub którąkolwiek substancję pomocniczą; 9) nadciśnienie płucne o innej etiologii niż podano w kryteriach włączenia; 10) brak współpracy z strony świadczeniobiorcy w zakresie prowadzenia terapii oraz okresowej kontroli; 11) ciąża lub laktacja.</p> <p>1.3 Leczenie tadalafilem</p> <p>1.3.1. Kryteria kwalifikacji świadczenioborców do leczenia I rzutu tadalafilem w programie: Do leczenia I rzutu tadalafilem w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający wszystkie cztery następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) zdiagnozowane oraz udokumentowane tętnicze nadciśnienie płucne (wg. aktualnej klasyfikacji ESC/ERS) z wyjątkiem chorych z zespołem Eisenmengera; 2) III klasa czynnościowa według WHO; 3) brak spadku ciśnienia w tętnicy płucnej w ostrym teście hemodynamicznym (według aktualnych kryteriów) lub niezadowolający skutek lub nietolerancja przewlekłego leczenia lekami blokującymi kanał wapniowy pomimo spadku ciśnienia w tętnicy płucnej w ostrym teście hemodynamicznym (według aktualnych kryteriów); 4) wiek świadczeniobiorcy: 18 lat i więcej. <p>1.3.2. Określenie czasu leczenia I rzutu tadalafilem w programie:</p>	<p>inhalacji przez ustnik nebulizatora), rozpoczynając od podania mniejszej dawki 2,5 mikrograma w pierwszej inhalacji, a następnie w drugiej inhalacji podając 5,0 mikrogramów. W przypadku złej tolerancji dawki 5 mikrogramów, dawka ta powinna być zmniejszona do 2,5 mikrograma. Maksymalna liczba inhalacji na dobę wynosi 8.</p> <p>2.5. Dawkowanie ambrisentanu: Ambrisentan należy przyjmować doustnie w dawce 5 mg raz na dobę. Zwiększoną skuteczność leku stosowanego w dawce 10 mg stwierdzono u świadczenioborców w III klasie czynnościowej, jednakże zaobserwowano również zwiększenie obrzęków obwodowych. U świadczenioborców z TNP związanym z chorobami tkanki łącznej uzyskanie optymalnej skuteczności może wymagać stosowania ambrisentanu w dawce 10 mg. Przed rozważeniem zwiększenia dawki do 10 mg należy upewnić się, że dawka 5 mg jest u świadczeniobiorcy dobrze tolerowana.</p> <p>Opcje terapii II rzutu (bosentan; iloprost; treprostynil; ambrisentan; iloprost + sildenafil) mogą być stosowane zamiennie w zależności od tolerancji i skuteczności leczenia.</p> <p>B. Leczenie TNP u dzieci i kontynuacja ich leczenia po 18 roku życia</p> <p>1. Leczenie dzieci bosentanem:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) masa ciała od 20 do 40 kg, dawka początkowa (4 tygodnie) 31,25 mg dwa razy na dobę, dawka podtrzymująca 62,5 mg dwa razy na dobę; 	<ul style="list-style-type: none"> – co 12 -24 miesiące; – w sytuacji progresji choroby do IV klasy czynnościowej według NYHA, przed włączeniem terapii II rzutu (z wyjątkiem sytuacji opisanej w 3.1); – jeżeli panel badań nieinwazyjnych wskazuje na niezadowolający efekt leczenia (lub jeżeli obraz kliniczny i wyniki badań nieinwazyjnych są niejednoznaczne) i rozważane jest włączenie terapii II rzutu. <p>3.2.2. Interpretacja wyników badań inwazyjnych: Na niezadowolające wyniki leczenia wskazujące na potrzebę rozważenia zmiany dotychczas stosowanej terapii składa się spełnienie 2 z 3 poniższych warunków w trakcie leczenia lekiem I rzutu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Indeks sercowy $\leq 2,4$ l/min/m²; 2) średnie ciśnienie w prawym przedsionku – powyżej 10 mm Hg; 3) saturacja mieszanej krwi żyłnej $\leq 65\%$. <p>Zmiana terapii w obrębie II rzutu nie wymaga badania hemodynamicznego, zwłaszcza przy utrzymywaniu się IV klasy czynnościowej lub w przypadku progresji z III do IV klasy czynnościowej pomimo stosowanego leczenia II rzutu.</p> <p>4. Sposób przekazywania informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych Informacje będą przekazywane w formie papierowej i/lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</p>
---	--	--

<p>Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia.</p> <p>1.3.3. Kryteria wyłączenia z leczenia I rzutu tadalafilem w programie:</p> <p>Z leczenia I rzutu tadalafilem w ramach programu wyłącza się świadczeniobiorców w przypadku wystąpienia, co najmniej jednego z poniższych kryteriów:</p> <ol style="list-style-type: none">1) nieskuteczność terapii lub powikłania terapii;2) ostatnio przebyty udar mózgu;3) ostry zawał mięśnia sercowego w ciągu ostatnich 90 dni;4) ciężkie niedociśnienie tętnicze (<90/50 mmHg) jeżeli nie jest objawem niewydolności prawej komory wtórnej do TNP;5) stosowanie azotanów organicznych w każdej postaci, lub stosowanie doksazosyny, rifampicyny, leków przeciwwgrzybiczych, leków przeciwwirusowych;6) retinitis pigmentosa lub utrata wzroku w wyniku nietętnicznej przedniej niedokrwiennej neuropatii nerwu wzrokowego (NAION);7) ciężkie zaburzenia funkcji nerek;8) marskość wątroby (klasa C według skali Child-Pugh);9) dziedziczna nietolerancja galaktozy, niedobór laktazy (typu Lapp) lub zespół złego wchłaniania glukozy-galaktozy;10) nadwrażliwość na substancję czynną lub którąkolwiek substancję pomocniczą;11) brak współpracy ze strony świadczeniobiorcy w zakresie prowadzenia terapii oraz okresowej kontroli;12) w zależności od sytuacji klinicznej, w przypadku ujawnienia się już w czasie jego realizacji innej etiologii nadciśnienia płucnego niż w kryteriach włączenia następuje wyłączenie z programu;13) jako działanie zapobiegawcze lepiej jest unikać stosowania tadalafilu w czasie ciąży;14) terapii tadalafilem nie prowadzi się u karmiących matek.	<p>2) masa ciała większa niż 40 kg, dawka początkowa (4 tygodnie) 62,5 mg dwa razy na dobę, dawka podtrzymująca 125 mg dwa razy na dobę.</p> <p>Tabletki należy przyjmować rano i wieczorem, z pokarmem lub bez pokarmu.</p> <p>U dzieci w wieku powyżej 2 lat optymalna dawka podtrzymująca nie została ustalona w dobrze kontrolowanych badaniach. Jednak dane farmakokinetyczne u dzieci wykazały, że stężenie bozentanu w osoczu u dzieci było zwykle mniejsze niż u świadczeniobiorców dorosłych i nie wzrastało po zwiększeniu dawki bozentanu do poziomu powyżej 2mg/kg dwa razy na dobę. Na podstawie danych farmakokinetycznych można stwierdzić, że jest mało prawdopodobne, by większe dawki były bardziej skuteczne. Nie można także wykluczyć, że po zwiększeniu dawki u dzieci wzrosnie prawdopodobieństwo wystąpienia działań niepożądanych. Nie przeprowadzono badań klinicznych porównujących stosunek skuteczności do bezpieczeństwa dawki 2 mg/kg i 4 mg/kg dwa razy na dobę u dzieci.</p> <p>Doświadczenie kliniczne, dotyczące dzieci w wieku poniżej 2 lat jest ograniczone.</p> <p>2. Kontynuacja leczenia TNP u osób przekraczających wiek 18 lat i wcześniej otrzymujących bosentan w ramach leczenia TNP u dzieci:</p> <p>Schemat dawkowania substancji czynnych - na zasadach zawartych w opisie programu lekowego leczenia TNP u dorosłych.</p>	
---	--	--

<p>2. Leczenie II rzutu</p> <p>2.1. Kryteria kwalifikacji do leczenia II rzutu u świadczeniobiorców w wieku 18 lat i powyżej:</p> <p>2.1.1 Do leczenia II rzutu bosentanem, iloprostem, trepostynilem oraz iloprostem wraz z sildenafilem w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy z tętnicznym nadciśnieniem płucnym:</p> <ol style="list-style-type: none">1) po nieskutecznym leczeniu I rzutu lub2) będący w IV klasie czynnościowej w momencie rozpoznania choroby. <p>2.1.2. Do leczenia II rzutu ambrisentanem w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający poniższe kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none">1) zdiagnozowana i udokumentowana jedna z poniższych postaci nadciśnienia płucnego:<ol style="list-style-type: none">a) idiopatyczne nadciśnienie płucne lubb) tętnicze nadciśnienie płucne w przebiegu choroby układowej tkanki łącznej (konieczne jest wykluczenie postaci choroby z dominującym włóknieniem płuc) <p>oraz</p> <ol style="list-style-type: none">2) po spełnieniu co najmniej jednego z poniższych kryteriów:<ol style="list-style-type: none">a) świadczeniobiorcy po nieskutecznym leczeniu I rzutu lubb) świadczeniobiorcy po nieskutecznym leczeniu II rzutu innymi substancjami czynnymi określonymi w programie lekowym, w tym ze złą tolerancją i powikłaniami terapii lubc) niezadowolające wyniki dotychczas stosowanego leczenia wskazujące na potrzebę zmiany dotychczas stosowanej terapii II rzutu lub utrzymywanie się III klasy czynnościowej i spełnienie 2 z 3 poniższych warunków:		
--	--	--

- indeks sercowy $\leq 2,4 \text{ l/min/m}^2$,
- średnie ciśnienie w prawym przedsionku $> 10 \text{ mm Hg}$,
- saturacja mieszanej krwi żyłnej $\leq 65\%$.

2.2. Określenie czasu leczenia w programie:

Czas leczenia świadczeniobiorcy w ramach terapii II rzutu w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia.

2.3. Kryteria wyłączenia z leczenia II rzutu iloprostem u dorosłych:

- 1) ciężka choroba niedokrwienna serca lub niestabilna dławica piersiowa;
- 2) zawał mięśnia sercowego przebyty w okresie ostatnich 6 miesięcy;
- 3) niewyrównana niewydolność serca, niekontrolowana przez lekarza;
- 4) ciężkie zaburzenia rytmu serca;
- 5) zaburzenia naczyniowo-mózgowe (np. przejściowe niedokrwienie mózgu, udar) przebyte w ciągu ostatnich 3 miesięcy;
- 6) wrodzone wady zastawkowe z istotnymi klinicznie zaburzeniami czynności mięśnia sercowego niezwiązane z nadciśnieniem płucnym;
- 7) stany, w których wpływ iloprostu na płytki krwi może zwiększyć ryzyko krwotoku (np.: aktywne wrzody trawienne, uraz, krwotok wewnątrzczaszkowy);
- 8) nadwrażliwość na substancję czynną lub którąkolwiek substancję pomocniczą;
- 9) nadciśnienie płucne o innej etiologii niż podano w kryteriach włączenia;
- 10) brak współpracy z strony świadczeniobiorcy w zakresie prowadzenia terapii oraz okresowej kontroli;
- 11) jako działanie zapobiegawcze lepiej jest unikać stosowania iloprostu w czasie ciąży;

12) terapii iloprostem nie prowadzi się u karmiących matek.

2.4 Kryteria wyłączenia z leczenia II rzutu treprostinilem:

- 1) nadciśnienie płucne związane z potwierdzoną chorobą zarostową żył płucnych;
- 2) zastoinowa niewydolność serca spowodowana ciężkim zaburzeniem czynności lewej komory serca;
- 3) ciężka niewydolność wątroby klasa Child-Pugh C;
- 4) czynna choroba wrzodowa przewodu pokarmowego, krwawienie śródczaszkowe, zranienie, inny rodzaj krwawienia;
- 5) wrodzone lub nabyte wady zastawkowe serca z klinicznie znaczącymi zaburzeniami czynności mięśnia sercowego niezwiązanymi z nadciśnieniem płucnym;
- 6) ciężka postać choroby niedokrwiennej serca lub niestabilna postać dławicy piersiowej;
- 7) zawał mięśnia sercowego przeżyty w okresie ostatnich 6 miesięcy;
- 8) nieleczona niewydolność serca;
- 9) ciężkie zaburzenia rytmu serca;
- 10) ciśnienie tętnicze krwi poniżej 90/50 mmHg
- 11) epizody naczyniowo-mózgowe (np. przejściowe niedokrwienie mózgu, udar) w ciągu ostatnich 3 miesięcy;
- 12) nadwrażliwość na substancję czynną lub którąkolwiek substancję pomocniczą;
- 13) nadciśnienie płucne o innej etiologii niż podano w kryteriach wyłączenia;
- 14) brak współpracy z strony świadczeniobiorcy w zakresie prowadzenia terapii oraz okresowej kontroli;
- 15) jako działanie zapobiegawcze lepiej jest unikać stosowania treprostinilu w czasie ciąży;
- 16) terapii treprostinilem nie prowadzi się u karmiących matek.

2.5 Kryteria wyłączenia z leczenia II rzutu sildenafilem i bosentanem: określono odpowiednio w pkt 1.1.3 oraz 1.2.3.

<p>2.6. Kryteria wyłączenia z leczenia II rzutu ambrisentanem:</p> <ol style="list-style-type: none">1) ciąża;2) kobiety w wieku rozrodczym, które nie stosują skutecznych metod antykoncepcji;3) laktacja;4) ciężkie zaburzenia czynności wątroby (z marskością wątroby lub bez);5) wyjściowe wartości aminotransferaz wątrobowych AST lub ALT > 3xGGN;6) klinicznie istotna niedokrwistość przed rozpoczęciem leczenia;7) nadwrażliwość na substancję czynną, soję lub którąkolwiek substancję pomocniczą;8) brak współpracy ze strony świadczeniobiorcy w zakresie prowadzenia terapii oraz okresowej kontroli;9) stan po przeszczepie płuc lub serca i płuc z ustąpieniem nadciśnienia płucnego;10) można rozważyć w zależności od sytuacji klinicznej w przypadku ujawnienia się już w czasie realizacji programu innej etiologii nadciśnienia płucnego niż w kryteriach włączenia;11) można rozważyć w zależności od sytuacji klinicznej i dostępności alternatywnych terapii II rzutu w przypadku niezadawalających wyników badań inwazyjnych. <p>2.6.1. W przypadku utrzymywania się stabilnej poprawy po leczeniu ambrisentanem dopuszcza się możliwość powrotu do terapii I rzutu określonych w programie po spełnieniu kryteriów włączenia do terapii I rzutu z zastrzeżeniem:</p> <ol style="list-style-type: none">a) w uzasadnionych klinicznie przypadkach nie jest wymagane ponowne wykonanie cewnikowania serca, na przykład cewnikowanie serca nie jest konieczne, jeżeli od ostatniego badania minęło mniej niż 3 miesiące lubb) w przypadku gdy dotychczasowe leczenie ambrisentanem doprowadziło do poprawy stanu świadczeniobiorcy do II klasy		
--	--	--

<p>czynnościowej wg WHO świadczeniobiorca może zostać zakwalifikowany do terapii I rzutu określonej w programie lekowym leczenia tętniczego nadciśnienia płucnego.</p> <p>Oceny stabilnej poprawy dokonuje lekarz prowadzący na podstawie wyników badań wykonanych w ramach monitorowania leczenia .</p> <p>Podjęcie decyzji o powrocie do terapii I rzutu należy do lekarza prowadzącego.</p> <p>2.6.2. W przypadku niemożności stosowania u świadczeniobiorcy ambrisentanu lub braku osiągnięcia skuteczności klinicznej dopuszcza się możliwość zastosowania innej terapii II rzutu określonej w programie po spełnieniu kryteriów włączenia do terapii II rzutu z zastrzeżeniem - w uzasadnionych klinicznie przypadkach nie jest wymagane ponowne wykonanie cewnikowania serca.</p> <p>Oceny niemożności stosowania u świadczeniobiorcy ambrisentanu lub braku osiągnięcia skuteczności klinicznej dokonuje lekarz prowadzący na podstawie wyników badań wykonanych w ramach monitorowania leczenia.</p> <p>B. Leczenie TNP u dzieci i kontynuacja ich leczenia po 18 roku życia</p> <p>1. Leczenie dzieci bosentanem</p> <p>1.1. Kryteria kwalifikacji dzieci do leczenia bosentanem:</p> <ol style="list-style-type: none">1) wiek:<ol style="list-style-type: none">a) od 2 do 18 roku życia;b) kontynuacja ich leczenia po 18 roku życia;2) idiopatyczne i rodzinne tętnicze nadciśnienie płucne;3) tętnicze nadciśnienie płucne związane z chorobą tkanki łącznej;4) tętnicze nadciśnienie płucne w przebiegu wrodzonych wad serca;5) zespół Eisenmengera;6) III klasa czynnościowa według WHO;7) zastosowanie skutecznej metody antykoncepcji u		
---	--	--

<p>miesiączkujących dziewcząt.</p> <p>1.2. Określenie czasu leczenia dzieci w programie: Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p>1.3. Kryteria wyłączenia dzieci z programu:</p> <ol style="list-style-type: none">1) nadciśnienie płucne o innej etiologii niż podano w kryteriach włączenia;2) wrodzona wada serca z nadciśnieniem płucnym, w której istnieje możliwość leczenia operacyjnego;3) brak współpracy ze strony świadczeniobiorcy w zakresie prowadzenia terapii oraz okresowej kontroli leczenia;4) nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;5) umiarkowane do ciężkiego zaburzenie czynności wątroby;6) aktywność AspAT lub AlAT > 3 razy wartość górnej granicy normy (GGN) przed rozpoczęciem leczenia lub aktywność AspAT lub AlAT > 8 razy GGN w trakcie leczenia;7) jednoczesne stosowanie leków przeciwgrzybiczych, przeciwwirusowych, immunosupresyjnych, glibenklamidu, rifampicyny;8) ciąża;9) miesiączkujące dziewczęta niestosujące skutecznych metod antykoncepcji. <p>2. Kontynuacja leczenia TNP u osób przekraczających wiek 18 lat i wcześniej otrzymujących bosentan w ramach leczenia TNP u dzieci:</p> <p>2.1. Świadczeniodawca przejmujący pacjenta w programie lekowym nie ma obowiązku ponownej weryfikacji rozpoznania tętniczego nadciśnienia płucnego.</p> <p>2.2. Kontynuacja leczenia substancjami czynnymi i jego monitorowanie oraz ewentualne zmiany terapii po 18 roku życia opierają się na zasadach zawartych w opisie programu lekowego leczenia TNP u dorosłych.</p>		
---	--	--

Załącznik B.32.

LECZENIE CHOROBY LEŚNIEWSKIEGO - CROHNA (chLC) (ICD-10 K 50)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>A. Leczenie infliksymabem</p> <p>1. Leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (chLC) infliksymabem u dzieci w wieku od 6 lat do momentu ukończenia 18 roku życia</p> <p>1.1 Kryteria włączenia</p> <p>1) ciężka, czynna postać choroby Leśniowskiego-Crohna (wynik w skali PCDAI większy lub równy 51 punktów), przy:</p> <p style="padding-left: 20px;">a) braku odpowiedzi na leczenie glikokortykosteroidami lub lekami immunosupresyjnymi lub innymi niż infliksymab inhibitorami TNF alfa</p> <p style="padding-left: 20px;">lub</p> <p style="padding-left: 20px;">b) występowaniu przeciwwskazań lub objawów nietolerancji takiego leczenia</p> <p>lub</p> <p>2) pacjenci z chorobą Leśniowskiego-Crohna cechującą się wytworzeniem przetok okołoodbytowych, którzy nie odpowiedzieli na leczenie podstawowe: antybiotyki, leki immunosupresyjne, leczenie chirurgiczne, - niezależnie od nasilenia choroby w skali PCDAI.</p> <p>Kobiety w wieku rozrodczym muszą wyrazić zgodę na świadomą kontrolę urodzeń w okresie do 6 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki infliksymabu.</p>	<p>1. Leczenie infliksymabem choroby Leśniowskiego - Crohna u dzieci w wieku od 6 lat do momentu ukończenia 18 roku życia.</p> <p>Infliksymab należy podać w dawce 5 mg/kg masy ciała w infuzji dożylniej trwającej ponad 2 godziny, Następne dawki należy podać po 2 i 6 tygodniach od pierwszej infuzji.</p> <p>Leczenie podtrzymujące należy prowadzić w schemacie infliksymab w dawce 5 mg/kg m.c. co 8 tygodni.</p> <p>Dopuszczalne są uzasadnione odstępstwa od podanego schematu, nieprzekraczające jednak odstępstwa między kolejnymi dawkami.</p> <p>2. Leczenie infliksymabem choroby Leśniowskiego-Crohna u dorosłych od momentu ukończenia 18 roku życia.</p> <p>Infliksymab należy podać w dawce 5 mg/kg mc w infuzji dożylniej trwającej ponad 2 godziny, Następne dawki należy podać po 2 i 6 tygodniach od pierwszej infuzji.</p> <p>W leczeniu podtrzymującym należy podawać infliksymab w dawce 5 mg/kg m.c. co 8 tygodni.</p> <p>Dopuszczalne są uzasadnione odstępstwa od podanego schematu, nieprzekraczające jednak odstępstwa między kolejnymi dawkami.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia infliksymabem</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologia krwi obwodowej; 2) aminotransferaza alaninowa (AlAT); 3) aminotransferaza asparaginianowa (AspAT); 4) poziom kreatyniny w surowicy; 5) białko C-reaktywne; 6) badanie ogólne moczu; 7) próba tuberkulinowa lub test Quantiferon; 8) antygen HBs; 9) przeciwciała anty HCV; 10) antygen wirusa HIV(HIV Ag/Ab Combo); 11) stężenie elektrolitów w surowicy; 12) RTG klatki piersiowej; 13) EKG z opisem (wymagane wyłącznie u dorosłych pacjentów); 14) obliczenie wartości wskaźnika CDAI u pacjentów powyżej 18 roku życia / PCDAI u dzieci. <p>2. Monitorowanie leczenia infliksymabem</p> <p>W przypadku stosowania infliksymabu w leczeniu indukcyjnym u osób dorosłych, świadczeniodawca jest zobowiązany wykonać, co najmniej po 2 tygodniach od podania trzeciej dawki leku następujące badania: morfologia krwi obwodowej, CRP, AlAT i AspAT. Wtedy też należy przeprowadzić ocenę wskaźnika CDAI. W leczeniu podtrzymującym świadczeniodawca jest zobowiązany wykonywać morfologię krwi obwodowej, CRP, AlAT i AspAT oraz ocenę CDAI przynajmniej, co 8 tygodni.</p>

<p>W trakcie kwalifikacji do programu wszyscy chorzy leczeni infliksymabem otrzymują Kartę Ostrzeżeń dla pacjenta przyjmującego infliksymab. Potwierdzenie faktu otrzymania ww. Karty Ostrzeżeń dla pacjenta przechowywane jest w dokumentacji medycznej pacjenta.</p> <p>1.2 Leczenie podtrzymujące infliksymabem Co najmniej 2 tygodnie po podaniu trzeciej dawki infliksymabu należy dokonać oceny odpowiedzi na leczenie przy użyciu skali PCDAI. Świadczeniobiorcy z odpowiedzią kliniczną przechodzą do leczenia podtrzymującego. Odpowiedź kliniczna definiowana jest jako zmniejszenie PCDAI o 12,5 lub więcej punktów oraz PCDAI niższe niż 30 punktów.</p> <p>2. Leczenie infliksymabem choroby Leśniowskiego-Crohna u dorosłych od momentu ukończenia 18 roku życia.</p> <p>2.1 Kryteria włączenia</p> <p>1) ciężka, czynna postać choroby Leśniowskiego-Crohna (wynik w skali CDAI powyżej 300 punktów) przy:</p> <ul style="list-style-type: none">a) braku odpowiedzi na leczenie glikokortykosteroidami lub lekami immunosupresyjnymi lub innymi niż infliksymab inhibitorami TNF alfalubb) występowaniu przeciwwskazań lub objawów nietolerancji takiego leczenia <p>lub</p> <p>2) obecność przetok okołoodbytowych, które nie zagoiły się pod wpływem antybiotyków i leczenia chirurgicznego w połączeniu z leczeniem immunosupresyjnym</p> <p>- niezależnie od nasilenia choroby.</p> <p>Kobiety w wieku rozrodczym muszą wyrazić zgodę na świadomą kontrolę urodzeń w okresie do 6 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki infliksymabu.</p>	<p>3. Leczenie adalimumabem choroby Leśniowskiego-Crohna u dorosłych od momentu ukończenia 18 roku życia.</p> <p>3.1. W ramach terapii indukcyjnej:</p> <ol style="list-style-type: none">1) pierwsza dawka adalimumabu wynosi 160 mg we wstrzyknięciu podskórnym;2) druga dawka adalimumabu wynosi 80 mg podana pacjentowi po 14 dniach od podania pierwszej dawki;3) trzecia i kolejne dawki adalimumabu wynoszą 40 mg podawane pacjentowi po każdych kolejnych 14 dniach od podania poprzedniej dawki aż do 12 tygodnia terapii adalimumabem łącznie. <p>3.2. W leczeniu podtrzymującym adalimumab podaje się w dawce 40 mg podskórnie co 14 dni.</p> <p>Dopuszczalne są uzasadnione 1-2 dniowe odstępstwa od podanego schematu.</p>	<p>W przypadku stosowania infliksymabu w leczeniu indukcyjnym u dzieci, świadczeniodawca jest zobowiązany wykonać, co najmniej po 2 tygodniach od podania trzeciej dawki leku następujące badania: morfologia krwi obwodowej, CRP, AlAT i AspAT. Wtedy też należy przeprowadzić ocenę wskaźnika PCDAI. W leczeniu podtrzymującym świadczeniodawca jest zobowiązany wykonywać morfologię krwi obwodowej, CRP, AlAT i AspAT oraz ocenę PCDAI przynajmniej co 8 tygodni.</p> <p>3. Badania przy kwalifikacji do leczenia adalimumabem</p> <ol style="list-style-type: none">1) morfologia krwi obwodowej;2) aminotransferaza alaninowa(AlAT);3) aminotransferaza asparaginianowa(AspAT);4) poziom kreatyniny w surowicy;5) białko C-reaktywne;6) badanie ogólne moczu;7) próba tuberkulinowa lub test Quantiferon8) antygen HBs;9) przeciwciała anty HCV;10) antygen wirusa HIV(HIV Ag/Ab Combo);11) stężenie elektrolitów w surowicy;12) RTG klatki piersiowej;13) EKG z opisem;14) obliczenie wartości wskaźnika CDAI. <p>4. Monitorowanie leczenia adalimumabem</p> <p>W przypadku stosowania adalimumabu w ramach 12 tygodniowej terapii indukcyjnej, po upływie 2 tygodni od podania pacjentowi ostatniej dawki leku świadczeniodawca wykonuje u pacjenta następujące badania: morfologia krwi obwodowej, CRP, AlAT i AspAT. Wtedy też należy przeprowadzić ocenę wskaźnika CDAI.</p> <p>W przypadku stosowania adalimumabu w ramach leczenia podtrzymującego, co najmniej raz na 3 miesiące świadczeniodawca wykonuje u pacjenta następujące badania: morfologia krwi obwodowej, CRP, AlAT i AspAT oraz ocenę CDAI.</p>
---	--	---

3. Określenie czasu leczenia infliksymabem dzieci i dorosłych w programie

- 1) Terapia indukcyjna - 6 tygodni;
- 2) Leczenie podtrzymujące infliksymabem powinno trwać aż do momentu stwierdzenia braku odpowiedzi na leczenie jednakże nie dłużej niż 12 miesięcy od momentu podania pierwszej dawki w terapii indukcyjnej.

4. Kryteria wyłączenia dzieci i dorosłych z programu leczenia infliksymabem

W przypadku wystąpienia przynajmniej jednego z poniższych kryteriów pacjent zostaje wyłączony z programu:

- 1) nadwrażliwość na leki stosowane w programie;
- 2) ciężkie zakażenia wirusowe, grzybicze lub bakteryjne;
- 3) umiarkowana lub ciężka niewydolność mięśnia sercowego;
- 4) niestabilna choroba wieńcowa;
- 5) przewlekła niewydolność oddechowa;
- 6) przewlekła niewydolność nerek;
- 7) przewlekłą niewydolność wątroby;
- 8) zespół demielinizacyjny lub objawy przypominające ten zespół;
- 9) choroba alkoholowa, poalkoholowe uszkodzenie wątroby lub każdą czynną postępującą chorobę wątroby;
- 10) ciąża lub karmienie piersią;
- 11) rozpoznanie stanów przednowotworowych lub nowotworów złośliwych w okresie 5 lat poprzedzających moment kwalifikowania do programu;
- 12) powikłania wymagające zmiany postępowania (np. radykalnego leczenia operacyjnego – chirurgiczne zaopatrzenie przetok, może i powinno się odbywać w miarę wskazań klinicznych w trakcie leczenia biologicznego).

5. Zakończenie leczenia dzieci i dorosłych infliksymabem

- 1) brak efektów leczenia;
- 2) wystąpienie działań niepożądanych leczenia;
- 3) wystąpienia powikłań wymagających innego specyficznego leczenia.

<p>Zakończenie leczenia powinno nastąpić w przypadku spełnienia przynajmniej jednego z kryteriów określonych w pkt. 1-3.</p> <p>Dostępne dane nie uzasadniają dalszego leczenia infliksymabem u dzieci i młodzieży, które nie zareagowały w ciągu pierwszych 10 tygodni leczenia.</p> <p>W przypadku nietolerancji rozpoczętego leczenia infliksymabem lub wystąpieniu działań niepożądanych uniemożliwiających jego kontynuację możliwe jest zastosowanie innego leku z grupy anty-TNF, dopuszczonego w programie lekowym dedykowanym leczeniu choroby Leśniowskiego – Crohna po spełnieniu kryteriów tego programu.</p> <p>W przypadku wystąpienia u pacjenta kolejnego zaostrzenia, po zakończeniu leczenia infliksymabem w ramach programu lekowego, możliwa jest uzasadniona względami medycznymi ponowna kwalifikacja do programu, jednak nie wcześniej niż w okresie 16 tygodni od zakończenia poprzedniej terapii.</p> <p>B. Leczenia adalimumabem Leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna u dorosłych</p> <p>1. Do programu mogą zostać włączeni pacjenci w przypadku wystąpienia łącznie następujących kryteriów:</p> <ol style="list-style-type: none">1) Wiek pacjenta: 18 lat i więcej;2) Ciężka, czynna postać choroby Leśniowskiego-Crohna (wynik w skali CDAI powyżej 300 punktów) przy:<ol style="list-style-type: none">a) braku odpowiedzi na pełny i odpowiedni kurs leczenia kortykosteroidami lub lekami immunosupresyjnymi lub innymi niż adalimumab inhibitorami TNF alfalubb) występowaniu przeciwwskazań medycznych lub objawów nietolerancji takiego leczenialubc) obecności przetok okołoodbytowych, które nie zagoiły się pod wpływem antybiotyków i leczenia		
--	--	--

<p>chirurgicznego w połączeniu z leczeniem immunosupresyjnym - niezależnie od nasilenia choroby.</p> <p>Kobiety w wieku rozrodczym muszą wyrazić zgodę na świadomą kontrolę urodzeń w trakcie leczenia adalimumabem oraz w okresie do 5 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki adalimumabu.</p> <p>Pacjenci leczeni adalimumabem otrzymują i zapoznają się ze specjalną kartą informującą o możliwych zagrożeniach oraz dołączoną do leku ulotką dla pacjenta.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <ol style="list-style-type: none">1) terapia indukcyjna adalimumabem – trwa 12 tygodni;2) leczenie podtrzymujące adalimumabem powinno trwać aż do momentu stwierdzenia braku odpowiedzi na leczenie (w tym również stwierdzenie konieczności wykonania zabiegu chirurgicznego związanego z chorobą) jednakże nie dłużej niż 12 miesięcy od momentu podania pierwszej dawki adalimumabu w terapii indukcyjnej. <p>3. Kryteria wyłączenia z programu leczenia adalimumabem</p> <p>W przypadku wystąpienia co najmniej jednego z poniższych kryteriów pacjent zostaje wyłączony z programu:</p> <ol style="list-style-type: none">1) nadwrażliwość na leki stosowane w programie;2) ciężkie zakażenia wirusowe, grzybicze lub bakteryjne,3) umiarkowana lub ciężka niewydolność mięśnia sercowego;4) niestabilna choroba wieńcowa;5) przewlekła niewydolność oddechowa;6) przewlekła niewydolność nerek;7) przewlekła niewydolność wątroby;8) zespół demielinizacyjny lub objawy przypominające ten zespół;9) choroba alkoholowa, poalkoholowe uszkodzenie wątroby lub każda czynna postępująca choroba wątroby;10) ciąża lub karmienie piersią;11) rozpoznanie stanów przednowotworowych lub nowotworów złośliwych w okresie 5 lat poprzedzających moment		
---	--	--

<p>kwalfikowania do programu;</p> <p>12) powikłania wymagające zmiany postępowania (np.radykalnego leczenia operacyjnego- zamykanie przetok może i powinno odbywać się w miarę wskazań klinicznych w trakcie leczenia biologicznego).</p> <p>4. Zakończenie leczenia adalimumabem</p> <p>Zakończenie leczenia w ramach programu następuje w przypadku:</p> <ol style="list-style-type: none">1) brak efektów leczenia;2) wystąpienie działań niepożądanych leczenia;3) wystąpienia powikłań wymagających innego specyficznego leczenia. <p>Zakończenie leczenia następuje w przypadku spełnienia przynajmniej jednego kryterium wymienionych w punktach od 1 do 3.</p> <p>W przypadku nietolerancji rozpoczętego leczenia adalimumabem lub wystąpienia działań niepożądanych uniemożliwiających jego kontynuację możliwe jest zastosowanie innego leku z grupy anty-TNF, dopuszczonego w programie lekowym dedykowanym leczeniu choroby Leśniowskiego – Crohna po spełnieniu kryteriów tego programu.</p> <p>W przypadku wystąpienia u pacjenta kolejnego zaostrzenia, po zakończeniu leczenia adalimumabem w ramach programu lekowego możliwa jest uzasadniona względami medycznymi ponowna kwalifikacja do programu, jednak nie wcześniej niż w okresie 8 tygodni od zakończenia poprzedniej terapii.</p>		
--	--	--

Załącznik B.33.

LECZENIE REUMATOIDALNEGO ZAPALENIA STAWÓW I MŁODZIEŃCZEGO IDIOPATYCZNEGO ZAPALENIA STAWÓW O PRZEBIEGU AGRESYWNYM (ICD-10 M 05, M 06, M 08)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>I. LEKI BIOLOGICZNE A. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1. Pacjent jest kwalifikowany do programu i kolejnych linii leczenia biologicznego przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych, powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia. Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych kwalifikuje do programu pacjentów zgłoszonych do kwalifikacji za pośrednictwem aplikacji komputerowej wskazanej przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>2. Wymagane dane pacjentów zgłoszonych do kwalifikacji, w tym zakodowane dane osobowe (wskazane w aplikacji komputerowej) oraz dane opisujące stan kliniczny (wymienione w opisie programu i powtórzone w aplikacji komputerowej), zostają przekazane do Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych za pośrednictwem aplikacji komputerowej wskazanej przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Finansowanie zastosowania substancji czynnych wymienionych w opisie programu (z wyjątkiem metotreksatu podskórnego dla pacjentów uprzednio zakwalifikowanych do programu leczenia tą formą leku) następuje po dokonaniu kwalifikacji przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych.</p> <p>3. Do programu kwalifikuje się:</p> <p>1) pacjentów z RZS i MIZS, u których nastąpiło niepowodzenie w stosowaniu</p>	<p>1. Dawkowanie</p> <p>1.1 Adalimumab należy podawać w dawce 40 mg, we wstrzyknięciu podskórnym co dwa tygodnie</p> <p>1.2 Etanercept należy podać:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) dorośli – w dawce 50 mg podskórnym co tydzień; 2) dzieci – w dawce 0,4 mg/kg masy ciała (do dawki maksymalnej 25 mg) podskórnym 2 razy w tygodniu; po decyzji lekarza prowadzącego możliwe jest podawanie całej dawki tygodniowej raz w tygodniu, pod warunkiem utrzymywania się dotychczasowej skuteczności. <p>1.3 Infliksymab należy podać w dawce 3 mg/kg masy ciała w infuzji dożylną w dniach 0, 14 i 42, a następnie w każdym kolejnym 56 dniu (co 8 tygodni).</p> <p>1.4 Rytuksymab należy podać w formie dwóch infuzji dożylnych po 1000 mg w dniach 0 i 14. Kolejny cykl leczenia nie wcześniej niż po ocenie efektywności leczenia po 180 dniach terapii.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji (leczenie biologiczne): W ramach kwalifikacji świadczeniobiorcy do udziału w programie konieczne jest wykonanie następujących badań:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1)czynnik reumatoidalny w surowicy – u pacjentów z RZS; 2)morfologia krwi; 3) płytki krwi (PLT); 4)odczyn Biernackiego (OB); 5)aminotransferaza asparaginianowa (AspAT); 6)aminotransferaza alaninowa (AlAT); 7)stężenie kreatyniny w surowicy; 8)stężenie białka C-reaktywnego (CRP); 9)badanie ogólne moczu; 10) próba tuberkulinowa lub Quantiferon test; 11) obecność antygeny HBS; 12) przeciwciała anti-HCV; 13) obecność antygeny wirusa HIV (HIV Ag/Ab Combo); 14) stężenie elektrolitów w surowicy; 15) stężenie immunoglobulin w surowicy u pacjentów kwalifikowanych do leczenia rytuksymabem; 16) RTG klatki piersiowej z opisem (maksymalnie do 3 m-cy przed

<p>terapii co najmniej dwoma tradycyjnymi lekami modyfikującymi przebieg choroby:</p> <p>a) w przypadku RZS przez okres co najmniej 6 miesięcy każdym, w tym terapii maksymalnymi dawkami metotreksatu (ewentualnie w postaci podskórnej) wskazanymi w opisie programu przez okres przynajmniej 3 miesięcy (o ile nie było objawów nietolerancji, zmuszających do ich zmniejszenia),</p> <p>b) w przypadku MIZS przez okres co najmniej 3 miesięcy każdym, w tym terapii maksymalnymi dawkami metotreksatu (ewentualnie w postaci podskórnej) wskazanymi w opisie programu (o ile nie było objawów nietolerancji, zmuszających do ich zmniejszenia).</p> <p>Okres leczenia metotreksatem, jako jednym z dwóch leków, musi uwzględniać dodatkowo okres dochodzenia do dawkowania maksymalnego.</p> <p>2) pacjentów z RZS i MIZS o agresywnym przebiegu choroby, w przypadku RZS stopień aktywności schorzenia określony jako DAS 28 większy niż 5,1, którego wartość była określona dwukrotnie w odstępie 1 miesiąca (w trakcie 2 badań lekarskich); nie dotyczy kwalifikacji do leczenia RZS lekiem drugiej linii, w przypadku niepowodzenia w leczeniu lub nietolerancji pierwszoliniowego leku biologicznego;</p> <p>3) pacjentów z RZS z dominującym zajęciem kończyn dolnych, u których aktywność choroby wyrażona współczynnikiem DAS jest wyższa niż 3,7;</p> <p>4) pacjentów z MIZS z co najmniej 5 obrzękniętymi stawami i co najmniej 3 stawami o ograniczonej ruchomości, z towarzyszącym bólem, tkliwością lub objemami tymi cechami;</p> <p>5) pacjentów z innymi niż wymienione w pkt 1 – 4 postaciami RZS i MIZS, niezależnie od wartości DAS 28 i DAS:</p> <p>a) z zapaleniem błony naczyniowej oka,</p> <p>b) z postacią uogólnioną (Zespół Stilla),</p> <p>c) z RZS powikłanym krieglobulinemią,</p> <p>d) z postacią skąpostawową rozszerzającą się i przetrwałą ponad 6 miesięcy mimo leczenia metotreksatem,</p> <p>e) w innych uzasadnionych przypadkach po uzyskaniu zgody Zespołu</p>	<p>Leczenie powyższymi lekami wymaga równoczesnego podawania metotreksatu. Jednak w przypadku niemożności podania metotreksatu, etanercept i adalimumab może być podany jako monoterapia.</p> <p>1.5 Golimumab podaje się podskórnie w dawce 50 mg raz na miesiąc (\pm 1 dzień) tego samego dnia każdego miesiąca.</p> <p>Leczenie golimumabem wymaga równoczesnego podawania metotreksatu. Metotreksat (w formie doustnej lub podskórnej) należy podawać w dawce 25 mg/tydzień, jeżeli taka dawka jest tolerowana.</p> <p>Ze względu na możliwość zwiększenia ryzyka zakażenia, a także wystąpienia innych potencjalnych interakcji farmakologicznych, nie zaleca się podawania golimumabu równocześnie z innymi lekami biologicznymi stosowanymi w leczeniu takich samych schorzeń.</p> <p>Wszyscy chorzy leczeni golimumabem powinni otrzymać Kartę Ostrzegawczą dla Pacjenta.</p> <p>1.6 Metotreksat (w formie doustnej lub podskórnej) należy podawać w dawce 25 mg/tydzień, jeżeli taka dawka jest tolerowana. U dzieci do 16 roku życia stosowana dawka metotreksatu powinna wynosić 10-20 mg/m² na tydzień (maksymalnie 25 mg/m² na tydzień).</p>	<p>kwalifikacją);</p> <p>17) EKG z opisem;</p> <p>18) dwukrotne obliczenie wartości wskaźnika DAS 28 lub DAS w RZS, w odstępie 1 miesiąca; ostatnie oznaczenie nie wcześniej niż dwa tygodnie przed podaniem pierwszej dawki leku;</p> <p>19) u kobiet zaleca się wykonanie mammografii lub USG piersi.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia (leki biologiczne):</p> <p>W celu monitorowania leczenia wykonuje się nie rzadziej, niż w wyznaczonych terminach następujące badania:</p> <p>1) u pacjentów z RZS po 90 dniach (+/- 14 dni) od podania pierwszej dawki terapii pierwszoliniowej należy oznaczyć:</p> <p>a) morfologię krwi,</p> <p>b) odczyn Biernackiego (OB),</p> <p>c) stężenie białka C-reaktywnego (CRP),</p> <p>d) stężenie kreatyniny w surowicy</p> <p>oraz obliczyć wartość wskaźnika DAS 28 lub DAS;</p> <p>2) u pacjentów z RZS w przypadku zastosowania terapii drugiej linii inhibitorem anty TNF alfa po kolejnych 90 dniach (+/- 14 dni) od podania pierwszej dawki leku drugiej linii należy oznaczyć:</p> <p>a) morfologię krwi,</p> <p>b) odczyn Biernackiego (OB),</p> <p>c) stężenie białka C-reaktywnego (CRP),</p> <p>d) stężenie kreatyniny w surowicy</p>
--	---	---

<p>Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych.</p> <p>W przypadkach, w których pacjentowi grozi kalectwo lub zagrożone jest jego życie, decyzją Zespołu Koordynującego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych, leczenie biologiczne może być rozpoczęte jeszcze przed zakończeniem obowiązkowego dla pozostałych postaci RZS i MIZS okresu leczenia klasycznymi lekami DMARD.</p> <p>W przypadku kobiet wymagana jest zgoda na świadomą kontrolę urodzeń do 6 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki etanerceptu, infliximabu, adalimumabu, lub golimumabu do 6 miesięcy a w przypadku rytuksymabu do 12 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki.</p> <p>B. Zasady kwalifikacji do leczenia lekami biologicznymi</p> <p>1. RZS</p> <p>1.1. Leczeniem pierwszoliniowym w ramach programu u pacjentów chorych na RZS jest inhibitor TNF alfa.</p> <p>1.2. Leczeniem drugoliniowym w ramach programu u pacjentów chorych na RZS jest inhibitor TNF alfa lub rytuksymab Rytuksymab jest wskazany do stosowania w leczeniu dorosłych pacjentów z ciężkim, aktywnym reumatoidalnym zapaleniem stawów, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie lub nietolerancję innych leków modyfikujących proces zapalny (ang. DMARD), w tym jednego lub kilku inhibitorów czynnika martwicy nowotworów.</p> <p>1.3. Leczeniem trzecioliniowym w ramach programu u pacjentów chorych na RZS jest rytuksymab.</p> <p>W ramach programu dopuszcza się zastosowanie kolejno nie więcej niż dwóch inhibitorów TNF alfa u jednego pacjenta.</p> <p>2. MIZS</p> <p>2.1 Świadczeniobiorcy z MIZS zakwalifikowani do programu, kwalifikowani są do leczenia inhibitorami TNF alfa:</p>		<p>oraz obliczyć wartość wskaźnika DAS 28 lub DAS.</p> <p>W przypadku kontynuowania terapii badania należy powtarzać po każdym kolejnych 180 dniach (+/- 14 dni).</p> <p>W przypadku stosowania rytuksymabu w 180 dniu (+/- 14 dni) od podania każdej kolejnej dawki należy wykonać badania laboratoryjne jak w punkcie 2.2. – monitorowanie leczenia oraz dokonać oceny skuteczności leczenia.</p> <p>W przypadku stosowania rytuksymabu w 180 dniu od podania pierwszej dawki należy ponadto zbadać stężenie immunoglobulin w surowicy oraz wykonać badanie EKG.</p> <p>Co najmniej raz na 365 dni należy wykonać EKG i RTG klatki piersiowej.</p> <p>3) w przypadku chorych na MIZS po 180 dniach od początku terapii należy:</p> <p>a) oznaczyć:</p> <ul style="list-style-type: none">- morfologię krwi,- odczyn Biernackiego (OB),- stężenie białka C-reaktywnego (CRP),- stężenie kreatyniny w surowicy, <p>b) dokonać:</p> <ul style="list-style-type: none">- określenia liczby zajętych stawów,- określenia liczby stawów z ograniczeniem ich ruchomości,- oceny aktywności choroby przez lekarza na 10 cm skali VAS,- oceny ogólnego samopoczucia przez rodzica lub pacjenta na 10 cm skali VAS.
--	--	---

- 1) w przypadku adalimumabu - pacjenci w wieku 13 lat i powyżej;
- 2) w przypadku etanerceptu – pacjenci powyżej 4 roku życia.

C. Kryteria kwalifikacji do programu pacjentów leczonych uprzednio w ramach farmakoterapii niestandardowej .

Do programu kwalifikowani są również pacjenci uprzednio leczeni w ramach farmakoterapii niestandardowej, cząsteczkami leków - inhibitorów TNF alfa (adalimumabem, etanerceptem, lub infliksimabem), nieujętych wcześniej w opisach programów lub rytuksymabem, zgodnie ze wskazaniami wymienionymi w programie.

Pacjent jest kwalifikowany do ponownego leczenia lekiem, którego zastosowanie wywołało niski poziom aktywności choroby lub remisję.

W przypadku gdy uprzednio zastosowane leczenie było zbyt krótkie, aby spowodowało niski poziom aktywności choroby lub remisję, w przypadku wystąpienia przerwy zmuszającej do zastosowania terapii od początku, należy ją kontynuować z użyciem leku wskazanego przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych.

Warunkiem kwalifikacji do programu jest wykazanie w dokumentacji medycznej adekwatnej odpowiedzi na leczenie, rozumianej jako zmniejszenie DAS28 lub DAS o wartość większą niż 1,2, po pierwszych 3 miesiącach terapii inhibitorem TNF alfa lub 6 miesiącach w przypadku zastosowania rytuksymabu oraz stwierdzana w trakcie każdego następnego badania lekarskiego wykonywanego po każdych następnych 6 miesiącach terapii, począwszy od pierwszego badania, podczas którego stwierdzono adekwatną odpowiedź na leczenie.

D. Kryteria ponownego włączenia do programu

Świadczeniobiorca, u którego zaprzestano podawania leku wymienionego w programie i zastosowanego zgodnie z jego zapisami, z powodu uzyskania niskiej aktywności choroby lub remisji i u którego w trakcie badania kontrolnego stwierdzono nawrót choroby (u chorych na RZS wzrost wartości DAS28 lub DAS o

W przypadku kontynuowania terapii badania należy powtarzać po każdych kolejnych 180 dniach (+/- 14 dni).

Co najmniej raz na 365 dni należy wykonać EKG i RTG klatki piersiowej.

więcej niż 1,2 w stosunku do wartości obliczonej w momencie odstawienia leku, z tym że DAS 28 nie może być mniejsze niż 3,2, a DAS niż 2,4), jest włączany do leczenia w ramach programu bez wstępnej kwalifikacji.

Pacjent jest włączany do ponownego leczenia lekiem, którego zastosowanie wywołało niski poziom aktywności choroby lub remisję.

E. Kryteria i warunki zamiany terapii :

1. Pacjent będący w trakcie terapii przy użyciu leku - inhibitora TNF alfa i u którego występuje adekwatna odpowiedź na prowadzoną terapię, nie ma zamienianej aktualnie stosowanej terapii na inną.
2. Terapia pierwszoliniowa jest prowadzona w najniższej dawce, zarejestrowanej jako skuteczna.
3. Każdorazowo zmiana terapii na terapię innym lekiem wymaga uzyskania zgody Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych.
4. Zamiana terapii pierwszoliniowej na terapię inną cząsteczką leku - inhibitora TNF alfa, stosowaną razem z metotreksatem, lub jako monoterapia wymienioną w terapeutycznym programie zdrowotnym, możliwa jest tylko w następujących sytuacjach:
 - 1) brak skuteczności stosowania terapii pierwszoliniowej po 3 miesiącach jej stosowania;
 - 2) u chorych na MIZS brak adekwatnej odpowiedzi na leczenie po pierwszych 6 miesiącach leczenia pierwszym zastosowanym lekiem (z uwzględnieniem ograniczeń wskazanych w pkt. B.2.1);
 - 3) wystąpienie nadwrażliwości na aktywną cząsteczkę leku biologicznego lub substancje pomocnicze;
 - 4) wystąpienie nadwrażliwości na cząsteczkę metotreksatu lub wystąpienie działań niepożądanych związanych z podaniem metotreksatu i w związku z tym brak możliwości zastosowania aktywnej cząsteczki leku biologicznego jeżeli ta musi być stosowana wraz z metotreksatem;
 - 5) wystąpienie istotnych działań niepożądanych związanych z podaniem aktywnej cząsteczki leku biologicznego, których uniknięcie jest możliwe oraz potwierdzone naukowo po podaniu innej cząsteczki leku - inhibitora TNF alfa;
 - 6) stwierdzenie innych, potwierdzonych badaniem lekarskim pacjenta

<p>(wykonanym w związku z realizacją programu) przeciwwskazań do podawania aktywnej cząsteczki leku biologicznego lub metotreksatu.</p> <p>F. Kryteria wyłączenia z programu i przeciwwskazania do kwalifikacji i ponownego włączenia do programu:</p> <ol style="list-style-type: none">1) stwierdzenie ciąży, okres karmienia;2) nadwrażliwość na substancję czynną lub pomocniczą;3) niewydolność serca (powyżej II klasy NYHA);4) przebyte infekcje, takie jak zapalenie wątroby, płuc, odmiedniczkowe zapalenie nerek w okresie ostatnich 3 miesięcy;5) przebyte zakażenia oportunistyczne w okresie ostatnich 2 miesięcy, aktywne infekcje spowodowane Cytomegalowirusem, Pneumocystis carini, oporne na leki atypowych mykobakterii, zakażenia gruźlicze;6) udokumentowana infekcja HIV;7) nasilenie się objawów niewydolności serca, płuc, nerek, wątroby w trakcie leczenia;8) stwierdzone choroby demielinizacyjne;9) wystąpienie pancytopenii i niedokrwistości aplastycznej;10) stwierdzone stany przedrakowe, choroby nowotworowe, także rozpoznane i wyleczone w okresie ostatnich 5 lat;11) obecność aktywnej choroby alkoholowej, poalkoholowego uszkodzenia wątroby lub obecność każdej innej przewlekłej choroby wątroby. <p>G. Kryteria zakończenia udziału w programie terapii biologicznej lub zakończenia udziału w danym rzucie terapii biologicznej:</p> <ol style="list-style-type: none">1) w przypadku pacjentów z RZS:<ol style="list-style-type: none">a) uzyskanie przez pacjenta niskiej aktywności choroby, stwierdzonej w trakcie badania monitorującego, utrzymującej się przez okres przekraczający 6 miesięcy; miernikiem uzyskania niskiej aktywności choroby lub remisji jest, zgodnie z kryteriami EULAR, DAS 28 mniejszy niż 3,2, w przypadku konieczności zastosowania użytego w programie wskaźnika DAS, miernikiem niskiej aktywności choroby jest, zgodnie z kryteriami EULAR, DAS mniejszy		
---	--	--

lub równy 2,4; po tym okresie zaprzestaje się podawania pacjentowi leku biologicznego oraz wykonuje się badania zgodne z opisem programu, celem potwierdzenia wystąpienia niskiej aktywności choroby; w powyższej sytuacji, u pacjenta z niskim poziomem aktywności choroby lub w remisji należy utrzymać lub wdrożyć terapię innym lekiem modyfikującym przebieg choroby; częsteczką preferowaną jest metotreksat,

b) brak adekwatnej odpowiedzi na leczenie (stwierdzenie po pierwszych 3 miesiącach terapii pierwszoliniowej lub innym lekiem - inhibitorem TNF alfa braku zmniejszenia DAS 28 lub DAS o więcej niż 1,2),

c) brak adekwatnej odpowiedzi na leczenie stwierdzone po pierwszych 3 miesiącach terapii lekiem - inhibitorem TNF alfa, licząc od momentu zastosowania pierwszej dawki po ponownym włączeniu pacjenta do leczenia po zakończeniu okresu remisji (stwierdzenie braku zmniejszenia DAS28 lub DAS o więcej niż 1,2),

d) w przypadku uprzedniego dokonania zmiany terapii pierwszoliniowej z powodu nieskuteczności po 3 miesiącach na inny lek - inhibitor TNF alfa - brak adekwatnej odpowiedzi na leczenie (stwierdzenie po kolejnych 3 miesiącach terapii braku zmniejszenia DAS 28 lub DAS o więcej niż 1,2),

e) w przypadku zastosowania rytuksymabu brak adekwatnej odpowiedzi na leczenie (stwierdzenie po 6 miesiącach od podania leku braku zmniejszenia DAS 28 lub DAS o więcej niż 1,2),

f) utrata adekwatnej odpowiedzi na leczenie (stwierdzona w trakcie każdego kolejnego badania lekarskiego wykonywanego po każdych następnych 6 miesiącach terapii, począwszy od pierwszego badania, podczas którego stwierdzono adekwatną odpowiedź na leczenie), rozumiana jako brak zmniejszenia DAS28 lub DAS o wartość równą lub większą niż 1,2, w stosunku do wartości stwierdzonej podczas przeprowadzonej wcześniejszej kontroli,

g) wystąpienie działań niepożądanych, takich jak:

- reakcja alergiczna na lek,
- zakażenie o ciężkim przebiegu,
- objawy niewydolności serca, płuc, nerek, wątroby,
- pancytopenia i niedokrwistość aplastyczna,
- stwierdzenie choroby nowotworowej.

Po stwierdzeniu uzyskania niskiego poziomu aktywności choroby lub wejścia

<p>pacjenta w remisję, po 30 dniach od jej stwierdzenia należy wykonać:</p> <ol style="list-style-type: none">1) morfologię krwi;2) OB;3) oznaczenie białka C-reaktywnego;4) obliczenie wartości wskaźnika DAS 28 lub DAS. <p>2) w przypadku pacjentów z MIZS:</p> <ol style="list-style-type: none">a) brak adekwatnej odpowiedzi na leczenie - stwierdzenie po 6 miesiącach terapii braku efektów terapii lub ponowne zaostrzenie aktywności choroby, określane na podstawie kryteriów poprawy według Gianiniego (przynajmniej 30% polepszenie w 3 z 6 parametrów, z tym że w pozostałych parametrach nie może dojść do pogorszenia o 30% więcej niż w jednym parametrze),b) utrata adekwatnej odpowiedzi na leczenie - stwierdzenie po każdych kolejnych 6 miesiącach terapii dalszego postępu efektów terapii lub ponowne zaostrzenie aktywności choroby, określane na podstawie kryteriów poprawy według Gianiniego (przynajmniej 30% polepszenie w 3 z 6 parametrów, z tym że w pozostałych parametrach nie może dojść do pogorszenia o 30% więcej niż w jednym parametrze), ewentualne dalsze leczenie lekiem biologicznym jest możliwe jedynie po uzyskaniu zgody Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych,c) wystąpienie działań niepożądanych, takich jak:<ul style="list-style-type: none">- reakcja alergiczna na lek,- zakażenie o ciężkim przebiegu,- objawy niewydolności serca, płuc, nerek, wątroby,- wystąpienie pancytopenii i niedokrwistości aplastycznej,- stwierdzenie choroby nowotworowej. <p>Po stwierdzeniu uzyskania niskiego poziomu aktywności choroby lub wejścia pacjenta w remisję, po 30 dniach od jej stwierdzenia należy wykonać:</p> <ol style="list-style-type: none">1) morfologię krwi;2) OB;3) białko C-reaktywne;4) obliczenie wartości wskaźnika DAS 28 lub DAS. <p>Po 18 miesiącach utrzymywania się niskiej aktywności choroby należy rozważyć</p>		
--	--	--

zaprzestanie terapii lekiem biologicznym. W powyższej sytuacji należy utrzymać lub wdrożyć terapię innym lekiem modyfikującym przebieg choroby. Częsteczką preferowaną jest metotreksat.

Ewentualne dalsze leczenie lekiem biologicznym jest możliwe jedynie po uzyskaniu indywidualnej zgody Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych.

Po ukończeniu przez pacjenta 18 roku życia stosuje się program dla dorosłych z ograniczeniami rejestracyjnymi dotyczącymi MIZS, po zgłoszeniu i dokonaniu poprawnej rejestracji w aplikacji komputerowej wskazanej przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.

H. Określenie czasu leczenia w programie

Kryteria kwalifikacji i wyłączenia z programu (kryteria zakończenia udziału w programie terapii biologicznej lub zakończenia udziału w danej linii terapii biologicznej) określają czas leczenia w programie.

II. METOTREKSAT

A. Kryteria kwalifikacji do leczenia metotreksatem podskórnym w ramach programu

1. Do leczenia metotreksatem podskórnym mogą zostać zakwalifikowani chorzy z RZS zakwalifikowani do programu, u których wystąpiły działania niepożądane w trakcie terapii metotreksatem podawanym doustnie w dawce wskazywanej w programie i uniemożliwiającego dalsze jego podawanie tą drogą, ale niestanowiące przeciwwskazania do jego stosowania. Rozpoczęcie leczenia metotreksatem podskórnym musi zostać poprawnie zarejestrowane w ewidencji RZS i MIZS (nie wymaga kwalifikacji przez Zespół Koordynujący do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych).
2. Do leczenia metotreksatem podskórnym mogą zostać zakwalifikowani chorzy z MIZS zakwalifikowani do programu, u których wystąpiły objawy nietolerancji uniemożliwiające stosowanie metotreksatu doustnego w dawce wskazywanej w programie. Rozpoczęcie leczenia metotreksatem podskórnym musi zostać poprawnie zarejestrowane w ewidencji RZS i MIZS (nie wymaga kwalifikacji przez Zespół Koordynujący do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach

<p>Reumatycznych).</p> <p>B. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Kryteria kwalifikacji i wyłączenia z programu określają czas leczenia w programie.</p> <p>C. Kryteria wyłączenia z programu i przeciwwskazania do kwalifikacji do programu:</p> <ol style="list-style-type: none">1) stwierdzenie ciąży, okres karmienia;2) nadwrażliwość na substancję czynną lub pomocniczą;3) niewydolność serca (powyżej II klasy NYHA);4) przebyte infekcje, takie jak zapalenie wątroby, płuc, odmiedniczkowe zapalenie nerek, w okresie ostatnich 3 miesięcy;5) przebyte zakażenia oportunistyczne w okresie ostatnich 2 miesięcy, aktywne infekcje spowodowane Cytomegalowirusem, Pneumocystis carini, odporne na leki atypowych mykobakterii, zakażenia gruźlicze;6) udokumentowana infekcja HIV;7) nasilenie się objawów niewydolności serca, płuc, nerek, wątroby w trakcie leczenia;8) wystąpienie pancytopenii i niedokrwistości aplastycznej;9) stwierdzone stany przedrakowe, choroby nowotworowe, także rozpoznane i wyleczone w okresie ostatnich 5 lat;10) stwierdzenie aktywnej choroby alkoholowej, poalkoholowego uszkodzenia wątroby lub innej przewlekłej choroby wątroby;11) źle kontrolowane nadciśnienie tętnicze.		
--	--	--

Załącznik B.34.

LECZENIE REUMATOIDALNEGO ZAPALENIA STAWÓW (RZS) I MŁODZIEŃCZEGO IDIOPATYCZNEGO ZAPALENIA STAWÓW (MIZS) O DUŻEJ I UMIARKOWANEJ AKTYWNOŚCI CHOROBY LEKAMI MODYFIKUJĄCYMI PRZEBIEG CHOROBY (ICD-10 M 05, M 06, M 08)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji:</p> <p>Do leczenia metotreksatem podskórnym kwalifikują się pacjenci z RZS o dużej oraz umiarkowanej aktywności choroby (określonej jako DAS 28 większy niż 3,2 lub DAS większy niż 2,4), u których wystąpiły działania niepożądane w trakcie terapii metotreksatem podawanym doustnie, uniemożliwiające dalsze jego stosowanie tą drogą, ale niestanowiące przeciwwskazania do jego zastosowania.</p> <p>W przypadku MIZS do programu kwalifikuje się pacjentów, u których wystąpiły objawy nietolerancji uniemożliwiające stosowanie metotreksatu doustnego.</p> <p>Włączenie pacjenta do programu nie wymaga kwalifikacji przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Warunkiem kwalifikacji pacjenta do programu jest dokonanie poprawnej rejestracji w aplikacji komputerowej wskazanej przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Do programu włączani są także świadczeniobiorcy z innymi niż wyżej wymienione postaciach RZS i MIZS (niezależnie od wartości DAS 28 i DAS):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) z zapaleniem błony naczyniowej oka, 2) z postacią uogólnioną (Zespół Stilla), 3) z RZS powikłanym krioglobulinemią, 4) z postacią skąpostawową rozszerzającą się i przetrwałą ponad 6 miesięcy 	<p>W przypadku RZS metotreksat jest podawany podskórnym w dawce do 25 mg na tydzień.</p> <p>W przypadku MIZS metotreksat jest podawany podskórnym w dawce 10 mg do 20 mg na m² powierzchni ciała na tydzień (maks. dawka 25 mg na tydzień).</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologia krwi; 2) płytki krwi (PLT); 3) odczyn Biernackiego (OB); 4) aminotransferaza asparaginianowa (AspAT); 5) aminotransferaza alaninowa (AlAT); 6) stężenie kreatyniny w surowicy; 7) obecność antygenu HBs; 8) przeciwciała anty-HCV; 9) obecność antygenu wirusa HIV (HIV Ag/Ab Combo). <p>Badania wymienione w pkt 7-9 należy wykonać w okresie nie dłuższym niż 12 miesięcy przed kwalifikacją.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) po każdym 90 dniach (+/- 14 dni) od podania pierwszej dawki należy oznaczyć: <ol style="list-style-type: none"> a) morfologię krwi, b) OB, c) poziom transaminaz w surowicy; 2) w przypadku zaostrzenia aktywności choroby należy oznaczyć wartość DAS lub DAS 28.

- u których wystąpiła nietolerancja leku podawanego doustnie.

2. Określenie czasu leczenia w programie

Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia (kryteriami zakończenia terapii metotreksatem podskórnym).

3. Wyłączenie z programu

Do programu nie można kwalifikować świadczeniobiorców w następujących przypadkach:

- 1) stwierdzenie ciąży, okres karmienia;
- 2) nadwrażliwość na substancję czynną lub pomocniczą;
- 3) świeżo przebyte infekcje, takie jak zapalenie wątroby, płuc, odmiedniczkowe zapalenie nerek;
- 4) przebyte zakażenia oportunistyczne w okresie ostatnich 2 miesięcy, aktywne infekcje spowodowane Cytomegalowirusem, Pneumocystis carini, odporne na leki atypowych mykobakterii, zakażenie gruźlicze;
- 5) udokumentowana infekcja HIV;
- 6) wystąpienie pancytopenii i niedokrwistości aplastycznej;
- 7) obecność aktywnej choroby alkoholowej, poalkoholowego uszkodzenia wątroby lub obecność każdej innej przewlekłej choroby wątroby.

4. Kryteria zakończenia terapii metotreksatem podskórnym - wystąpienie działań niepożądanych:

- 1) uszkodzenie wątroby (wzrost aktywności transaminaz trzykrotnie powyżej normy);
- 2) zaburzenia hematologiczne, które mogą być związane z leczeniem;
- 3) narastające włóknienie płuc;
- 4) inne ciężkie powikłania związane z leczeniem.

Załącznik B.35.

LECZENIE ŁUSZCZYCOWEGO ZAPALENIA STAWÓW O PRZEBIEGU AGRESYWNYM (ŁZS) (ICD-10 L 40.5, M 07.1, M 07.2, M 07.3)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>A. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1. Pacjent jest kwalifikowany do programu lub do terapii alternatywnej przewidzianej w programie przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych, powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia. Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych kwalifikuje do programu pacjentów zgłoszonych do kwalifikacji za pośrednictwem aplikacji komputerowej wskazanej przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>2. Wymagane dane pacjentów zgłoszonych do kwalifikacji, w tym zakodowane dane osobowe (wskazane w aplikacji komputerowej) oraz dane opisujące stan kliniczny (wymienione w opisie programu i powtórzone w aplikacji komputerowej), zostają przekazane do Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych za pośrednictwem aplikacji komputerowej wskazanej przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia. Finansowanie zastosowania substancji czynnych wymienionych w opisie programu następuje po dokonaniu kwalifikacji przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych.</p>	<p>1. Dawkowanie</p> <p>1) adalimumab należy podawać we wstrzyknięciu podskórnym w dawce 40 mg co 2 tygodnie; 2) etanercept należy podawać 50 mg podskórnie co tydzień; 3) golimumab podaje się podskórnie w dawce 50 mg raz na miesiąc (\pm 1 dzień) tego samego dnia każdego miesiąca.. 4) infliksymab należy podać w dawce 5 mg/kg masy ciała w infuzji dożylną trwającą ponad 2 godziny w dniach 0, 14 i 42, a następnie co 8 tygodni.</p> <p>Terapia powyższymi lekami nie wymaga równoczesnego podawania metotreksatu, ale u chorego z zapaleniem stawów obwodowych zalecane jest równoczesne jego podawanie w pełnej dawce 25 mg/tydzień, jeżeli nie ma przeciwwskazań.</p> <p>2. Kryteria i warunki zamiany terapii na inną:</p> <p>1) pacjent, będący w trakcie terapii u którego występuje adekwatna odpowiedź na prowadzoną terapię, nie ma zamienianej aktualnie stosowanej terapii na inną; 2) terapia będzie prowadzona w najniższej, zarejestrowanej jako skuteczna dawce; 3) każdorazowo zmiana terapii wymaga uzyskania</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji:</p> <p>W ramach kwalifikacji chorego do udziału w programie konieczne jest wykonanie następujących badań:</p> <p>1) morfologia krwi; 2) płytki krwi (PLT); 3) odczyn Biernackiego (OB); 4) aminotransferaza asparaginianowa (AspAT); 5) aminotransferaza alaninowa (AlAT); 6) stężenie kreatyniny w surowicy; 7) białko C-reaktywne; 8) badanie ogólne moczu; 9) próba tuberkulinowa lub Quantiferone; 10) obecność czynnika reumatoidalnego (RF); 11) obecność antygenu HBs; 12) przeciwciała HCV; 13) obecność antygenu wirusa HIV (HIV Ag/ Ab Combo).</p> <p>Ponadto wymagane jest wykonanie:</p> <p>1) RTG klatki piersiowej do 3 miesięcy przed kwalifikacją; 2) wskazane jest, aby u kobiet przed rozpoczęciem terapii było wykonane badanie ginekologiczne, mammograficzne lub badanie USG piersi.</p>

<p>3. Do programu kwalifikuje się:</p> <p>3.1 pacjentów z ustalonym rozpoznaniem ŁZS: Rozpoznanie ŁZS należy postawić na podstawie kryteriów Benneta lub CASPAR, jak poniżej:</p> <p>1) kryteria diagnostyczne Benneta:</p> <p>a) kryterium obowiązkowe: wywiad dotyczący łuszczycy (skóry lub paznokci) potwierdzonej klinicznie i skojarzonej z bólem oraz obrzękiem tkanek miękkich lub ograniczeniem ruchomości co najmniej 1 stawu, utrzymującym się 6 tygodni lub dłużej,</p> <p>b) kryteria dodatkowe:</p> <ul style="list-style-type: none"> – obecność zapalenia stawów międzypaliczkowych dalszych (wykluczenie: guzki Heberdena i Boucharda), – obecność palców „kielbaskowatych” głównie stóp (dactylitis), – niesymetryczne zapalenie stawów rąk i stóp, – nieobecność guzków reumatoidalnych, – negatywne testy na obecność czynnika reumatoidalnego w surowicy, – nadżerkowe zapalenie małych stawów, stwierdzone w badaniu radiologicznym, bez cech współistniejącej osteoporozy (wykluczenie nadżerkowej postaci choroby zwyrodnieniowej rąk), – obecność zapalenia stawów krzyżowo-biodrowych lub syndesmofitów (czasami nietypowych) lub kostnienia okołokręgosłupowego stwierdzona w badaniu radiologicznym. <p>Chorobę można rozpoznać, gdy spełnione jest kryterium obowiązkowe i co najmniej 3 kryteria dodatkowe.</p> <p>2) kryteria klasyfikacyjne łuszczycowego zapalenia stawów wg CASPAR</p>	<p>zgody Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych;</p> <p>4) zamiana terapii na terapię inną cząsteczką inhibitora TNF alfa, wymienioną w przedmiotowym terapeutycznym programie zdrowotnym, możliwa jest tylko w przypadku wystąpienia przynajmniej jednej z sytuacji wymienionych poniżej:</p> <p>a) wystąpienia nadwrażliwości na aktywną cząsteczkę leku biologicznego lub substancje pomocnicze,</p> <p>b) wystąpienia istotnych działań niepożądanych związanych z podaniem aktywnej cząsteczki leku biologicznego, których uniknięcie jest możliwe oraz potwierdzone naukowo po podaniu innej cząsteczki leku - inhibitora TNF alfa,</p> <p>c) stwierdzenie innych, potwierdzonych badaniem klinicznym pacjenta, przeciwwskazań do podawania aktywnej cząsteczki leku biologicznego.</p>	<p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>Chory powinien być poddany dokładnej ocenie skuteczności zastosowanego leczenia po 12 tygodniach od rozpoczęcia leczenia inhibitorami TNF-alfa.</p> <p>1) W przypadku zajęcia stawów obwodowych za adekwatną odpowiedź na leczenie należy uznać zmniejszenie przynajmniej o 30% liczby bolesnych lub obrzękniętych stawów oraz zmniejszenie w skali Likerta o przynajmniej jedną jednostkę w aktywności choroby według chorego, jak i lekarza.</p> <p>2) U chorych z zajęciem kręgosłupa za adekwatną odpowiedź na leczenie, której uzyskanie warunkuje powodzenie dalszej kontynuacji terapii, należy uznać zmniejszenie wartości BASDAI przynajmniej o 50% w stosunku do wartości sprzed leczenia lub o 2 jednostki, ale wówczas jego wartość nie może być wyższa jak 4.</p> <p>3) Analizie należy również poddać w tym okresie:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) zmniejszenie wskaźników ostrej fazy we krwi (OB i CRP), b) dane z badania przedmiotowego. <p>Wizyty monitorujące powinny się odbywać co 12 tygodni. W celu monitorowania leczenia świadczeniodawca jest zobowiązany wykonać następujące czynności:</p> <p>1) pobranie krwi i wykonanie następujących badań: morfologia krwi, OB, CRP, Aspat, Alat;</p> <p>2) wywiad lekarski dotyczący efektów leczenia i możliwych działań niepożądanych;</p> <p>3) badanie przedmiotowe lekarskie;</p> <p>4) na podstawie oceny skuteczności i bezpieczeństwa podawanego leku zdecydowanie o kontynuowaniu lub wyłączeniu chorego z programu.</p>
--	--	---

<p>Należy ustalić zapalną chorobę stawów oraz co najmniej 3 punkty według systemu punktacji przedstawionej poniżej:</p> <ul style="list-style-type: none">a) łuszczyca obecnie – 2 pkt,b) wywiad łuszczycy – 1 pkt,c) wywiad rodzinny w kierunku łuszczycy – 1 pkt,d) dactylitis – 1 pkt,e) brak czynnika reumatoidalnego – 1 pkt,f) dystrofia paznokci – 1 pkt. <p>3.2 pacjentów z aktywną i ciężką postacią choroby: W przypadku zajęcia stawów obwodowych aktywna i ciężka postać choroby musi być udokumentowana podczas dwóch różnych wizyt w odstępie przynajmniej 4 tygodni przy stabilnym leczeniu, po zastosowaniu w terapii przynajmniej dwóch leków modyfikujących podawanych przez okres 4 miesięcy (lub krócej, jeżeli wystąpiły objawy nietolerancji) w monoterapii lub kombinacji, jak w punkcie 3.3.1. Należy aktywną postać choroby udokumentować tak, aby były spełnione wszystkie z 5 wymienionych poniżej kryteriów zapalenia stawów lub wszystkie kryteria dermatologiczne:</p> <p>1) kryteria reumatologiczne:</p> <ul style="list-style-type: none">a) co najmniej 5 obrzękniętych stawów z 66 możliwych – w dwukrotnych pomiarach w odstępie przynajmniej 4 tygodni ,b) co najmniej 5 tkliwych stawów z 68 możliwych – w dwukrotnych pomiarach w odstępie przynajmniej 4 tygodni,c) ogólna ocena przez pacjenta aktywności choroby jest określana jako aktywność w dużym lub bardzo dużym stopniu, co odpowiada wartości 4 lub 5 w pięciostopniowej skali Likerta,d) ogólna ocena przez lekarza aktywności choroby jest		
--	--	--

<p>określana jako aktywność w dużym lub bardzo dużym stopniu, co odpowiada wartości 4 lub 5 w pięciostopniowej skali Likerta,</p> <p>e) ogólna ocena stanu choroby (aktywności, ciężkości i dalszej prognozy choroby oraz aktywności zawodowej), która wynosi więcej niż 5 cm na skali od 0 do 10 cm; taka ocena powinna być dokonana również przez lekarza-eksperta doświadczonego w leczeniu inhibitorami TNF alfa chorób zapalnych stawów;</p> <p>w tej ocenie ekspert opiera się w szczególności na takich parametrach, jak: czynniki ryzyka szybkiej progresji choroby, ze szczególnym uwzględnieniem zapalenia stawu biodrowego, dużego stężenia we krwi CRP lub wartości OB, słabej skuteczności niesteroidowych leków przeciwzapalnych, liczbą podawanych uprzednio leków modyfikujących i możliwością alternatywnych sposobów leczenia, współistnieniem zapalenia przyczepów ścięgniętych, początkiem choroby przed 16 rokiem życia, statusem aktywności zawodowej, występowaniem powikłań narządowych, w tym wtórnej amyloidozy potwierdzonej badaniem biopsyjnym tkanki tłuszczowej, zajęciem narządu wzroku z częstymi zaostrzeniami zapalenia błony naczyniowej, oceną progresji zmian radiologicznych oraz dawki podawanych jednocześnie kortykosteroidów; ocenę należy przeprowadzić jednokrotnie po drugim pomiarze liczby bolesnych i obrzękniętych stawów oraz aktywności choroby wg pacjenta i lekarza opiekującego się chorym.</p> <p>2) kryteria dermatologiczne:</p> <p>a) zmiany skórne spełniające kryteria; PASI więcej niż 10,</p> <p>b) DLQI więcej niż 10,</p>		
--	--	--

- c) BSA więcej niż 10,
- d) przy spełnieniu wszystkich powyższych kryteriów dermatologicznych wymagane dla kwalifikacji jest zajęcie 3 stawów; ocena powinna być dokonana przez lekarza-eksperta doświadczonego w leczeniu inhibitorami TNF alfa chorób zapalnych stawów,
- e) ogólna ocena stanu choroby (aktywności, ciężkości i dalszej prognozy choroby oraz aktywności zawodowej), która wynosi więcej niż 5 cm na skali od 0 do 10 cm; taka ocena powinna być dokonana również przez lekarza-eksperta doświadczonego w leczeniu inhibitorami TNF alfa chorób zapalnych stawów;
- w tej ocenie ekspert opiera się w szczególności na takich parametrach, jak: czynniki ryzyka szybkiej progresji choroby, ze szczególnym uwzględnieniem zapalenia stawu biodrowego, dużego stężenia we krwi CRP lub wartości OB, słabej skuteczności niesteroidowych leków przeciwzapalnych, liczbą podawanych uprzednio leków modyfikujących i możliwością alternatywnych sposobów leczenia, współistnieniem zapalenia przyczepów ścięgniastych, początkiem choroby przed 16 rokiem życia, statusem aktywności zawodowej, występowaniem powikłań narządowych, w tym wtórnej amyloidozy potwierdzonej badaniem biopsyjnym tkanki tłuszczowej, zajęciem narządu wzroku z częstymi zaostreniami zapalenia błony naczyniowej, oceną progresji zmian radiologicznych oraz dawki podawanych jednocześnie kortykosteroidów; ocenę należy przeprowadzić jednokrotnie po drugim pomiarze liczby bolesnych i obrzękniętych stawów oraz aktywności choroby według pacjenta i lekarza opiekującego się chorym.

W przypadku dominującego obrazu zajęcia stawów osiowych należy kwalifikować chorych z:

- 1) zajęciem stawów krzyżowo – biodrowych odpowiadającym nowojorskim kryteriom rozpoznania zeszywniającego zapalenia stawów kręgosłupa;
- 2) aktywną i ciężką postacią choroby, która musi być udokumentowana podczas dwóch różnych wizyt w odstępie przynajmniej 12 tygodni, przy braku zmian leczenia w tym okresie; należy wykazać niezadawalającą odpowiedź na co najmniej 2 tradycyjnie stosowane leki niesteroidowe przeciwzapalne, stosowane przez przynajmniej 3 miesiące każdy (nie podawane w tym samym czasie), w maksymalnej rekomendowanej lub tolerowanej przez chorego dawce; aby wykazać, że odpowiedź na tradycyjnie stosowane leki jest niezadawalająca należy udokumentować nieskuteczność leczenia objawów zajęcia kręgosłupa, stawów obwodowych lub przyczepów ścięgniastych.

Aktywną postać choroby należy udokumentować tak, aby były spełnione wszystkie 3 poniższe kryteria:

- 1) wartość BASDAI większy lub równy 4 – w dwukrotnych pomiarach, w odstępie co najmniej 12 tygodni;
- 2) ból kręgosłupa na wizualnej skali 10 cm większy lub równy 4 cm - w dwukrotnych pomiarach w odstępie przynajmniej 12 tygodni;
- 3) ogólna ocena stanu choroby (aktywności, ciężkości i dalszej prognozy choroby oraz aktywności zawodowej), która powinna być większa niż 5 cm na skali od 0 do 10 cm; takiej oceny dokonuje również lekarz doświadczony w leczeniu blokerami TNF – alfa chorób zapalnych stawów; w tej ocenie ekspert powinien oprzeć się w szczególności na takich parametrach, jak czynniki ryzyka szybkiej progresji choroby ze szczególnym uwzględnieniem zapalenia stawu biodrowego, dużych stężeń CRP we krwi lub wartości OB, kielbaskowatych palców stóp, słabej skuteczności niesteroidowych leków przeciwzapalnych, ograniczenia ruchomości odcinka lędźwiowego kręgosłupa, zajęcia

stawów obwodowych, początku choroby przed 16 rokiem życia, wartością BASFI, BASMI, statusu aktywności zawodowej, występowaniem powikłań narządowych, w tym wtórnej amyloidozy potwierdzonej badaniem biopsyjnym tkanki tłuszczowej, zajęciem narządu wzroku z częstymi zapaleniami błony naczyniowej, oceny postępujących zmian radiologicznych ze zwróceniem uwagi na ankylozę kręgosłupa, czy skostnienie mostków międzykręgowych; ocena ta powinna być przeprowadzona jednokrotnie po drugim pomiarze wartości BASDAI i VAS bólu kręgosłupa.

3.3 pacjentów z niezadawalającą odpowiedzią na tradycyjnie stosowane leki

Aby wykazać, że odpowiedź na tradycyjnie stosowane leki modyfikujące jest niezadawalająca, należy udokumentować nieskuteczność takiego leczenia:

- 1) w zakresie stawów obwodowych - nieskuteczność leczenia stwierdza się, gdy podawano co najmniej dwa leki modyfikujące chorobę, w tym metotreksat, z których każdy powinien być stosowany przez przynajmniej 4 miesiące w monoterapii lub w przypadku leczenia kombinowanego nie krócej niż 6 miesięcy, chyba że wystąpiły objawy nietolerancji; rekomendowane dawki dla metotreksatu wynoszą 25 mg jeden raz w tygodniu, sulfasalazyny 3 g/dobę, leflunomidu 20 mg jeden raz dziennie, a cyklosporyny od 3-5mg/kg m.c./dobę;
- 2) w przypadku dominującego obrazu zajęcia stawów osiowych - jako nieskuteczność leczenia przyjmuje się niezadawalającą odpowiedź na co najmniej 2 tradycyjnie stosowane leki niesteroidowe przeciwzapalne, stosowane przez przynajmniej 3 miesiące każdy (nie podawane w tym samym czasie), w maksymalnej rekomendowanej lub tolerowanej przez chorego dawce.

W przypadku kobiet wymagana jest zgoda na świadomą kontrolę urodzeń w okresie do 6 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki adalimumabu, etanerceptu, golimumabu i infliximabu.

B. Kryteria kwalifikacji do programu pacjentów leczonych uprzednio w ramach farmakoterapii niestandardowej, świadczenia za zgodą płatnika lub w ramach jednorodnych grup pacjentów

Do programu włączani są również chorzy, którzy uprzednio byli już leczeni w ramach farmakoterapii niestandardowej lub według świadczeń za zgodą płatnika, lub w ramach hospitalizacji według jednorodnych grup pacjentów (JGP) cząsteczkami leków - inhibitorów TNF alfa, pod warunkiem, że spełniali kryteria włączenia do programu. Jeżeli terapia ta była nieprzerwana do momentu wejścia w życie programu i wykazano w tym czasie skuteczność podawanego leku, wtedy terapia powinna być realizowana z wykorzystaniem tej samej cząsteczki leku z grupy inhibitorów TNF alfa.

W przypadku wystąpienia przerwy w leczeniu trwającej dłużej niż 12 tygodni, a krótszej niż 26 tygodni, należy u chorego wykonać jedynie badania pozwalające na określenie bezpieczeństwa podawanego leku oraz parametry aktywności i ciężkości choroby zgodnie z warunkami zawartymi w podrozdziale aktywna i ciężka postać choroby (punkt A.3.2 – kryteria kwalifikacji) i określić, czy chory spełnia nadal warunki udziału w programie terapeutycznym. Terapia jest realizowana lekiem stosowanym uprzednio, jeżeli był skuteczny. Jeżeli przerwa była dłuższa niż 26 tygodni chory wymaga ponownej kwalifikacji do programu.

C. Kryteria niepozwalające na włączenie do programu ze względu na bezpieczeństwo

Do programu nie można kwalifikować chorych w następujących

<p>przypadkach (przeciwwskazania bezwzględne):</p> <ol style="list-style-type: none">1) okresu ciąży i laktacji;2) aktywnego zakażenia (ostrego lub przewlekłego) bakteryjnego, wirusowego, grzybiczego lub pasożytniczego (szczególnie gruźlicy, infekcji wirusem HIV lub przewlekłego zapalenia wątroby typu B);3) przebycia zakażenia oportunistycznego w okresie ostatnich 2 miesięcy (np. półpasiec), aktywnej infekcji cytomegalowirusem, Pneumocystis carinii;4) infekcyjnego zapalenia stawu w okresie ostatnich 12 miesięcy;5) zakażenia endoprotezy w okresie ostatnich 12 miesięcy lub w nieokreślonym czasie, jeżeli sztuczny staw nie został wymieniony;6) ciężkiej niewydolności krążenia (klasa III lub IV wg NYHA);7) udokumentowanego zespołu demielinizacyjnego lub w przypadkach wystąpienia objawów przypominających ten zespół;8) przebycia w okresie ostatnich 5 lat chorób nowotworowych, w tym raków litych i układu krwiotwórczego lub chłonnego z możliwością progresji choroby lub jej wznowy. <p>Względnymi przeciwwskazaniami do stosowania leków - inhibitorów TNF alfa, w których podawanie tych leków jest obarczone dużym ryzykiem wystąpienia objawów niepożądanych, są:</p> <ol style="list-style-type: none">1) okoliczności związane z dużym ryzykiem zakażenia;2) przewlekłe owrzodzenia podudzi;3) wcześniej przebyta gruźlica - w okresie ostatnich 12 miesięcy lub niedawny kontakt z osobą chorą na gruźlicę;4) cewnik w drogach moczowych utrzymywany na stałe;5) u chorych, u których w okresie ostatnich 12 miesięcy występowały nawracające infekcje w wywiadzie (co najmniej 4); należy zwrócić uwagę na infekcje dróg		
--	--	--

<p>moczowych, zatok i zębopochodne;</p> <ol style="list-style-type: none">6) źle kontrolowana cukrzyca;7) przewlekła obturacyjna choroba płuc;8) przebycie w okresie dłuższym niż 5 lat choroby nowotworowej, leczonej skutecznie i która uważana jest za wyleczoną;9) zmiany przednowotworowe, w tym polipy jelita grubego, pęcherza moczowego, dysplazji szyjki macicy, mielodysplazji;10) duże miano przeciwciał przeciwjądrowych, w tym dodatnie miano przeciwko natywnemu DNA. <p>U chorych leczonych inhibitorami TNF alfa należy liczyć się z możliwością uaktywnienia przebytej wcześniej gruźlicy. W grupie chorych z przebyciem kiedykolwiek w przeszłości procesem gruźliczym lub wówczas, gdy podejmowane jest profilaktyczne leczenie tuberkulostatykami, należy rozważyć wykonanie kontrolnego badania klatki piersiowej po 4 miesiącach od rozpoczęcia leczenia inhibitorami TNF alfa. Leczenie inhibitorami TNF alfa kobiet w okresie przed menopauzą powinno być prowadzone, gdy jest stosowana przez nie skuteczna antykoncepcja.</p> <p>D. Kryteria zakończenia udziału w programie W przypadku zajęcia stawów obwodowych:</p> <ol style="list-style-type: none">1) nie uzyskano u chorego adekwatnej dobrej odpowiedzi na leczenie po 12 tygodniach leczenia (zgodnie z pkt 2 – monitorowanie leczenia);2) jeżeli u chorego w trakcie zaplanowanych wizyt co 12 tygodni stwierdza się w następujących po sobie dwóch badaniach kontrolnych (w odstępie nie dłuższym niż 3 miesiące) ponowne zwiększenie któregokolwiek z czterech parametrów (liczby bolesnych, obrzękniętych stawów, aktywności choroby wg chorego i lekarza) tak, że chory ponownie nie spełnia warunków poprawy określonych w		
---	--	--

<p>punkcie 2 - monitorowania leczenia;</p> <p>3) uzyskaniu przez chorego małej aktywności choroby wyrażonej 50% zmniejszeniem czterech mierzonych parametrów (liczby bolesnych, obrzękniętych stawów, aktywności choroby według chorego i lekarza), utrzymującej się nieprzerwanie przez okres 6 miesięcy;</p> <p>4) wystąpienie działań niepożądanych, takich jak:</p> <ul style="list-style-type: none">a) reakcja alergiczna na lek,b) zakażenie o ciężkim przebiegu,c) objawy niewydolności serca, płuc, nerek i wątroby (nie związanych z amyloidozą),d) pancytopenia i niedokrwistość aplastycznae) stwierdzenie choroby nowotworowej,f) zespołu toczniopodobnego,g) wystąpienia innych objawów wymienionych poprzednio jako bezwzględne przeciwwskazania. <p>W przypadku zajęcia stawów osiowych:</p> <p>1) nie uzyskano adekwatnej odpowiedzi na leczenie po pierwszych 12 tygodniach leczenia (zgodnie z pkt 2 – monitorowanie leczenia);</p> <p>2) jeżeli w trakcie zaplanowanych wizyt po każdym, dwóch kolejnych okresach 12 tygodniowych stwierdza się nieutrzymanie kryteriów zgodnych z definicją adekwatnej odpowiedzi na leczenie, terapia jest przerywana i pacjent kończy udział w programie;</p> <p>3) uzyskaniu przez chorego małej aktywności choroby wyrażonej wartością BASDAI mniejszą niż 3, która będzie utrzymywała się nieprzerwanie przez okres 6 miesięcy;</p> <p>4) wystąpienie działań niepożądanych, takich jak:</p> <ul style="list-style-type: none">a) reakcja alergiczna na lek,b) zakażenie o ciężkim przebiegu,c) objawy niewydolności serca, płuc, nerek i wątroby (nie związanych z amyloidozą),d) pancytopenia i niedokrwistość aplastyczna,		
---	--	--

<p>e) stwierdzenie choroby nowotworowej, f) zespołu toczniopodobnego, g) wystąpienia innych objawów wymienionych poprzednio jako bezwzględne przeciwwskazania.</p> <p>E. Kryteria kontynuacji programu terapii biologicznej lub zamiany jednej cząsteczki inhibitora TNF alfa na inną: Po 9-12 miesiącach terapii inhibitorami TNF alfa i uzyskaniu przez chorego małej aktywności choroby:</p> <p>a) wyrażonej 50% zmniejszeniem czterech mierzonych parametrów (liczby bolesnych, obrzękniętych stawów, aktywności choroby według chorego i lekarza), utrzymującej się nieprzerwanie przez okres 6 miesięcy w przypadku zapalenia stawów obwodowych lub b) wyrażonej wartością BASDAI mniejszym niż 3 utrzymującym się dłużej niż przez okres 6 miesięcy w przypadku zapalenia stawów osiowych - leczenie należy odstawić.</p> <p>W przypadku pacjenta, u którego stwierdzono nietolerancję na lek - inhibitor TNF alfa, od którego rozpoczęto leczenie, można rozważyć zastosowanie innego inhibitora TNF alfa wskazanego jako terapia alternatywna, ale jest to możliwe wyłącznie w przypadku udokumentowania uzyskania adekwatnej odpowiedzi na lek, który spowodował nietolerancję oraz nie utracenia jej po kolejnych 12 tygodniowych okresach oceny wyników leczenia. Wymagane jest też udokumentowanie dokonania zgłoszenia działania niepożądanego zastosowanego leku, które spowodowało zaprzestanie jego stosowania.</p> <p>Nie należy zamieniać jednego leku - inhibitora TNF alfa na drugi w przypadku braku skuteczności pierwszego.</p> <p>F . Kryteria ponownego włączenia do programu</p>		
--	--	--

<p>Pacjent, u którego zaprzestano podawania leku wymienionego w programie i zastosowanego zgodnie z jego zapisami, z powodu uzyskania małej aktywności choroby i u którego w trakcie badania kontrolnego stwierdzono zaostrzenie choroby o 30% w każdym z kryteriów podanych w punkcie 2 – monitorowanie leczenia w stosunku do stanu chorego na wizycie kończącej leczenie w programie w przypadku dominującego zajęcia stawów obwodowych,</p> <p>lub pacjent, który spełnia kryteria włączenia do programu w przypadku dominującego zajęcia stawów osiowych,</p> <p>jest włączany do leczenia w ramach programu bez wstępnej kwalifikacji.</p> <p>Pacjent jest włączany do ponownego leczenia lekiem, którego zastosowanie wywołało małą aktywność choroby.</p>		
---	--	--

Załącznik B.36.

LECZENIE INHIBITORAMI TNF ALFA ŚWIADCZENIOBIORCÓW Z CIĘŻKĄ, AKTYWNĄ POSTACIĄ ZESZTYWNIĄJĄCEGO ZAPALENIA STAWÓW KRĘGOSŁUPA (ZZSK) (ICD-10 M 45)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Kryteria kwalifikacji:</p> <p>1. Pacjent jest kwalifikowany do programu i kolejnych linii leczenia biologicznego przewidzianych przez program przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych, powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych kwalifikuje do programu pacjentów zgłoszonych do kwalifikacji za pośrednictwem aplikacji komputerowej wskazanej przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>2. Wymagane dane pacjentów zgłoszonych do kwalifikacji, w tym zakodowane dane osobowe (wskazane w aplikacji komputerowej) oraz dane opisujące stan kliniczny (wymienione w opisie programu i powtórzone w aplikacji komputerowej) muszą zostać przekazane do Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych za pośrednictwem aplikacji komputerowej wskazanej przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Finansowanie zastosowania substancji czynnych wymienionych w opisie programu następuje po dokonaniu kwalifikacji przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych.</p>	<p>Adalimumab należy podawać we wstrzyknięciu podskórnym w dawce 40 mg co 2 tygodnie.</p> <p>Etanercept należy podawać we wstrzyknięciu podskórnym w dawce 50 mg co tydzień.</p> <p>Golimumab podaje się podskórnym w dawce 50 mg raz na miesiąc (\pm 1 dzień) tego samego dnia każdego miesiąca.</p> <p>Inflixymab należy podawać w dawce 5 mg/kg masy ciała w infuzji dożylną trwającą ponad 2 godziny w dniach 0, 14 i 42, a następnie co 8 tygodni.</p> <p>Nie należy zamieniać jednego leku anty TNF-alfa na drugi w przypadku braku lub zaniku skuteczności pierwszego</p> <p>Kryteria i warunki zamiany terapii na inną</p> <p>1. U pacjenta będącego w trakcie terapii przy użyciu cząsteczki leku - inhibitora TNF-alfa, u którego występuje adekwatna odpowiedź na leczenie nie dokonuje się zmiany terapii.</p> <p>2. Zmiana terapii każdorazowo wymaga uzyskania uprzedniej zgody Zespołu Koordynującego.</p> <p>3. Zmiana terapii na inną, wymienioną w programie, możliwa jest tylko w następujących sytuacjach:</p> <p>1) wystąpienia nadwrażliwości na aktywną cząsteczkę leku biologicznego lub substancje pomocnicze;</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) oznaczenie antygenu HLA B27 kiedykolwiek w przeszłości; 2) morfologia krwi; 3) płytki krwi (PLT); 4) odczyn Biernackiego (OB); 5) aminotransferaza asparaginianowa (AspAT); 6) aminotransferaza alaninowa (AlAT); 7) stężenie kreatyniny w surowicy; 8) białko C-reaktywne; 9) badanie ogólne moczu; 10) próba tuberkulinowa lub Quantiferone; 11) obecność antygenu HBs; 12) przeciwciała HCV; 13) obecność antygenu wirusa HIV (HIV Ag/Ab Combo) – po uzyskaniu zgody pacjenta; 14) stężenie elektrolitów w surowicy. <p>Ponadto wymagane jest wykonanie przed kwalifikacją do programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) RTG klatki piersiowej (maksymalnie do 3 miesięcy przed kwalifikacją); 2) EKG z opisem; 3) badanie stawów krzyżowo-biodrowych, które potwierdza rozpoznanie ZZSK; 4) opcjonalnie wykonanie rezonansu magnetycznego lub tomografii stawów krzyżowo-biodrowych jeżeli

<p>3. Do programu kwalifikuje się pacjentów z:</p> <ol style="list-style-type: none">1) rozpoznaniem ZZSK ustalonym na podstawie zmodyfikowanych kryteriów nowojorskich;2) aktywną i ciężką postacią choroby, która musi być udokumentowana dwukrotnie w odstępie przynajmniej 12 tygodni, przy braku zmian leczenia w tym okresie, którzy wykazują niezadowalającą odpowiedź na co najmniej dwa tradycyjnie stosowane leki niesteroidowe przeciwzapalne, stosowane przez co najmniej 3 miesiące (niepodawane w tym samym czasie), w maksymalnej rekomendowanej lub tolerowanej przez chorego dawce; aby wykazać, że odpowiedź na tradycyjnie stosowane leki jest niezadowalająca należy udokumentować nieskuteczność leczenia objawów zajęcia kręgosłupa lub stawów obwodowych, lub przyczepów ścięgniastych. <p>Aktywną postać choroby należy udokumentować tak, aby były spełnione wszystkie 3 poniższe kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none">1) wartość BASDAI (Bath Ankylosing Spondylitis Disease Activity Index) większy lub równy 4 – w dwukrotnych pomiarach, w odstępie co najmniej 12 tygodni;2) ból kręgosłupa na wizualnej skali 10 cm większy lub równy 4 cm - w dwukrotnych pomiarach w odstępie przynajmniej 12 tygodni;3) ogólna ocena stanu choroby (aktywności, ciężkości i dalszej prognozy choroby oraz aktywności zawodowej), która powinna być większa niż 5 cm na skali od 0 do 10 cm; taka ocena powinna być dokonana również przez drugiego lekarza doświadczonego w leczeniu inhibitorami TNF alfa chorób z kręgu spondyloartropatii zapalnych; w tej ocenie ekspert powinien oprzeć się w szczególności	<ol style="list-style-type: none">2) wystąpienia istotnych działań niepożądanych związanych z podaniem aktywnej cząsteczki leku biologicznego, których uniknięcie jest możliwe oraz potwierdzone naukowo po podaniu innej cząsteczki leku - inhibitora TNF alfa;3) stwierdzenie innych, potwierdzonych badaniem pacjenta, przeciwwskazań do podawania aktywnej cząsteczki leku biologicznego.	<p>wynik RTG stawów krzyżowo-biodrowych jest niejednoznaczny a objawy kliniczne wskazują na ich zajęcie;</p> <ol style="list-style-type: none">5) wskazane wykonanie u kobiet przed rozpoczęciem terapii badania ginekologicznego, mammograficznego lub badania USG piersi. <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>Pacjenta poddaje się dokładnej ocenie skuteczności zastosowanego leczenia po 12 tygodniach od rozpoczęcia leczenia inhibitorami TNF alfa, celem ustalenia, czy została osiągnięta adekwatna odpowiedź na leczenie. Za adekwatną odpowiedź na leczenie, której uzyskanie warunkuje powodzenie dalszej kontynuacji terapii, należy uznać zmniejszenie wartości BASDAI przynajmniej o 50% w stosunku do wartości sprzed leczenia lub o 2 cm oraz zmniejszenie bólu kręgosłupa na skali VAS o co najmniej 2 cm.</p> <p>Wizyty monitorujące mają się odbywać po każdym kolejnych 12 tygodniach.</p> <p>W celu monitorowania leczenia świadczeniodawca jest obowiązany wykonać następujące czynności:</p> <ol style="list-style-type: none">1) badanie morfologii z rozmazem, OB, CRP, AspAT, AIAT;2) wypełnienie przez pacjenta skali VAS bólu kręgosłupa i kwestionariusza BASDAI oraz obliczenie przez lekarza wartości BASDAI.
--	--	--

na takich parametrach, jak czynniki ryzyka szybkiej progresji choroby, ze szczególnym uwzględnieniem zapalenia stawu biodrowego, dużych stężeń CRP we krwi lub wartości OB, kielbaskowatych palców stóp, słabej skuteczności niesteroidowych leków przeciwzapalnych, ograniczenia ruchomości odcinka lędźwiowego kręgosłupa, zajęcia stawów obwodowych, początku choroby przed 16 rokiem życia, wartością BASFI, BASMI, statusu aktywności zawodowej, występowaniem powikłań narządowych, w tym wtórnej amyloidozy potwierdzonej badaniem biopsyjnym tkanki tłuszczowej, zajęciem narządu wzroku z częstymi zapaleniami błony naczyniowej, oceny postępujących zmian radiologicznych ze zwróceniem uwagi na ankylozę kręgosłupa czy skostnienie mostków międzykręgowych; ocena ta powinna być przeprowadzona jednokrotnie po drugim pomiarze wartości BASDAI i VAS bólu kręgosłupa.

Kryteria kwalifikacji do programu pacjentów z ZZSK leczonych uprzednio w ramach farmakoterapii niestandardowej, świadczeń za zgodą płatnika lub w ramach jednorodnych grup pacjentów:

Do programu kwalifikowani są również pacjenci, którzy uprzednio byli już leczeni w ramach farmakoterapii niestandardowej, świadczeń za zgodą płatnika lub w ramach hospitalizacji według jednorodnych grup pacjentów (JGP) częściami leków - inhibitorów TNF alfa. Jeżeli terapia ta była nieprzerwana i trwała dłużej niż 12 tygodni oraz wykazano w tym czasie wystąpienie i utrzymanie adekwatnej odpowiedzi na leczenie, terapia powinna być realizowana z wykorzystaniem tej samej cząsteczki leku - inhibitora TNF alfa. W przypadku wystąpienia przerwy w leczeniu trwającej dłużej niż 12 tygodni, a krótszej niż 26 tygodni, należy u pacjenta wykonać badania pozwalające na określenie bezpieczeństwa

<p>podawanego leku oraz parametry aktywności i ciężkości choroby zgodnie z warunkami dotyczącymi aktywnej i ciężkiej postaci choroby i określić, czy u pacjenta wystąpiła i utrzymała się adekwatna odpowiedź na leczenie oraz czy spełnia nadal warunki udziału w programie.</p> <p>Kontynuacja terapii w tym przypadku powinna odbywać się z zastosowaniem leku wskazanego przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych.</p> <p>Kryteria ponownej kwalifikacji do programu pacjentów z ZZSK:</p> <p>Świadczeniobiorca, u którego zaprzestano podawania leku wymienionego w programie i zastosowanego zgodnie z jego zapisami z powodu uzyskania niskiej aktywności choroby lub remisji i u którego w trakcie badania kontrolnego stwierdzono nawrót choroby (wzrost BASDAI do wartości większej lub równej 4), jest włączany do leczenia w ramach programu bez wstępnej kwalifikacji. Pacjent jest włączany do ponownego leczenia lekiem, którego zastosowanie wywołało niski poziom aktywności choroby lub remisję.</p> <p>Określenie czasu leczenia w programie:</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>Wyłączenie z leczenia:</p> <p>Kryteria stanowiące przeciwwskazania do kwalifikacji do programu:</p> <ol style="list-style-type: none">1) przeciwwskazania bezwzględne:<ol style="list-style-type: none">a) okres ciąży i laktacji,b) aktywne zakażenie (ostre lub przewlekłe) bakteryjne, wirusowe, grzybicze lub pasożytnicze (szczególnie gruźlica, infekcji wirusem HIV lub przewlekłego zapalenia wątroby typu B),		
--	--	--

<p>c) przebycia zakażenia oportunistycznego w okresie ostatnich 2 miesięcy, aktywnej infekcji Cytomegalowirusem, Pneumocystis carinii,</p> <p>d) infekcyjnego zapalenia stawu w okresie ostatnich 12 miesięcy,</p> <p>e) zakażenia endoprotezy w okresie ostatnich 12 miesięcy lub w nieokreślonym czasie, jeżeli sztuczny staw nie został wymieniony,</p> <p>f) ciężkiej niewydolności krążenia (klasa III lub IV według NYHA),</p> <p>g) udokumentowanego zespołu demielinizacyjnego lub w przypadkach wystąpienia objawów przypominających ten zespół,</p> <p>h) przebycia w okresie ostatnich 5 lat chorób nowotworowych, w tym raków litych i układu krwiotwórczego lub chłonnego z możliwością progresji choroby lub jej wznowy;</p> <p>2) przeciwwskazania względne do stosowania leków - inhibitorów TNF alfa, w których ich podawanie jest obarczone dużym ryzykiem wystąpienia objawów niepożądanych:</p> <p>a) okoliczności związane z dużym ryzykiem zakażenia:</p> <ul style="list-style-type: none">- przewlekłe owrzodzenia podudzi,- wcześniej przebyta gruźlica - w okresie ostatnich 12 miesięcy lub niedawny kontakt z osobą chorą na gruźlicę,- cewnik w drogach moczowych utrzymywany na stałe,- nawracające infekcje (co najmniej 4) w okresie ostatnich 12 miesięcy, w szczególności infekcje dróg moczowych, zatok i zębopochodne,- źle kontrolowana cukrzyca,- przewlekła obturacyjna choroba płuc, <p>b) przebycie w okresie dłuższym niż 5 lat choroby nowotworowej, leczonej skutecznie i która uważana jest za wyleczoną,</p>		
---	--	--

<p>c) zmiany przednowotworowe, w tym polipy jelita grubego pęcherza moczowego, dysplazja szyjki macicy, mielodysplazja.</p> <p>d) wysokie miano przeciwciał przeciwnuklearnych, w tym dodatnie miano przeciwko natywnemu DNA.</p> <p>U świadczeniobiorców leczonych inhibitorami TNF alfa należy liczyć się z możliwością uaktywnienia przebytej wcześniej gruźlicy. W grupie świadczeniobiorców z przebytym kiedykolwiek w przeszłości procesem gruźliczym lub wówczas, gdy podejmowane jest profilaktyczne leczenie tuberkulostatykami, należy rozważyć wykonanie kontrolnego badania klatki piersiowej po 4 miesiącach od rozpoczęcia leczenia inhibitorami TNF alfa.</p> <p>Leczenie inhibitorami TNF alfa kobiet w okresie przed menopauzą powinno być prowadzone, gdy stosowana jest przez nie skuteczna antykoncepcja. Wymagana jest zgoda na świadomą kontrolę urodzeń do 6 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki adalimumabu, etanerceptu, golimumabu i infliximabu.</p> <p>3) kryteria zakończenia udziału w programie terapii biologicznej:</p> <p>a) nie uzyskano adekwatnej odpowiedzi na leczenie po pierwszych 12 tygodniach leczenia (zgodnie z definicją),</p> <p>b) stwierdzenie w trakcie zaplanowanych wizyt po każdym dwóch kolejnych okresach 12 tygodniowych nieutrzymania kryteriów zgodnych z definicją adekwatnej odpowiedzi na leczenie, terapia jest przerywana i świadczeniobiorca kończy udział w programie,</p> <p>c) uzyskanie przez świadczeniobiorcę małej aktywności choroby wyrażonej wartością BASDAI < 3, która będzie utrzymywała się nieprzerwanie przez okres 6 miesięcy,</p> <p>d) wystąpienie działań niepożądanych, takich jak:</p>		
---	--	--

<ul style="list-style-type: none">– reakcja alergiczna na lek,– zakażenie o ciężkim przebiegu,– objawy niewydolności serca, płuc, nerek i wątroby (niezwiązanych z amyloidozą),– pancytopenia i niedokrwistość aplastyczna,– stwierdzenie choroby nowotworowej, <p>e) wystąpienie innych objawów wymienionych w pkt 1 jako bezwzględne przeciwwskazania.</p>		
--	--	--

Załącznik B.37.

LECZENIE NIEDOKRWISTOŚCI W PRZEBIEGU PRZEWLEKŁEJ NIETYDOLNOŚCI NEREK (ICD-10 N 18)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1) niedokrwistość ze stężeniem hemoglobiny poniżej 11 g/dl. (hematokryt poniżej 30%) pod warunkiem wykluczenia innych przyczyn, takich jak niedobór żelaza, krwawienia, hemoliza, zakażenia, ciężka nadczynność przytarczyc, zatrucie glinem i inne;</p> <p>2) upośledzenie funkcji nerek wykazane w badaniu GFR poniżej 30ml/min. u świadczeniobiorców bez cukrzycy, a u świadczeniobiorców z cukrzycą mniej niż 45 ml/min.;</p> <p>3) wiek powyżej 3 roku życia w przypadku preparatów zawierających alkohol benzylowy;</p> <p>4) wiek powyżej 18 roku życia w przypadku glikolu metoksyepolietylenowego epoetyny beta;</p> <p>5) świadczeniobiorcy niedializowani.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie:</p> <p>Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia</p> <p>1) nadwrażliwość na składniki stosowanego preparatu;</p> <p>2) ciąża;</p> <p>3) wystąpienie ciężkiego, opornego na leczenie nadciśnienia tętniczego;</p> <p>4) schyłkowa niewydolność nerek.</p>	<p>1. Dawkowanie</p> <p>1.1 Darbepoetyna alfa</p> <p>10 µg - 1 raz w tygodniu, 20 µg - 1 raz na dwa tygodnie, 40 µg - 1 raz w miesiącu iv. lub sc. (średnia dawka tygodniowa/ dwutygodniowa/ miesięczna dla świadczeniobiorcy w danym ośrodku prowadzącym program).</p> <p>1.2 Erytropoetyna beta</p> <p>2.000 j.m. raz na tydzień lub 2.000 j.m. raz na 2 tygodnie sc. (średnia dawka tygodniowa/ dwutygodniowa dla świadczeniobiorcy w danym ośrodku prowadzącym program).</p> <p>1.3 Epoetyna alfa</p> <p>średnia dawka tygodniowa dla świadczeniobiorcy w danym ośrodku prowadzącym program 2.000 j.m. 1 raz w tygodniu, iv. lub sc. (sc. w przypadku braku stałego dostępu do żyły).</p> <p>1.4 Epoetyna beta (PEG)</p> <p>50 µg sc. / miesiąc (średnia dawka miesięczna). Leczenie trwa do czasu rozwinięcia schyłkowej niewydolności nerek .</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <p>1) poziom hemoglobiny; 2) hematokryt; 3) GFR; 4) TSAT; 5) CRP.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>Badania przeprowadzane co 2 tygodnie, po rozpoczęciu terapii oraz w okresie dostosowywania dawki:</p> <p>1) poziom hemoglobiny; 2) hematokryt.</p> <p>Po osiągnięciu stabilnego docelowego Hb/Ht oznaczane raz w miesiącu:</p> <p>1) poziom hemoglobiny; 2) hematokryt.</p>

Załącznik B.38.

LECZENIE NISKOROSŁYCH DZIECI Z PRZEWLEKŁĄ NIEWYDOLNOŚCIĄ NEREK (PNN) (ICD-10 N 18)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Do programu kwalifikuje Zespół Koordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia..</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1) klirens kreatyniny niższy aniżeli 75 ml/1,73m²/min.;</p> <p>2) wysokość ciała dziecka poniżej -1,88 odchylenia standardowego (SDS), dla płci i wieku metrykalnego lub tempo wzrastania SDS poniżej - 2.0;</p> <p>3) opóźniony wiek szkieletowy, poniżej 12,5 lat dla chłopców i poniżej 11,5 lat dla dziewczynek, według norm Greulich'a i Pyle;</p> <p>4) wykluczenie innych przyczyn niskorosłości.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia</p> <p>1) inna aniżeli PNN przyczyna niskorosłości;</p> <p>2) zaburzenia przemian węglowodanowych;</p> <p>3) choroba nowotworowa,</p> <p>4) niezadowalający efekt leczenia, tj. przyrost wysokości ciała świadczeniobiorcy leczonego hormonem wzrostu poniżej 3cm na rok (nie dotyczy dziewcząt z wiekiem kostnym powyżej 14 lat oraz chłopców z wiekiem kostnym powyżej 16 lat);</p> <p>5) osiągnięcie wieku kostnego powyżej 16 lat przez dziewczynkę i powyżej 18 lat przez chłopca.</p>	<p>1. Dawkowanie</p> <p>Somatotropina podawana codziennie wieczorem w dawce: 0,33 mg-0,37 mg (1,0-1,1 IU)/kg masy ciała/tydzień.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <p>Przed rozpoczęciem leczenia należy wykonać: pomiar stężenia IGF-1, badania densytometryczne, RTG stawów biodrowych.</p> <p>Badania wykonywane według standardów diagnozowania świadczeniobiorców z przewlekłą niewydolnością nerek.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>2.1 Przed rozpoczęciem leczenia, po 90 dniach</p> <p>- pomiar stężenia IGF-1.</p> <p>2.2 Przed rozpoczęciem leczenia</p> <p>1) badania densytometryczne;</p> <p>2) RTG stawów biodrowych.</p> <p>2.3 Co 90 dni</p> <p>1) krótka 24- lub 48-godzinna hospitalizacja</p> <p>2) konsultacja dietetyka (w ramach hospitalizacji).</p> <p>2.4 Co 30 dni (pomiar 4 krotnie wykonywane w ośrodku uprawnionym do terapii hormonem wzrostu, a pozostałe pomiary (8 razy) wykonywane w ośrodkach terenowych; w 3 - 4 stadium choroby co 30 dni, a w 2 stadium choroby co 90 dni)</p> <p>a) jonogram w surowicy krwi (Na⁺, K⁺, Ca⁺⁺, Ca zjonizowany⁺, P⁻);</p> <p>b) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>c) gazometria.</p> <p>2.5 Co 365 dni</p> <p>1) w uzasadnionych przypadkach: badania densytometryczne; RTG stawów biodrowych;</p> <p>2) przy podejrzeniu złuszczenia główki kości udowej (u około 2-3% leczonych), u innych w zależności od potrzeb:</p> <p>a) konsultacja ortopedyczna,</p>

		<p>b) RTG/USG stawów biodrowych, c) TK z kontrastem stawów biodrowych.</p> <p>2.6 Co 90 dni (dotyczy dzieci z wadami układu moczowo-płciowego (około 10%), u innych w zależności od potrzeb):</p> <ol style="list-style-type: none">1) konsultacja urologiczna;2) USG jamy brzusznej. <p>2.7 Co 365 dni (dotyczy dzieci z wadami układu moczowo-płciowego (około 10%) u innych w zależności od potrzeb)</p> <ol style="list-style-type: none">1) badanie ogólne i posiew moczu <p>2.8 Co 30 dni (w 3 - 4 stadium choroby co 30 dni, a w 2 stadium choroby co 90 dni)</p> <ol style="list-style-type: none">1) pomiar stężenia parathormonu (intact PTH)2) pomiar fosfatazy alkalicznej;3) proteinogram;4) pomiar stężenia glukozy we krwi;5) pomiar stężenia kreatyniny;6) pomiar stężenia mocznika. <p>2.9 Co 365 dni</p> <ol style="list-style-type: none">1) pomiar stężeń triglicerydów;2) pomiar stężeń całkowitego cholesterolu;3) pomiar stężenia IGF-1;4) RTG śródreżca z bliższą przynasadą kości przedramienia (do oceny wieku kostnego) <p>2.10 Co 365 dni (w zależności od potrzeb):</p> <ol style="list-style-type: none">1) konsultacja okulistyczna;2) konsultacja ortopedyczna;3) cystouretografia <p>Dane dotyczące monitorowania terapii należy co 12 miesięcy przysyłać na adres Zespołu Koordynacyjnego ds. Stosowania Hormonu Wzrostu oraz do oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia. Badania wykonywane według standardów monitorowania terapii hormonem wzrostu świadczeniobiorców PNN.</p>
--	--	--

LECZENIE WTÓRNEJ NADCZYNNOSCI PRZYTARCZYC U PACJENTÓW HEMODIALIZOWANYCH (ICD-10 N 25.8)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) wtórna nadczynność przytarczyc; 2) długotrwałe leczenie hemodializą z powodu schyłkowej niewydolności nerek; 3) przeciwwskazania do zastosowania innych opcji terapeutycznych (np. dla paratyroidektomii); 4) stężenie iPTH > 500pg/ml. <p>2. Kryteria wyłączenia</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) osiągnięcie normalizacji wskaźników gospodarki wapniowo - fosforanowej zgodnie z aktualnymi wytycznymi K/DOQI (Kidney Disease Outcome Quality Initiative - US National Kidney Foundation); 2) przeszczepienie nerki; 3) nadwrażliwość na lek lub substancje pomocnicze; 4) wystąpienie ciężkich działań niepożądanych w trakcie leczenia. 	<p>Zalecana dawka początkowa cynakalcetu u dorosłych wynosi 30 mg raz na dobę. Dawkę cynakalcetu można zwiększać co 2-4 tygodnie aż do maksymalnej dawki 180 mg raz na dobę w celu osiągnięcia pożądanego stężenia hormonu przytarczyc (PTH) u dializowanych pacjentów, czyli 150-300pg/ml (15,9-31,8 pmol/l) w teście intact PTH (iPTH).</p>	<p>1. Monitorowanie leczenia</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) stężenie iPTH - przez 1-4 tygodnie od rozpoczęcia leczenia następnie kontrola co 1-3 miesiące; 2) stężenie w surowicy Ca x P; 3) stężenie wapnia w surowicy; 4) stężenie fosforu w surowicy.

Załącznik B.40.

PROFILAKTYKA ZAKAŻEŃ WIRUSEM RS (ICD-10 P 07.2, P 27.1)**ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO**

ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Kwalifikację do udziału w programie zatwierdza konsultant wojewódzki w dziedzinie neonatologii w porozumieniu z konsultantem krajowym na podstawie dokumentacji z ośrodka.</p> <p>Program polega na podaniu maksymalnie 5 dawek paliwizumabu (w odstępach miesięcznych) w sezonie zakażeń wirusem RS, trwającym od 1 października do 30 kwietnia.</p> <p>Immunizację paliwizumabem przeprowadza się jednorazowo i należy ją rozpocząć przed ukończeniem pierwszego roku życia.</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia paliwizumabem</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Do programu kwalifikowani są świadczeniobiorcy, którzy w momencie rozpoczęcia immunizacji nie ukończyli pierwszego roku życia i spełniają następujące kryteria: <ol style="list-style-type: none"> a) wiek ciążowy \leq 28 tygodni, 0 dni (ICD-10 P07.2) lub b) dysplazja oskrzelowo-płucna (ICD-10 P27.1). 2) Jeżeli świadczeniobiorca, który spełnia opisane powyżej kryteria kwalifikacji do programu, zostanie wypisany ze szpitala w trakcie trwania sezonu zakażeń wirusem RS, wówczas otrzymuje od 3 do 5 dawek paliwizumabu, jednak nie mniej niż 3 dawki. Liczba podanych dawek jest uzależniona od okresu pozostałego od dnia wypisu ze szpitala do zakończenia sezonu zakażeń. <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Lek podawany jest podczas sezonu zakażeń wirusem RS (od 1 października do 30 kwietnia) co miesiąc - 5 razy, a w sytuacji opisanej w ust.1 pkt 2 – od 3 do 5 razy.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia z programu</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) objawy nadwrażliwości na paliwizumab lub jakiegokolwiek ze składników występujących w preparacie; 2) objawy nadwrażliwości na inne humanizowane przeciwciała monoklonalne; 3) brak zgody pacjenta. 	<p>1. Dawkowanie paliwizumabu</p> <p>Lek podawany jest w dawce 15mg/kg masy ciała raz w miesiącu.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <p>W przypadku kwalifikacji do leczenia paliwizumabem w oparciu o kryterium z ust. 1 pkt 1 lit. b (dysplazja oskrzelowo-płucna): kliniczne potwierdzenie dysplazji oskrzelowo-płucnej.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>Dzieci zakwalifikowane do leczenia paliwizumabem wymagają comiesięcznych wizyt w ośrodku realizującym program do końca sezonu zakażeń RSV celem oceny stanu ogólnego pacjenta (wywiad i badanie fizykalne) przed otrzymaniem kolejnej dawki leku.</p> <p>Dane dotyczące monitorowania pacjenta należy przesłać do konsultanta krajowego w dziedzinie neonatologii po zakończeniu sezonu zakażeń.</p>

Załącznik B.41.

LECZENIE DZIECI Z ZESPOŁEM PRADER – WILLI (ICD-10 Q 87.1)**ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO**

ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Do Programu kwalifikuje Zespół Koordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) rozpoznanie zespołu Prader-Willi, na podstawie cech klinicznych potwierdzonych badaniem genetycznym; 2) wiek poniżej 18 roku życia, optymalnie między 2. a 4. rokiem życia; 3) dojrzałość szkieletu (wiek kostny), poniżej 16 lat u dziewcząt i poniżej 18 lat u chłopców; 4) stan odżywienia, mierzony wielkością wskaźnika BMI, poniżej 97 centyla dla płci i wieku (wymagany co najmniej 6 miesięczny okres obserwacji w ośrodku prowadzącym terapię hormonem wzrostu); 5) wyrównane przemiany węglowodanowe, wymagane wykonanie testu obciążenia glukozą z pomiarem glikemii i insulinemii; 6) konsultacja laryngologiczna, z uwagi na możliwość nasilenia lub wystąpienia nocnych bezdechów; 7) wprowadzone leczenie dietetyczne i rehabilitacja (wymagany co najmniej 6 miesięczny okres obserwacji w ośrodku prowadzącym terapię hormonem wzrostu); 8) inne badania i konsultacje zależne od stanu świadczeniobiorcy i innych powikłań choroby zasadniczej lub innych towarzyszących PWS chorób; 9) brak innych przeciwwskazań do stosowania hormonu wzrostu. <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia</p>	<p>1. Dawkowanie</p> <p>Somatotropina podawana codziennie wieczorem w dawce: 0,18 - 0,47 mg/kg/tydzień (0,54 - 1,4 IU/kg/tydzień).</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <p>Przed rozpoczęciem leczenia należy wykonać: pomiar stężenia IGF-1.</p> <p>Badania laboratoryjne i inne według standardów diagnozowania świadczeniobiorców z zespołem Prader-Willi.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>2.1 Przed rozpoczęciem leczenia, po 90 dniach: pomiar stężenia IGF-1</p> <p>2.2 Po 30 dniach</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) konsultacja laryngologiczna, 2) po 90 dniach kolejne konsultacje laryngologiczne w zależności od potrzeb <p>2.3 Co 90 dni</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) krótka 24- lub 48-godzinna hospitalizacja 2) konsultacja dietetyka (w ramach hospitalizacji); 3) konsultacja rehabilitanta (w ramach hospitalizacji). <p>2.4 Co 180 dni</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) pomiar stężenia glukozy we krwi; 2) pomiar stężenia TSH; 3) pomiar stężenia fT₄. 4) jonogram w surowicy krwi. <p>Okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie pacjenta z zespołem Prader-Willi.</p> <p>2.5 Co 365 dni (dotyczy dziewcząt)</p> <p>- konsultacja przez ginekologa zajmującego się dziećmi (dotyczy dziewcząt powyżej 10 roku życia, a u dziewcząt poniżej 10 roku życia - w zależności od potrzeb).</p>

- 1) brak współpracy z rodzicami lub świadczeniobiorcą;
- 2) wystąpienie powikłań zastosowanej terapii;
- 3) zaniechanie systematycznego leczenia rehabilitacyjnego lub dietetycznego;
- 4) narastanie otyłości, pomimo stosowania kompleksowego leczenia hormonem wzrostu, leczenia dietetycznego i rehabilitacji (wzrost wielkości wskaźnika BMI w odniesieniu do norm populacyjnych przyjętych dla wieku i płci o 2 odchylenia standardowe lub więcej);
- 5) pojawienie się lub nasilenie nocnych bezdechów;
- 6) cukrzyca lub ujawnienie się tej choroby w czasie prowadzonej terapii hormonem wzrostu.

2.6 Co 365 dni (dotyczy dzieci z wadami układu sercowo-naczyniowego - około 5%):

- 1) konsultacja kardiologiczna;
- 2) USG serca.

2.7 Co 365 dni (dotyczy dzieci powyżej 7 roku życia - około 1/3 leczonych, a u dzieci poniżej 7 roku życia - ocena rozwoju psychoruchowego)
- konsultacja psychologa z oceną rozwoju intelektualnego

2.8 Co 365 dni

- 1) pomiar stężeń triglicerydów;
- 2) pomiar stężeń całkowitego cholesterolu;
- 3) pomiar frakcji HDL cholesterolu;
- 4) pomiar frakcji LDL cholesterolu;
- 5) pomiar odsetka glikowanej hemoglobiny (HbA_{1c});
- 6) test obciążenia glukozą z pomiarem glikemii i insulinemii;
- 7) pomiar stężenia IGF-1;
- 8) konsultacja laryngologiczna;
- 9) konsultacja ortopedyczna;
- 10) RTG śródreźcza z bliższą przynasadą kości przedramienia (do oceny wieku kostnego).

2.9 Co 365 dni (dotyczy świadczeniobiorców z zaburzeniami pokwitania - około 10-15% leczonych)
- test stymulacji wydzielania gonadotropin, z użyciem preparatu do stymulacji wydzielania gonadotropin (4 pomiary stężeń FSH i LH oraz 1 pomiar stężeń estrogenów i androgenów).

2.10 Co 365 dni (w przypadku nawracających zakażeń układu moczowego lub wad wrodzonych tego układu)

- 1) konsultacja nefrologiczna;
- 2) konsultacja urologiczna;
- 3) USG jamy brzusznej;
- 4) badanie ogólne i posiew moczu.

2.11 Co 365 dni - przy podejrzeniu złuszczenia główki kości udowej (2-3% leczonych):

- 1) konsultacja ortopedyczna;
- 2) RTG lub USG stawów biodrowych, poszerzone o TK lub MRI stawów biodrowych;

		<p>2.12 Co 365 dni (w przypadku wystąpienia objawów pseudo tumor cerebri - około 3-5% leczonych):</p> <ol style="list-style-type: none">1) konsultacja okulistyczna;2) konsultacja neurologiczna;3) obrazowanie ośrodkowego układu nerwowego (TK z kontrastem lub MRI). <p>Dane dotyczące monitorowania terapii należy co 12 miesięcy przysyłać na adres Zespołu Koordynacyjnego ds. Stosowania Hormonu Wzrostu oraz do oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Badania według standardów monitorowania świadczeniobiorców z zespołem Prader-Willi.</p>
--	--	---

Załącznik B.42.

LECZENIE NISKOROSŁYCH DZIECI Z ZESPOŁEM TURNERA (ZT) (ICD-10 Q 96)**ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO**

ŚWIADCZENIOBIORCY I SUBSTANCJE CZYNNE STOSOWANE W RAMACH PROGRAMU	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	KWALIFIKACJA I BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Do programu kwalifikuje Zespół Koordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) stygmaty Zespołu Turnera; 2) niskorosłość, tj. wysokość ciała poniżej 3 centyla dla wieku, na siatkach centylogowych dla populacji dziewcząt polskich; 3) upośledzone tempo wzrastania, poniżej -1 SD w odniesieniu do tempa wzrastania populacji dziewcząt polskich (wymagany co najmniej 6. miesięczny okres obserwacji w ośrodku uprawnionym do terapii hormonem wzrostu), z określeniem przewidywanego wzrostu ostatecznego metodą Baley- Pineau; 4) opóźniony wiek kostny, oceniany metodą Greulich'a-Pyle; 5) wykluczenie innych, aniżeli ZT, przyczyn niskorosłości (niedokrwistość, niedoczynność tarczycy, zaburzenia wchłaniania i trawienia jelitowego, obciążenia dotyczące przebiegu ciąży i porodu, itp.); 6) inne nieprawidłowości, szczególnie nieprawidłowości anatomiczne układu sercowonaczyniowego i moczowo-płciowego; 7) konsultacja genetyczna, potwierdzona dodatnim wynikiem badania kariotypu. <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) wystąpienie objawów złuszczenia główki kości udowej; 	<p>1. Dawkowanie</p> <p>Somatotropina podawana codziennie wieczorem w dawce: 0,33 - 0,47 mg (1,0-1,4 IU)/kg m.c. /tydzień.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <p>Przed rozpoczęciem leczenia należy wykonać pomiar stężenia IGF-1.</p> <p>Badania laboratoryjne wykonywane według standardów diagnozowania świadczeniobiorców z zespołem Turnera (ZT).</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>2.1 Przed rozpoczęciem leczenia, po 90 dniach: pomiar stężenia IGF-1.</p> <p>2.2 Co 180 dni: pomiar stężenia glukozy we krwi i odsetka glikowanej hemoglobiny HbA_{1c} lub co 365 dni: test obciążenia glukozą z pomiarem glikemii i insulinemii.</p> <p>2.3 Co 90 dni</p> <p>- krótka 24- lub 48-godzinna hospitalizacja</p> <p>2.4 Co 180 dni</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) pomiar stężenia glukozy we krwi: pomiar stężenia TSH; pomiar stężenia fT₄; 2) jonogram w surowicy krwi. <p>2.5 Co 365 dni</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) konsultacja przez ginekologa zajmującego się dziećmi (dotyczy przede wszystkim dziewcząt powyżej 10 roku życia (około 90%); 2) konsultacja kardiologiczna, USG serca (dotyczy dzieci z wadami układu sercowo-naczyniowego (około 5%)); 3) konsultacja nefrologiczna; konsultacja urologiczna; USG jamy brzusznej; badanie ogólne i posiew moczu (dzieci z wadami układu moczowo-płciowego (około

<p>2) wystąpienie objawów pseudo-tumor cerebri; 3) wystąpienie lub ujawnienie się cukrzycy; 4) ujawnienie lub wznowa choroby rozrostowej; 5) osiągnięcie przez świadczeniobiorcę niewyróżniającej wysokości ciała, tj. wysokości ciała równej lub większej aniżeli 158 cm; 6) zakończenie procesów wzrastania (brak przyrostu wysokości ciała między dwiema kolejnymi wizytami przeprowadzonymi w odstępach 6 miesięcznych); 7) niezadawalający efekt leczenia, tj. przyrost wysokości ciała świadczeniobiorcy leczonego hormonem wzrostu poniżej 3 cm na rok; 8) osiągnięcie wieku kostnego powyżej 14 lat.</p>		<p>10%)); 4) pomiar stężenia IGF-1; 5) RTG śródreżcza z bliższą przynasadą kości przedramienia (do oceny wieku kostnego); 6) przy podejrzeniu złuszczenia główki kości udowej (2-3% leczonych): konsultacja ortopedyczna; RTG lub USG stawów biodrowych, poszerzone o TK lub MRI stawów biodrowych; 7) w przypadku wystąpienia objawów pseudo tumor cerebri (około 3-5% leczonych): konsultacja okulistyczna; konsultacja neurologiczna; obrazowanie ośrodkowego układu nerwowego (TK z kontrastem lub MRI). Dane dotyczące monitorowania terapii należy co 12 miesięcy przysyłać na adres Zespołu Koordynacyjnego ds. Stosowania Hormonu Wzrostu oraz do oddziału wojewódzkiego Narodowego Funduszu Zdrowia. Badania wykonywane według standardów monitorowania terapii hormonem wzrostu świadczeniobiorców z ZT.</p>
--	--	--

Załącznik B.43.

LECZENIE WIRUSOWEGO ZAPALENIA WĄTROBY TYPU B U ŚWIADCZENIOBIORCÓW PO PRZESZCZEPACH LUB U ŚWIADCZENIOBIORCÓW Z CHŁONIAKAMI, LECZONYCH RYTUKSYMABEM (ICD-10 B 18, W TYM B 18.0, B 18.1, B 18.8, B 18.9; B 19 W CAŁOŚCI; C 82; C 83; Z 94)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1.1 Do programu kwalifikują się świadczeniobiorcy po zabiegu transplantacji narządu, u których wykrywa się przeciwciała anty-HBc total, a nie stwierdza się HBs Ag i HBV DNA.</p> <p>1.2. Do programu kwalifikują się świadczeniobiorcy z rozpoznaniem chłoniaka, leczeni rytuksymabem, z wykrywalnymi przeciwciałami HBc total (HBs Ag ujemny, HBV DNA ujemny) i wykrywalnymi przeciwciałami HBc total (HBs Ag dodatni, HBV DNA ujemny).</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>U pacjentów z rozpoznaniem chłoniakiem, leczonych rytuksymabem, lamiwudyna stosowana jest przez okres leczenia rytuksymabem oraz nie dłużej niż trzy miesiące od jego zakończenia.</p> <p>W przypadku pacjentów po przeszczepach, terapię można stosować bez ograniczeń czasowych.</p>	<p>1. Lamiwudyna</p> <p>- tabletki po 100 mg - raz dziennie 1 tabletką.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) oznaczenie przeciwciał anty-HBc total; 2) oznaczenie antygenu HBs; 3) poziom wirerii HBV DNA; 4) morfologia krwi; 5) oznaczenie poziomu transaminaz. <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Co 3 miesiące: <ol style="list-style-type: none"> a) oznaczenie poziomu ALAT i AspAT; 2) Co 12 miesięcy: <ol style="list-style-type: none"> a) oznaczenie antygenu HBs; b) poziom wirerii HBV DNA.

Załącznik B.44.

LECZENIE CIĘŻKIEJ ASTMY ALERGICZNEJ IGE ZALEŻNEJ OMALIZUMABEM (ICD-10 J.45)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Pacjent jest kwalifikowany do programu przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Ciężkiej Astmie Alergicznej powołany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>1. Kryteria włączenia do programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) pacjenci powyżej 12 roku życia z ciężką, niekontrolowaną alergiczną astmą oskrzelową (wg GINA 2009) z alergią na alergeny całoroczne potwierdzoną punktowymi testami skórnymi lub testami swoistego IgE; 2) konieczność stosowania wysokich dawek wziewnych glikokortykosteroidów (>1000 mcg dipropionianu beklometazonu na dobę lub innego wziewnego glikokortykosteroidu w dawce równoważnej) w połączeniu z innym lekiem kontrolującym astmę (długo działający agonista receptora β-2 adrenergicznego, modyfikator leukotrienów, pochodna teofiliny); 3) częste stosowanie doustnych glikokortykosteroidów w przeszłości, w tym w okresie ostatnich 6 miesięcy; 4) całkowite stężenie IgE w surowicy 30-1500 IU/ml; 5) stwierdzenie jednoznacznej reaktywności <i>in vitro</i> (RAST) na alergeny całoroczne u pacjentów z całkowitym stężeniem IgE w surowicy poniżej 76 j.m./ml; 6) spełnienie co najmniej 3 z poniższych kryteriów: <ol style="list-style-type: none"> a) objawy niekontrolowanej astmy (brak kontroli astmy w kwestionariuszu kontroli astmy ACQ >1.5 pkt), b) 3 lub więcej epizodów zaostrzeń w roku wymagających stosowania systemowych glikokortykosteroidów lub zwiększania ich dawki u osób, które stosują je przewlekłe, 	<p>1. Dawkowanie</p> <p>Omalizumab podawany jest w dawce od 75 do 600 mg w 1 do 4 wstrzyknięć. Maksymalna zalecana dawka wynosi 600 mg omalizumabu przy schemacie dawkowania co 2 tygodnie.</p> <p>Szczegółowy schemat dawkowania określony na podstawie wyjściowego stężenia IgE (j.m./ml), oznaczanego przed rozpoczęciem leczenia oraz masy ciała pacjenta (kg) należy odczytać z tabel dawkowania zawartych w aktualnej Charakterystyce Produktu Leczniczego.</p> <p>Lek powinien być podawany w ramach hospitalizacji w oddziale alergologicznym lub pulmonologicznym, tylko przez lekarza specjalistę z zakresu alergologii lub pulmonologii, doświadczonego w rozpoznawaniu i leczeniu ciężkiej astmy alergicznej oraz leczeniu anafilaksji. Pacjenci powinni być obserwowani przez co najmniej 2 godziny po pierwszym podaniu leku. Jeśli pierwsze podanie leku było dobrze tolerowane po każdym następnym podaniu pacjent powinien być obserwowany przez 30 minut.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji pacjenta do programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) całkowite stężenie IgE (aktualny wynik – ważność badań maksymalnie 4 tygodnie); 2) test RAST (opcjonalnie); 3) pomiar masy ciała; 4) punktowe testy skórne lub swoiste IgE (mogą być z dokumentacji medycznej); 5) kwestionariusz kontroli astmy ACQ (minimum 2 tygodnie od ostatniego zaostrzenia, ważność testu - 1 tydzień); 6) test kontroli jakości życia chorego na astmę mini-AQLQ (minimum 2 tygodnie od ostatniego zaostrzenia, ważność testu – 2 tygodnie); 7) spirometria (minimum 2 tygodnie od ostatniego zaostrzenia) lub badanie szczytowego przepływu wydechowego PEF; 8) morfologia krwi i badania i biochemiczne: <ol style="list-style-type: none"> a) stężenie kreatyniny, b) stężenie mocznika, c) OB, d) stężenie białka C-reaktywnego (CRP), e) stężenie AIAT, f) stężenie AspAT, 9) próba ciążowa u kobiet w wieku rozrodczym.

<p>c) hospitalizacja w ciągu ostatnich 12 miesięcy z powodu zaostrzenia astmy,</p> <p>d) incydent ataku astmy zagrażający życiu w przeszłości,</p> <p>e) utrzymująca się obturacja dróg oddechowych (natężona objętość wydechowa pierwszosekundowa FEV1 <60% wartości należnej lub zmienność dzienna szczytowego przepływu wydechowego PEF>30%),</p> <p>f) pogorszenie jakości życia z powodu astmy (średnia punktów w teście kontroli jakości życia chorego na astmę AQLQ<5.0 punktów),</p> <p>7) masa ciała 20-150 kg;</p> <p>8) niepalenie tytoniu;</p> <p>9) wykluczenie innych mechanizmów (chorób współistniejących) powodujących ciężki przebieg astmy innych niż reakcja organizmu na całoroczne alergeny wziewne.</p> <p>2. Kryteria włączenia do programu pacjentów leczonych uprzednio w ramach farmakoterapii niestandardowej, świadczenia za zgodą płatnika lub w ramach jednorodnych grup pacjentów</p> <p>Do programu włączani są również pacjenci, którzy uprzednio byli już leczeni w ramach farmakoterapii niestandardowej lub według świadczeń za zgodą płatnika, lub w ramach hospitalizacji według jednorodnych grup pacjentów (JGP) omalizumabem, pod warunkiem, że w chwili rozpoczęcia terapii omalizumabem spełniali kryteria włączenia do programu. Jeżeli terapia ta była nieprzerwana do momentu wejścia w życie programu i wykazano w tym czasie skuteczność podawanego leku, wtedy terapia powinna być kontynuowana zgodnie z zapisami programu.</p> <p>3. Przeciwwskazania do stosowania omalizumabu:</p> <p>1) nadwrażliwość na omalizumab lub substancje pomocnicze;</p> <p>2) występowanie chorób współistniejących powodujących ciężki przebieg astmy;</p>		<p>Ponadto przeprowadzana jest:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ocena ogólnego stanu zdrowia pacjenta na podstawie wywiadu; 2) analiza leków przeciwastmatycznych i ich dawek stosowanych przewlekłe w ciągu ostatniego roku na podstawie dokumentacji medycznej; 3) analiza liczby i ciężkości zaostrzeń w ostatnim roku na podstawie dokumentacji medycznej. <p>2. Badania przeprowadzane przed każdym podaniem leku zgodnie z harmonogramem dawkowania:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) spirometria; 2) kwestionariusz kontroli astmy ACQ; 3) test kontroli jakości życia chorego na astmę mini-AQLQ (co 4 tygodnie); 4) ocena ogólnego stanu zdrowia pacjenta na podstawie przeprowadzonego wywiadu. <p>3. Monitorowanie leczenia:</p> <p>Po 16, 52 i 104 tygodniu leczenia wizyta oceniająca skuteczność dotychczasowej terapii z decyzją o kontynuacji lub zaprzestaniu dalszego leczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) kwestionariusz kontroli astmy ACQ (minimum 2 tygodnie od ostatniego zaostrzenia, - ważność testu – 1 tydzień); 2) test kontroli jakości życia chorego na astmę mini-AQLQ (minimum 2 tygodnie od ostatniego zaostrzenia, - ważność testu – 2 tygodnie); 3) spirometria (minimum 2 tygodnie od ostatniego zaostrzenia) lub badanie szczytowego przepływu wydechowego PEF; 4) morfologia krwi i badania biochemiczne:
--	--	--

<p>3) ciąża;</p> <p>4) karmienie piersią;</p> <p>5) jednoczesna terapia lekami immunosupresyjnymi, przeciwnowotworowymi, wlewami z immunoglobulin lub innymi lekami biologicznymi.</p> <p>4. Kryteria wyłączenia:</p> <p>1) wystąpienie zaostrzeń astmy w okresie leczenia omalizumabem w ilości równej lub przewyższającej okres poprzedzający leczenie w obserwacji rocznej;</p> <p>2) niespełnienie kryteriów skuteczności leczenia:</p> <p>a) ocena odpowiedzi na terapię przez lekarza prowadzącego wg skali GETE niższa niż: bardzo dobra (całkowita kontrola astmy), dobra (znacząca poprawa kontroli astmy);</p> <p>b) spełnienie 2 z 3 poniższych kryteriów:</p> <ul style="list-style-type: none">- poprawa kontroli astmy w kwestionariuszu kontroli astmy ACQ o $\geq 0,5$ punktu (w porównaniu z wizytą w tygodniu zakwalifikowania pacjenta do leczenia omalizumabem);- poprawa jakości życia w teście kontroli jakości życia chorego na astmę AQLQ o $\geq 0,5$ punktu (w porównaniu z wizytą w tygodniu zakwalifikowania pacjenta do leczenia omalizumabem);- zmniejszenie dawki doustnego glikokortykosteroidu o ≥ 5 mg w przeliczeniu na prednizon (w porównaniu z wizytą w tygodniu zakwalifikowania pacjenta do leczenia omalizumabem); <p>3) palenie tytoniu;</p> <p>4) niestosowanie się do zaleceń lekarskich lub niepoprawne przyjmowanie leków;</p> <p>5) podjęcie leczenia lekami immunosupresyjnymi, przeciwnowotworowymi, wlewami z immunoglobulin lub innymi lekami biologicznymi;</p> <p>6) wystąpienie któregośkolwiek z przeciwwskazań do stosowania omalizumabu;</p> <p>7) ciąża lub karmienie piersią.</p> <p>5. Określenie czasu leczenia w programie:</p> <p>Czas leczenia w programie określa lekarz prowadzący na podstawie kryteriów wyłączenia. Po upływie 24 miesięcy</p>		<p>a) stężenie kreatyniny,</p> <p>b) stężenie mocznika,</p> <p>c) OB,</p> <p>d) stężenie białka C-reaktywnego (CRP),</p> <p>e) stężenie AIAT,</p> <p>f) stężenie AspAT,</p> <p>5) próba ciążowa u kobiet w wieku rozrodczym.</p> <p>Ponadto przeprowadzana jest:</p> <p>1) ocena ogólnego stanu zdrowia pacjenta na podstawie wywiadu;</p> <p>2) analiza leków przeciwwastmatycznych i ich dawek stosowanych przewlekłe w ciągu ostatniego roku na podstawie dokumentacji medycznej;</p> <p>3) analiza liczby i ciężkości zaostrzeń w ostatnim roku na podstawie dokumentacji medycznej.</p>
--	--	---

<p>leczenia omalizumabem może ono być przerwane, a pacjent powinien być obserwowany w zakresie kontroli astmy przez co najmniej 6 kolejnych miesięcy. W przypadku istotnego pogorszenia kontroli astmy, pacjent może być ponownie włączony do programu, jeśli spełnia warunki określone w kryteriach włączenia do programu.</p>		
---	--	--

Załącznik B.45.

LECZENIE REUMATOIDALNEGO ZAPALENIA STAWÓW O PRZEBIEGU AGRESYWNYM (ICD-10: M 05, M 06)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>A. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1. Pacjent jest kwalifikowany do programu i kolejnych linii leczenia biologicznego przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych, powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych kwalifikuje do programu pacjentów zgłoszonych do kwalifikacji za pośrednictwem aplikacji komputerowej wskazanej przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>2. Wymagane dane pacjentów zgłoszonych do kwalifikacji, w tym zakodowane dane osobowe (wskazane w aplikacji komputerowej) oraz dane opisujące stan kliniczny (wymienione w opisie programu i powtórzone w aplikacji komputerowej) zostają przekazane do Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych, za pośrednictwem aplikacji komputerowej wskazanej przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Finansowanie zastosowania substancji czynnej wymienionej w opisie programu (z wyjątkiem metotreksatu podskórnego dla pacjentów uprzednio zakwalifikowanych do programu leczenia tą formą leku) następuje po dokonaniu kwalifikacji przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych.</p> <p>3. Do programu kwalifikuje się:</p>	<p>Dawkowanie</p> <p>1. Tocilizumab podaje się raz na 4 tygodnie (+/-3 dni) we wlewie dożylnym trwającym 1 godzinę w dawce 8 mg/kg masy ciała. Dla pacjentów z masą ciała powyżej 100 kg maksymalna dawka wynosi 800 mg na infuzję.</p> <p>W przypadku wystąpienia nieprawidłowości wyników badań laboratoryjnych wykonywanych w ramach monitorowania leczenia należy odpowiednio dostosować dawkę tocilizumabu zgodnie z zaleceniami opisanymi w aktualnej Charakterystyce Produktu Leczniczego.</p> <p>Leczenie tocilizumabem wymaga równoczesnego podawania metotreksatu. Jednak w przypadku niemożności podania metotreksatu, tocilizumab może być podany jako monoterapia.</p> <p>Wszyscy chorzy leczeni tocilizumabem powinni otrzymać Kartę Ostrzegawczą dla Pacjenta</p> <p>2. Certolizumab pegol podaje się w dawce 400 mg podskórnym w tygodniach 0, 2 i 4, a następnie w dawce 200 mg podskórnym co dwa tygodnie.</p> <p>Leczenie certolizumabem pegol wymaga równoczesnego podawania metotreksatu.</p> <p>Certolizumab pegol może być stosowany w monoterapii kiedy niemożliwe jest stosowanie metotreksatu w przypadkach określonych w opisie programu.</p>	<p>A. Badania przy kwalifikacji do programu</p> <p>W ramach kwalifikacji świadczeniobiorcy do udziału w programie konieczne jest wykonanie następujących badań:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) czynnik reumatoidalny w surowicy – u pacjentów z RZS; 2) morfologia krwi; w przypadku terapii tocilizumabem wykonuje się morfologię krwi z rozmazem oraz oznaczeniem bezwzględnej liczby granulocytów obojętnochłonnych, a w przypadku terapii certolizumabem pegol wykonuje się morfologię krwi z oznaczeniem bezwzględnej liczby granulocytów obojętnochłonnych oraz limfocytów; 3) płytki krwi (PLT); 4) odczyn Biernackiego (OB); 5) aminotransferaza asparaginianowa (AspAT); 6) aminotransferaza alaninowa (AlAT); 7) stężenie kreatyniny w surowicy; 8) stężenie białka C-reaktywnego (CRP); 9) badanie ogólne moczu; 10) próba tuberkulinowa lub Quantiferon test; 11) obecność antygenu HBS; 12) przeciwciała anti-HCV; 13) obecność antygenu wirusa HIV (HIV Ag/Ab Combo); 14) stężenie elektrolitów w surowicy; 15) RTG klatki piersiowej z opisem (maksymalnie do 3 miesięcy przed kwalifikacją); 16) EKG z opisem; 17) dwukrotne obliczenie wartości wskaźnika DAS 28 lub

<p>1) pacjentów w wieku 18 lat i powyżej;</p> <p>2) pacjentów z agresywną postacią RZS, u których nastąpiło niepowodzenie w stosowaniu terapii co najmniej dwoma tradycyjnymi lekami modyfikującymi przebieg choroby przez okres co najmniej 6 miesięcy każdym, w tym terapii maksymalnymi dawkami metotreksatu (ewentualnie w postaci podskórnej) przez okres co najmniej 3 miesięcy (o ile nie było objawów nietolerancji, zmuszających do ich zmniejszenia); Okres leczenia metotreksatem, jako jednym z dwóch leków, musi uwzględniać dodatkowo okres dochodzenia do dawkowania maksymalnego.</p> <p>3) pacjentów z RZS o agresywnym przebiegu choroby - stopień aktywności schorzenia określony jako DAS28 większy niż 5,1, którego wartość była określona dwukrotnie w odstępie 1 miesiąca (w trakcie 2 badań lekarskich); nie dotyczy kwalifikacji do leczenia RZS lekiem drugiej linii, w przypadku niepowodzenia w leczeniu lub nietolerancji pierwszoliniowego leku biologicznego;</p> <p>4) pacjentów z RZS z dominującym zajęciem kończyn dolnych, u których aktywność choroby wyrażona współczynnikiem DAS jest wyższa niż 3,7;</p> <p>5) pacjentów z innymi niż wymienione w pkt 2 – 4 postaciami RZS, niezależnie od wartości DAS28 i DAS:</p> <p>a) z zapaleniem błony naczyniowej oka, b) z postacią uogólnioną (Zespół Still), c) z RZS powikłanym krioglobulinemią, d) w innych uzasadnionych przypadkach po uzyskaniu zgody Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych.</p> <p>W przypadkach, w których pacjentowi grozi kalectwo lub zagrożone jest jego życie, decyzją Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych, leczenie biologiczne może być rozpoczęte</p>	<p>Wszyscy chorzy leczeni certolizumabem pegol powinni otrzymać Kartę Ostrzegawczą dla Pacjenta.</p> <p>Metotreksat (w formie doustnej lub podskórnej) należy podawać w dawce 25 mg/tydzień, jeżeli taka dawka jest tolerowana.</p>	<p>DAS w RZS, w odstępie 1 miesiąca; ostatnie oznaczenie nie wcześniej niż dwa tygodnie przed podaniem pierwszej dawki leku;</p> <p>18) u kobiet zaleca się wykonanie mammografii lub USG piersi;</p> <p>19) u pacjentów kwalifikowanych do leczenia tocilizumabem oznacza się profil lipidów: stężenie cholesterolu całkowitego, LDL, HDL, trójglicerydów .</p> <p>B. Monitorowanie leczenia</p> <p>W celu monitorowania leczenia wykonuje się nie rzadziej, niż w wyznaczonych terminach następujące badania:</p> <p>1) u pacjentów z RZS po 90 dniach (+/- 14 dni) od podania pierwszej dawki terapii pierwszoliniowej należy oznaczyć:</p> <p>a) morfologię krwi, b) odczyn Biernackiego (OB), c) stężenie białka C-reaktywnego (CRP), d) stężenie kreatyniny w surowicy oraz obliczyć wartość wskaźnika DAS 28 lub DAS.</p> <p>W przypadku kontynuowania terapii wszystkie wymienione powyżej badania należy powtarzać po każdych kolejnych 180 dniach (+/- 14 dni).</p> <p>Co najmniej raz na 365 dni należy wykonać EKG i RTG klatki piersiowej.</p> <p>2) u pacjentów z RZS w przypadku zastosowania terapii drugiej linii po kolejnych 90 dniach (+/- 14 dni) od podania pierwszej dawki leku drugiej linii należy oznaczyć:</p> <p>a) morfologię krwi, b) odczyn Biernackiego (OB), c) stężenie białka C-reaktywnego (CRP), d) stężenie kreatyniny w surowicy oraz obliczyć wartość wskaźnika DAS 28 lub DAS.</p> <p>W przypadku kontynuowania terapii badania należy</p>
---	---	--

<p>jeszcze przed zakończeniem obowiązkowego dla pozostałych postaci RZS okresu leczenia klasycznymi lekami DMARD.</p> <p>W przypadku kobiet wymagana jest zgoda na świadomą kontrolę urodzeń do 3 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki tocilizumabu, a w przypadku certolizumabu do 5 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki.</p> <p>B. Zasady kwalifikacji do leczenia tocilizumabem i certolizumabem</p> <p>1. Tocilizumab, w skojarzeniu z metotreksatem (MTX), jest stosowany w pierwszej albo kolejnych liniach leczenia dorosłych pacjentów, z czynnym reumatoidalnym zapaleniem stawów (RZS) o przebiegu agresywnym, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie lub nietolerancję dotychczasowego leczenia lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs) lub niewystarczającą odpowiedź na leczenie lub nietolerancję dotychczasowego leczenia w ramach niniejszego lub innych programów lekowych dedykowanych leczeniu reumatoidalnego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym inhibitorami czynnika martwicy nowotworu (ang. TNF), pod warunkiem, że tocilizumab nie został zastosowany we wcześniejszej linii leczenia.</p> <p>W przypadku nietolerancji metotreksatu lub u pacjentów, u których kontynuacja leczenia metotreksatem nie jest wskazana tocilizumab może być podawany w monoterapii.</p> <p>2. Certolizumab pegol, w skojarzeniu z metotreksatem (MTX), jest stosowany w pierwszej albo drugiej linii leczenia pacjentów w wieku 18 lat i powyżej, z czynnym reumatoidalnym zapaleniem stawów (RZS) o przebiegu agresywnym, u których stwierdzono niewystarczającą odpowiedź na leczenie lub nietolerancję dotychczasowego leczenia lekami przeciwreumatycznymi modyfikującymi przebieg choroby (ang. DMARDs) lub niewystarczającą odpowiedź na leczenie lub nietolerancję dotychczasowego leczenia w ramach niniejszego lub innych programów</p>		<p>powtarzać po każdych kolejnych 180 dniach (+/- 14 dni). Co najmniej raz na 365 dni należy wykonać EKG i RTG klatki piersiowej.</p> <p>3) W przypadku zastosowania tocilizumabu w terapii pierwszej lub kolejnej linii leczenia biologicznego niezależnie od powyższych oceniających poprawę należy wykonać: Nie później niż po 60 dniach (+/- 14 dni), 120 dniach (+/- 14 dni) i 180 dniach (+/- 14dni) od podania pierwszej dawki w terapii kolejnej linii tocilizumabem należy oznaczyć:</p> <ul style="list-style-type: none">a) aktywność AspAT i AlATb) profil lipidów: stężenie cholesterolu całkowitego, LDL, HDL, trójglicerydówc) morfologię krwi z rozmazemd) płytki krwi (PLT); <p>W przypadku kontynuowania terapii aktywność AspAT i AlAT należy powtarzać nie rzadziej niż po kolejnych 90 dniach (\pm 14 dni).</p> <p>Pozostałe wymienione powyżej badania należy powtarzać po każdych kolejnych 180 dniach (+/- 14 dni). Co najmniej raz na 365 dni należy wykonać EKG i RTG klatki piersiowej.</p>
--	--	--

lekowych dedykowanych leczeniu reumatoidalnego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym, pod warunkiem, że certolizumab pegol nie został zastosowany we wcześniejszej linii leczenia

W przypadku nietolerancji metotreksatu lub u pacjentów, u których kontynuacja leczenia metotreksatem nie jest wskazana certolizumab pegol może być podawany w monoterapii.

W trakcie całej terapii pacjenta lekami biologicznymi ramach programów lekowych dedykowanych leczeniu reumatoidalnego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym dopuszcza się zastosowanie kolejno nie więcej niż dwóch inhibitorów TNF alfa u tego pacjenta.

C. Kryteria kwalifikacji do programu pacjentów leczonych uprzednio w ramach farmakoterapii niestandardowej lub Jednorodnych Grup Pacjentów (JGP).

Do programu kwalifikowani są również pacjenci uprzednio leczeni w ramach farmakoterapii niestandardowej lub Jednorodnych Grup Pacjentów, certolizumabem lub tocilizumabem, nieujętych wcześniej w opisach programów, zakwalifikowanych zgodnie ze wskazaniami wymienionymi w programie.

Pacjent jest kwalifikowany do ponownego leczenia lekiem, którego zastosowanie wywołało niski poziom aktywności choroby lub remisję.

W przypadku gdy uprzednio zastosowane leczenie było zbyt krótkie, aby spowodowało niski poziom aktywności choroby lub remisję, w przypadku wystąpienia przerwy zmuszającej do zastosowania terapii od początku, należy ją kontynuować z użyciem leku wskazanego przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych.

Warunkiem kwalifikacji do programu jest wykazanie w dokumentacji medycznej spełnienia przez chorego w momencie wdrożenia leczenia kryteriów kwalifikacji obowiązujących w obecnym programie i adekwatnej odpowiedzi na leczenie, rozumianej jako zmniejszenie DAS28 lub DAS o wartość

większą niż 1,2, po pierwszych 3 miesiącach terapii certolizumabem lub tocilizumabem, oraz stwierdzana w trakcie każdego następnego badania lekarskiego wykonywanego po każdym następnym 6 miesiącach terapii, począwszy od pierwszego badania, podczas którego stwierdzono adekwatną odpowiedź na leczenie.

D. Kryteria ponownego włączenia do programu

Świadczeniobiorca, u którego zaprzestano podawania leku wymienionego w programie i zastosowanego zgodnie z zapisami programu, z powodu uzyskania niskiej aktywności choroby lub remisji i u którego w trakcie badania kontrolnego stwierdzono nawrót choroby (u chorych na RZS wzrost wartości DAS28 lub DAS o więcej niż 1,2 w stosunku do wartości obliczonej w momencie odstawienia leku, z tym że DAS28 nie może być mniejsze niż 3,2, a DAS niż 2,4), jest włączany do leczenia w ramach programu bez wstępnej kwalifikacji.

Pacjent jest włączany do ponownego leczenia lekiem, którego zastosowanie wywołało niski poziom aktywności choroby lub remisję.

E. Kryteria i warunki zamiany terapii:

1. Pacjent będący w trakcie terapii przy użyciu certolizumabu lub tocilizumabu i u którego występuje adekwatna odpowiedź na prowadzoną terapię, nie ma zamienianej aktualnie stosowanej terapii na inną.
2. Terapia jest prowadzona w najniższej dawce, zarejestrowanej jako skuteczna.
3. Każdorazowo zmiana terapii na terapię innym lekiem wymaga uzyskania zgody Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych.
4. Zamiana terapii pierwszoliniowej na terapię inną cząsteczką leku biologicznego (stosowaną razem z metotreksatem, lub jako monoterapia) wymienioną w

programach lekowych dedykowanych leczeniu reumatoidalnego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym, możliwa jest tylko w następujących sytuacjach:

- 1) brak skuteczności stosowania terapii pierwszoliniowej po 3 miesiącach jej stosowania;
- 2) wystąpienie nadwrażliwości na aktywną cząsteczkę leku biologicznego lub substancje pomocnicze;
- 3) wystąpienie nadwrażliwości na cząsteczkę metotreksatu lub wystąpienie działań niepożądanych związanych z podaniem metotreksatu i w związku z tym brak możliwości zastosowania aktywnej cząsteczki leku biologicznego, jeżeli ta musi być stosowana wraz z metotreksatem;
- 4) wystąpienie istotnych działań niepożądanych związanych z podaniem aktywnej cząsteczki leku biologicznego, których uniknięcie jest możliwe oraz potwierdzone naukowo po podaniu innej cząsteczki leku biologicznego;
- 5) stwierdzenie innych, potwierdzonych badaniem lekarskim pacjenta (wykonanym w związku z realizacją programów lekowych dedykowanych leczeniu reumatoidalnego zapalenia stawów lub o przebiegu agresywnym) przeciwwskazań do podawania aktywnej cząsteczki leku biologicznego lub metotreksatu.
- 6) Pkt 2,3 i 5 mają zastosowanie także w kolejnych liniach leczenia

F. Kryteria wyłączenia z programu i przeciwwskazania do kwalifikacji i ponownego włączenia do programu:

- 1) stwierdzenie ciąży, okres karmienia;
- 2) nadwrażliwość na substancję czynną lub pomocniczą;
- 3) niewydolność serca (powyżej II klasy NYHA);
- 4) czynne ciężkie zakażenia
- 5) przebyte infekcje, takie jak zapalenie wątroby, płuc,

<p>odmiedniczkowe zapalenie nerek w okresie ostatnich 3 miesięcy;</p> <p>6) przebyte zakażenia oportunistyczne w okresie ostatnich 2 miesięcy, aktywne infekcje spowodowane Cytomegalowirusem, Pneumocystis carini, oporne na leki atypowych mykobakterii, zakażenia gruźlicze;</p> <p>7) udokumentowana infekcja HIV;</p> <p>8) nasilenie się objawów niewydolności serca, płuc, nerek, wątroby w trakcie leczenia;</p> <p>9) stwierdzone choroby demielinizacyjne;</p> <p>10) wystąpienie pancytopenii i niedokrwistości aplastycznej;</p> <p>11) stwierdzone stany przedrakowe, choroby nowotworowe, także rozpoznane i wyleczone w okresie ostatnich 5 lat;</p> <p>12) obecność aktywnej choroby alkoholowej, poalkoholowego uszkodzenia wątroby lub obecność każdej innej przewlekłej choroby wątroby;</p> <p>13) Leczenie tocilizumabem jest przeciwwskazane u chorych z aktywnością AIAT lub AspAT większą jak pięć razy powyżej normy lub jeśli bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych jest mniejsza od $0,5 \times 10^9 / l$ lub liczba płytek krwi mniejsza od $50 \times 10^3 / \mu l$.</p> <p>14) Nie zaleca się rozpoczynania leczenia tocilizumabem u chorych z aktywnością AIAT lub AspAT przekraczającą trzy razy normę (potwierdzone w kolejnych oznaczeniach) lub jeśli bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych jest niższa od $2 \times 10^9 / \text{litr}$ lub liczba płytek niższa od $100 \times 10^3 // \mu l$. W takich przypadkach potrzebna jest zgoda Zespołu Koordynującego z ustalonym indywidualnie dla każdego pacjenta schematem badań monitorujących.</p>		
---	--	--

G. Kryteria zakończenia udziału w programie terapii biologicznej lub zakończenia udziału w danej linii terapii biologicznej:

W przypadku pacjentów z RZS:

- a) uzyskanie przez pacjenta niskiej aktywności choroby, stwierdzonej w trakcie badania monitorującego, utrzymującej się przez okres przekraczający 6 miesięcy; miernikiem uzyskania niskiej aktywności choroby lub remisji jest, zgodnie z kryteriami EULAR, DAS28 mniejszy niż 3,2, w przypadku konieczności zastosowania użytego w programie wskaźnika DAS, miernikiem niskiej aktywności choroby lub remisji jest, zgodnie z kryteriami EULAR, DAS mniejszy lub równy 2,4; po tym okresie zaprzestaje się podawania pacjentowi leku biologicznego oraz wykonuje się badania zgodne z opisem programu, celem potwierdzenia wystąpienia remisji; w powyższej sytuacji, u pacjenta z niskim poziomem aktywności choroby lub w remisji należy utrzymać lub wdrożyć terapię innym lekiem modyfikującym przebieg choroby; częsteczką preferowaną jest metotreksat,
- b) brak adekwatnej odpowiedzi na leczenie tj.: stwierdzenie po pierwszych 3 miesiącach terapii pierwszoliniowej tocilizumabem lub certolizumabem braku zmniejszenia DAS28 lub DAS o więcej niż 1,2),
- c) brak adekwatnej odpowiedzi na leczenie stwierdzone po pierwszych 3 miesiącach terapii tocilizumabem lub certolizumabem, licząc od momentu zastosowania pierwszej dawki po ponownym włączeniu pacjenta do leczenia po zakończeniu okresu remisji (stwierdzenie braku zmniejszenia DAS28 lub DAS o więcej niż 1,2),
- d) w przypadku uprzedniego dokonania zmiany terapii pierwszoliniowej z powodu nieskuteczności po 3 miesiącach na tocilizumab lub certolizumab- brak adekwatnej odpowiedzi na leczenie (stwierdzenie po kolejnych 3 miesiącach terapii braku zmniejszenia DAS28

<p>lub DAS o więcej niż 1,2),</p> <p>e) utrata adekwatnej odpowiedzi na leczenie (stwierdzona w trakcie każdego kolejnego badania lekarskiego wykonywanego po każdym następnym 6 miesiącach terapii, począwszy od pierwszego badania podczas którego, stwierdzono adekwatną odpowiedź na leczenie), rozumiana jako brak zmniejszenia DAS28 lub DAS o wartość równa lub większą niż 1,2, w stosunku do wartości wyjściowej stwierdzonej podczas przeprowadzonej wcześniejszej kontroli;</p> <p>f) wystąpienie działań niepożądanych, takich jak:</p> <ul style="list-style-type: none">- reakcja alergiczna na substancję czynną lub substancję pomocniczą,- zakażenie o ciężkim przebiegu,- objawy niewydolności serca, płuc, nerek, wątroby,- pancytopenia i niedokrwistość aplastyczna,- stwierdzenie choroby nowotworowej. <p>g) leczenie tocilizumabem należy przerwać w przypadku utrzymania się w kolejnych oznaczeniach co 4 tygodnie aktywności ALAT lub AspAT większej niż trzy razy powyżej górnej granicy normy lub po jednorazowym stwierdzeniu aktywności większej niż pięć razy powyżej górnej granicy normy</p> <p>h) leczenie tocilizumabem należy przerwać w przypadku obniżenia bezwzględnej liczby granulocytów obojętnochłonnych poniżej $0,5 \times 10^9$ /litr lub liczba płytek krwi mniejsza niż 50×10^3 /μl.</p> <p>Po stwierdzeniu uzyskania niskiego poziomu aktywności choroby lub wejścia pacjenta w remisję, po 30 dniach od jej stwierdzenia należy wykonać:</p> <ol style="list-style-type: none">1) morfologię krwi;2) OB;3) białko C-reaktywne;4) obliczenie wartości wskaźnika DAS28 lub DAS.		
---	--	--

<p>H. Określenie czasu leczenia w programie Kryteria kwalifikacji i wyłączenia z programu (kryteria zakończenia udziału w programie terapii biologicznej lub zakończenia udziału w danej linii leczenia terapii biologicznej) określają czas leczenia w programie.</p>		
---	--	--

Załącznik B.46.

LECZENIE STWARDNIENIA ROZSIANEGO PO NIEPOWODZENIU TERAPII LEKAMI PIERWSZEGO RZUTU LUB SZYBKO ROZWIJAJĄCEJ SIĘ CIĘŻKIEJ POSTACI STWARDNIENIA ROZSIANEGO (ICD-10 G 35)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia fingolimodem w ramach programu:</p> <p>Do leczenia substancją czynną fingolimod kwalifikowani są pacjenci spełniający łącznie następujące kryteria:</p> <p>1.1. Wiek od 18 roku życia;</p> <p>1.2. Rozpoznanie postaci rzutowej stwardnienia rozsianego (RRMS) - oparte na kryteriach diagnostycznych McDonalda (Polman i wsp. 2005), włącznie z badaniami rezonansem magnetycznym, przed i po kontraście, w którym w okresie kwalifikacji w obrazie T-2 zależnym stwierdzono obecność co najmniej 9 zmian lub obecność co najmniej 1 zmiany po wzmocnieniu gadolinem;</p> <p>1.3. Pacjenci, u których stwierdza się brak odpowiedzi na pełny, minimum roczny cykl leczenia interferonem beta lub octanem glatirameru, definiowany jako spełnienie obu poniższych warunków:</p> <p>1) liczba i ciężkość rzutów:</p> <p>a) 2 lub więcej rzutów umiarkowanych wymagających leczenia sterydami (wzrost EDSS o 1 do 2 pkt lub wzrost o 2 pkt w zakresie jednego lub dwóch układów funkcjonalnych, lub o 1 pkt w zakresie czterech lub większej liczby układów funkcjonalnych) lub</p> <p>b) 1 ciężki rzut po 6 miesiącach leczenia (wzrost w EDSS większy niż w definicji rzutu umiarkowanego);</p> <p>2) zmiany w badaniu rezonansu magnetycznego wykonanym po każdym 12 miesiącach, gdy stwierdza się jedno z poniższych:</p>	<p>1. Fingolimod</p> <p>Substancja czynna finansowana w ramach programu: chlorowodorek fingolimodu Postać farmaceutyczna, dawka: kapsułka twarda 0.5 mg.</p> <p>Zalecane dawkowanie fingolimodu to 0.5 mg doustnie raz na dobę.</p> <p>2. Natalizumab</p> <p>Substancja czynna finansowana w ramach programu: natalizumab</p> <p>Postać farmaceutyczna, dawka: koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji 300 mg natalizumabu.</p> <p>Zalecane dawkowanie natalizumabu to 300 mg dożylnie, we wlewie kroplowym 100 ml 0,9% NaCl co 4 tygodnie.</p> <p>Przerywając podawanie natalizumabu przed zastosowaniem alternatywnego leczenia należy uwzględnić, że natalizumab utrzymuje się we krwi i jego działania farmakodynamiczne trwają przez około 12 tygodni po podaniu ostatniej dawki.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia fingolimodem:</p> <p>1.1. Badania biochemiczne, w tym oceniające funkcję wątroby;</p> <p>1.2. Morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>1.3. Rezonans magnetyczny z kontrastem; rezonans magnetyczny wykonuje się w okresie kwalifikacji do programu. Jeżeli leczenie nie zostanie rozpoczęte do 30 dni od jego wykonania to badanie powtarza się tuż przed zastosowaniem pierwszej dawki leku;</p> <p>1.4. Konsultacja kardiologiczna przed włączeniem leczenia fingolimodem u pacjentów otrzymujących leki mogące zwalniać akcję serca (betablokery, werapamil, digoksylna, leki cholinolityczne, pilokarpina itp.) oraz u pacjentów z wywiadem w kierunku zaburzeń rytmu i przewodzenia, niewydolności serca, omdleń kardiogennych, lub innej znaczącej choroby serca;</p> <p>1.5. Konsultacja okulistyczna - u pacjentów z wywiadem w kierunku cukrzycy lub zapalenia błony naczyniowej oka;</p> <p>1.6. Oznaczenie poziomu przeciwciał przeciw wirusowi ospy wietrznej i półpaśca (VZV); w razie braku przeciwciał przeciw VZV konieczne jest przeprowadzenie szczepienia przeciw VZV miesiąc przed włączeniem leczenia fingolimodem;</p> <p>1.7. U kobiet w wieku reprodukcyjnym – test ciąży, który musi być negatywny przed rozpoczęciem leczenia fingolimodem;</p> <p>1.8. Konsultacja dermatologiczna w ciągu 6 miesięcy przed rozpoczęciem leczenia.</p> <p>Ponadto pacjenci włączeni do leczenia fingolimodem powinni obowiązkowo zapoznać się z materiałami edukacyjnymi dostarczonymi przez producenta leku w ramach tzw. „planu</p>

- a) więcej niż jedna nowa zmiana Gd (+),
- b) więcej niż dwie nowe zmiany w sekwencji T2.

2. Do programu kwalifikują się również pacjenci, którzy rozpoczęli leczenie fingolimodem przed dniem 1 stycznia 2013 r. i spełniają łącznie następujące kryteria:

- 1.1. Leczenie zostało włączone zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego, i powyższe znajduje odzwierciedlenie w dokumentacji medycznej pacjenta.
- 1.2. Nie podlegają kryteriom wyłączenia określonym w pkt. 5

3. Przeciwwskazania bezwzględne do stosowania fingolimodu:

Przeciwwskazaniem do leczenia fingolimodem jest spełnienie co najmniej jednego z niżej wymienionych kryteriów:

- 1) Pacjenci ze zwiększonym ryzykiem wystąpienia zakażeń oportunistycznych, w tym:
 - a) pacjenci z rozpoznanym zespołem niedoboru odporności,
 - b) osoby przyjmujące aktualnie leki immunosupresyjne,
 - c) pacjenci ze zmniejszoną odpornością powstałą w wyniku wcześniejszego leczenia immunosupresyjnego;
- 2) Ciężkie aktywne zakażenia oraz aktywne przewlekłe zakażenia w szczególności zapalenie wątroby, gruźlica;
- 3) Rozpoznane czynne choroby nowotworowe, z wyjątkiem pacjentów z rakiem podstawnkomórkowym skóry;
- 4) Ciężkie zaburzenia czynności wątroby (stopnia C wg Child-Pugh);
- 5) Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;
- 6) Pacjenci z chorobą niedokrwinną serca, chorobą węzła zatokowego, wywiadem w kierunku zawału serca oraz leczeni lekami antyarytmicznymi klasy Ia lub III;
- 7) Pacjenci, którzy nie przeżyli ospy wietrznej lub nie zostali przeciw niej zaszczepieni i nie występują u nich przeciwciała przeciw wirusowi ospy wietrznej i półpaśca (Varicella-Zoster virus, VZV);
- 8) Pacjenci z wtórnie postępującą postacią choroby.

zarządzania ryzykiem” i potwierdzić ten fakt pisemnie w dokumentacji medycznej.

2. Inicjacja leczenia:

2.1. Inicjacja leczenia musi być przeprowadzona w warunkach krótkotrwałej hospitalizacji bądź w poradni przyszpitalnej, gdzie istnieje możliwość ciągłego monitorowania zapisu EKG, oraz pilnej hospitalizacji w razie konieczności leczenia zaburzeń rytmu lub w razie konieczności leczenia zaburzeń przewodzenia. Wszyscy pacjenci w dniu inicjacji leczenia muszą być poddani 6-godzinnej ciągłej obserwacji w kierunku potencjalnie mogących wystąpić zaburzeń rytmu lub przewodzenia.

2.2. W toku opisanej inicjacji wykonuje się badania:

- 1) Badanie EKG z 12 odprowadzeniami oraz pomiar ciśnienia tętniczego bezpośrednio przez podaniem leku oraz po 6 godzinach od momentu podania leku;
 - 2) Ciągłe monitorowanie EKG w czasie rzeczywistym (z użyciem kardiomonitora) w trakcie 6-godzinnej obserwacji po pierwszej dawce leku;
 - 3) Pomiary ciśnienia tętniczego krwi i tętna co godzinę do zakończenia obserwacji, których wyniki muszą być odnotowane w dokumentacji pacjenta;
 - 4) W razie wystąpienia zaburzeń rytmu lub przewodzenia konieczne może być wykonanie dodatkowego badania EKG oraz przedłużenie monitorowania EKG do dnia następnego lub włączenie leczenia farmakologicznego;
 - 5) W przypadku pacjentów z kardiologicznymi czynnikami ryzyka zdefiniowanymi w przeciwwskazaniach względnych obowiązkowa jest obserwacja do następnego dnia po włączeniu leczenia fingolimodem. U takich pacjentów konieczne jest przeprowadzenie konsultacji kardiologicznej przed planowanym włączeniem leczenia, a w przypadku pacjentów leczonych lekami zwalniającymi akcję serca zaleca się o ile jest to możliwe zmianę leczenia na takie, które nie powoduje zwolnienia akcji serca.
- Identyczną procedurę monitorowania należy przeprowadzić

4. Przeciwwskazania względne do stosowania:

Nie zaleca się stosowania fingolimodu:

- 1) U pacjentów spełniających co najmniej jedno kryterium z niżej wymienionych:
 - a) blok drugiego stopnia typu Mobitz II lub blok przedsionkowo-komorowy wyższego stopnia;
 - b) blok zatokowo-przedsionkowy;
 - c) istotne wydłużenie QT ($QTc > 470$ milisekund u kobiet lub > 450 milisekund u mężczyzn);
 - d) wywiad w kierunku objawowej bradykardii lub nawracających omdleń;
 - e) choroba naczyń mózgowych;
 - f) wywiad w kierunku zastoinowej niewydolności krążenia;
 - g) wywiad w kierunku zatrzymania krążenia;
 - h) niekontrolowane nadciśnienie tętnicze;
 - i) ciężki zespół bezdechu sennego;
 - j) obrzęk płamki żółtej.
Ze względu na zwiększone ryzyko wystąpienia obrzęku płamki żółtej lek należy stosować ostrożnie u pacjentów z wywiadem w kierunku cukrzycy oraz zapalenia błony naczyniowej oka.
- 2) U pacjentów przyjmujących następujące leki przeciwaritmiczne lub zwalniające rytm serca:
 - a) leki beta-adrenolityczne;
 - b) antagoniści kanału wapniowego zwalniający akcję serca (np. werapamil, diltiazem lub iwabradyna);
 - c) inne substancje mogące zwalniać akcję serca (np. digoksyna, antagoniści cholinesterazy lub pilokarpina).

5. Kryteria wyłączenia:

Kryterium wyłączenia z leczenia fingolimodem jest spełnienie co najmniej jednego z niżej wymienionych kryteriów:

- 1) Rezygnacja pacjenta
- 2) Cięża;
- 3) Spełnienie kryteriów nieskuteczności leczenia zawartych w pkt 6;

również u pacjentów, u których doszło do przerwy w podawaniu fingolimodu trwającej dłużej niż 14 dni;

- 6) W przypadku wystąpienia istotnego wpływu na układ krążenia, obserwację pacjenta należy przedłużyć do czasu jego ustąpienia, nie krócej jednak niż do następnego dnia. Kryteria przedłużenia obserwacji obejmują:
 - a) wystąpienie w dowolnym momencie podczas 6-godzinnego okresu monitorowania pacjenta po podaniu pierwszej dawki fingolimodu bloku serca III stopnia,
 - b) obecność poniższych objawów w momencie zakończenia 6-godzinnej obserwacji:
 - akcja serca poniżej 45 uderzeń na minutę,
 - wydłużenie odstępu QT > 500 milisekund,
 - utrzymujący się nowo rozpoznany blok serca II stopnia typu Mobitz I lub blok przedsionkowo-komorowy wyższego stopnia.

U takich pacjentów konieczna jest konsultacja kardiologiczna (bądź internistyczna) celem oceny bezpieczeństwa dalszego leczenia fingolimodem. W razie wątpliwości należy rozważyć zmianę terapii.

3. Monitorowanie leczenia:

- 1) Badanie morfologii krwi oraz poziomu transaminaz wątrobowych w 1., 3., 6., 9. i 12. miesiącu leczenia, a następnie nie rzadziej, niż co 6 miesięcy lub zależnie od wskazań klinicznych;
- 2) Rezonans magnetyczny z kontrastem – po każdym 12 miesiącach leczenia;
- 3) Konsultacja okulistyczna 3-4 miesiące po rozpoczęciu leczenia w celu wykluczenia obrzęku płamki, a następnie zależnie od opinii okulisty, jednak nie rzadziej niż raz w roku;
- 4) Konsultacja okulistyczna jest konieczna również w przypadku wystąpienia jakichkolwiek zaburzeń widzenia w trakcie leczenia fingolimodem;
- 5) Okresowa kontrola ciśnienia tętniczego krwi, nie rzadziej niż raz na 3 miesiące;

<p>4) Utrzymujący się, spadek liczby limfocytów poniżej $0.2 \times 10^9/l$;</p> <p>5) Utrzymujące się i niebędące wynikiem innego procesu chorobowego zwiększenie aktywności aminotransferaz wątrobowych powyżej pięciokrotności górnej granicy normy lub zwiększenie stężenia bilirubiny w surowicy;</p> <p>6) Wystąpienie innych zdarzeń niepożądanych związanych z leczeniem, niepoddających się rutynowemu postępowaniu;</p> <p>7) Przejście w postać wtórnie postępującą.</p> <p>6. Określenie czasu leczenia w programie:</p> <p>Ocenę skuteczności leczenia przeprowadza się po każdym pełnym 12 miesiącach terapii.</p> <p>U chorych odpowiadających na leczenie po ocenie skuteczności, terapię fingolimodem można przedłużać o kolejne 12 miesięcy.</p> <p>Łączny czas leczenia pacjenta, lekami modyfikującymi przebieg choroby, zależy od decyzji lekarza, nie może jednak przekraczać 60 miesięcy.</p> <p>W przypadku wystąpienia, w początkowym okresie leczenia, objawów niepożądanych lub ze względu na bezpieczeństwo chorego, dopuszcza się w ramach programu zamianę na lek o innym mechanizmie działania.</p> <p>Przesłanki do zmiany terapii, wymienione w poprzednim zdaniu nie są tożsame z brakiem skuteczności wdrożonego leczenia.</p> <p>Za brak skuteczności leczenia fingolimodem, uzasadniający zmianę leczenia lub przerwanie leczenia, przyjmuje się wystąpienie jednej z poniższych sytuacji:</p> <p>1) Przejście w postać wtórnie postępującą lub</p> <p>2) Wystąpienie 2 z 3 poniższych kryteriów:</p> <p>a) liczba i ciężkość rzutów:</p> <ul style="list-style-type: none">- 2 lub więcej rzutów umiarkowanych wymagających leczenia sterydami (wzrost EDSS o 1 do 2 pkt lub wzrost o 2 pkt w zakresie jednego lub dwóch układów funkcjonalnych lub o 1 pkt w zakresie czterech lub większej liczbie układów funkcjonalnych) lub- 1 ciężki rzut wymagający leczenia sterydami po 6 miesiącach leczenia (wzrost EDSS większy niż w definicji		<p>6) Konsultacja dermatologiczna po każdym 12 miesiącach leczenia.</p> <p>4. Badania przy kwalifikacji do leczenia natalizumabem:</p> <p>4.1. Morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>4.2. Badania biochemiczne krwi, w tym oceniające funkcję nerek i wątroby;</p> <p>4.3. Badanie ogólne moczu;</p> <p>4.4. Test ciążowy w moczu;</p> <p>4.5. Badanie MRI mózgu bez i po podaniu kontrastu w okresie nie dłuższym niż 30 dni do podania leku, wg ustalonej metodologii (natężenie pola skanera $\geq 1,0$ T, grubość przekroju ≤ 5 mm, bez przerw, sekwencje: FLAIR, TSE PD/T2, SE T1);</p> <p>4.6. Ocena stanu neurologicznego z określeniem EDSS;</p> <p>4.7. Wykonanie testu na obecność przeciwciał anti-JCV w celu kwalifikacji do leczenia i stratyfikacji ryzyka PML.</p> <p>Ponadto w ramach Planu Zarządzania Ryzykiem lekarze przepisujący produkt leczniczy zawierający natalizumab otrzymują pakiet dla lekarza zawierający:</p> <ul style="list-style-type: none">- Charakterystykę Produktu Leczniczego oraz Ulotkę dla Pacjenta,- Informację dla lekarza o produkcie leczniczym zawierającym natalizumab,- Kartę Ostrzegawczą Pacjenta,- formularz wdrożenia i kontynuacji leczenia,- pacjenci włączenie do programu muszą otrzymać kartę ostrzegawczą pacjenta i kopię formularza rozpoczęcia terapii. Potwierdzenie otrzymania kopii formularza i karty ostrzegawczej pacjenta pozostaje w dokumentacji medycznej. <p>5. Monitorowanie leczenia:</p> <p>1) badanie podmiotowe i przedmiotowe, ze szczególnym uwzględnieniem stanu psychicznego i funkcji poznawczych, przed każdym podaniem leku oraz w sytuacji pojawienia się</p>
--	--	---

<p>rzutu umiarkowanego)</p> <p>b) progresja choroby mimo leczenia, co oznacza utrzymujące się przez co najmniej 3 miesiące pogorszenie się stanu neurologicznego o co najmniej:</p> <ul style="list-style-type: none">- 2 pkt EDSS, gdy EDSS do 3,5,- 1 pkt EDSS, gdy EDSS od 4,0; <p>c) zmiany w badaniu rezonansu magnetycznego wykonanym po każdym 12 miesiącach, gdy stwierdza się jedno z poniższych:</p> <ul style="list-style-type: none">- więcej niż jedna nowa zmiana Gd (+),- więcej niż dwie nowe zmiany w sekwencji T2. <p>7. Kryteria przedłużenia leczenia o kolejne 12 miesięcy:</p> <p>Leczenie może zostać przedłużone o kolejne 12 miesięcy, jeżeli zostaną spełnione 2 z 3 niżej wymienionych kryteriów:</p> <ol style="list-style-type: none">1) liczba i ciężkość rzutów:<ul style="list-style-type: none">- brak rzutów lub rzuty łagodne (wzrost EDSS w trakcie rzutu o 0.5 pkt lub o 1 pkt w zakresie jednego do trzech układów funkcjonalnych) lub- 1 rzut umiarkowany (wzrost EDSS w trakcie rzutu o 1 do 2 pkt lub 2 pkt w zakresie jednego do dwóch układów funkcjonalnych lub o 1 pkt w czterech lub większej liczbie układów funkcjonalnych), lub2) brak progresji choroby w okresie ostatniego roku leczenia: różnica w skali EDSS poniżej 1 pkt;3) brak wyraźnych cech aktywności i progresji choroby w badaniu MRI z podaniem kontrastu (nie więcej niż jedna nowa zmiana Gd+ lub dwie nowe zmiany w sekwencji T2). <p>8. Kryteria kwalifikacji do leczenia natalizumabem w ramach programu:</p> <p>Do leczenia substancją czynną natalizumab kwalifikowani są pacjenci spełniający łącznie następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none">8.1. Wiek od 18 roku życia;8.2. Rozpoznanie postaci rzutowej (nawracająco-ustępującej) stwardnienia rozsianego – oparte na kryteriach diagnostycznych		<p>nowych objawów;</p> <ol style="list-style-type: none">2) badania laboratoryjne, w tym: morfologia krwi z rozmazem, badania funkcji nerek, wątroby;3) badanie ogólne moczu co 3 miesiące w ciągu pierwszego roku, a następnie co 6 miesięcy lub w razie wskazań medycznych;4) MRI bez i po podaniu kontrastu po każdym 12-tu miesiącach leczenia;5) w przypadku podejrzenia PML badanie płynu mózgowo-rdzeniowego na obecność wirusa JC, badanie rezonansu magnetycznego bez i po podaniu kontrastu;6) Powtarzanie testu u pacjenta z ujemnym mianem przeciwciał anti- JCV co 6 miesięcy <p>6. Specjalne środki ostrożności:</p> <ol style="list-style-type: none">1) Stosowanie produktu TYSABRI wiąże się ze zwiększonym ryzykiem wystąpienia PML – oportunistycznego zakażenia wywoływanego przez wirusa JC. Lekarz powinien być szczególnie wyczulony na objawy sugerujące PML, których pacjent może nie dostrzegać (np. objawy zaburzenia funkcji poznawczych lub psychiczne).2) Pacjentów należy uprzedzić, aby poinformowali o swoim leczeniu partnera lub opiekunów, gdyż mogą oni zauważyć objawy, których obecności pacjent nie jest świadomy.3) Jeśli u pacjenta rozwinie się PML, podawanie produktu TYSABRI trzeba przerwać na stałe.4) W celu oszacowania ryzyka przed lub w trakcie leczenia produktem TYSABRI, badanie na obecność przeciwciał anti-JCV może dostarczyć wspierających informacji. Przed rozpoczęciem leczenia produktem TYSABRI wymagane jest niedawne badanie MRI, jako obraz odniesienia, a następnie powtarzanie tego badania co roku w celu aktualizacji obrazu odniesienia. Należy regularnie monitorować pacjentów.
---	--	---

<p>McDonalda (Polman i wsp. 2005) i spełnianie kryteriów określonych w pkt. 8.3. i 8.7. albo pkt.8.4. i 8.7.</p> <p>8.3. Pacjenci, u których stwierdza się brak skuteczności terapii interferonem beta lub octanem glatirameru po minimum 12-tu miesiącach terapii, definiowany jako spełnienie obu poniższych warunków:</p> <ol style="list-style-type: none">1) liczba i ciężkość rzutów:<ol style="list-style-type: none">a) 2 lub więcej rzutów umiarkowanych wymagających leczenia sterydami (wzrost EDSS o 1 do 2 pkt lub wzrost o 2 pkt w zakresie jednego lub dwóch układów funkcjonalnych lub o 1 pkt w czterech lub większej liczbie układów funkcjonalnych) lubb) 1 ciężki rzut po 6 miesiącach wymagający leczenia sterydami (wzrost w EDSS większy niż w definicji rzutu umiarkowanego)2) zmiany w badaniu rezonansu magnetycznego wykonanym po każdych 12 miesiącach gdy stwierdza się jedno z poniższych:<ol style="list-style-type: none">a) więcej niż jedna nowa zmiana GD(+)b) więcej niż dwie nowe zmiany w sekwencji T2 (w sumie nie mniej niż 9 zmian); <p>8.4. Szybko rozwijająca się, ciężka postać choroby rozpoznawana kiedy zostaną spełnione oba poniższe parametry :</p> <ol style="list-style-type: none">a) liczba i ciężkość rzutów:<ul style="list-style-type: none">- co najmniej dwa rzuty wymagające leczenia sterydami powodujące niesprawność (w czasie rzutu wzrost EDSS o minimum 2 pkt)b) zmiany w badaniu rezonansu magnetycznego<ul style="list-style-type: none">- więcej niż jedna nowa zmiana GD(+)- więcej niż dwie nowe zmiany w sekwencji T2 (w sumie nie mniej niż 9 zmian); <p>8.5. Zapoznanie się przez pacjenta z ustną i pisemną informacją dotyczącą programu. Podpisanie formularza świadomej zgody przez pacjenta i lekarza prowadzącego. Jeden komplet dokumentów pozostaje w Ośrodku, drugi zostaje przekazany pacjentowi;</p>		<ol style="list-style-type: none">5) Po 2 latach należy ponownie poinformować pacjenta o zagrożeniach związanych z leczeniem produktem TYSABRI. Pacjenci włączeni do programu muszą otrzymać kartę ostrzegawczą pacjenta i kopię formularza kontynuacji leczenia. Potwierdzenie otrzymania kopii formularza i karty ostrzegawczej pacjenta pozostaje w dokumentacji medycznej. W przypadku podejrzenia PML należy wstrzymać dalsze podawanie leku do czasu wykluczenia PML. Lekarz powinien ocenić pacjenta i określić, czy objawy wskazują na dysfunkcję neurologiczną. W potwierdzonych przypadkach lekarz powinien stwierdzić, czy objawy są typowe dla stwardnienia rozsianego, czy wskazują na możliwe rozpoznanie PML. W razie wątpliwości należy rozważyć dalszą diagnostykę, w tym badanie MRI, najlepiej z podaniem kontrastu (dla porównania z wynikiem MRI sprzed leczenia), badanie płynu mózgowo-rdzeniowego w kierunku DNA wirusa JC oraz powtórne badanie neurologiczne.6) Po wykluczeniu przez lekarza PML (jeśli to konieczne, przez powtórzenie badań klinicznych, obrazowych i laboratoryjnych, gdy nadal istnieje podejrzenie kliniczne) można wznowić leczenie natalizumabem. <p>7. Monitorowanie programu:</p> <ol style="list-style-type: none">1) Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ;2) Przekazywanie do NFZ wymaganych informacji sprawozdawczo- rozliczeniowych.
--	--	---

<p>8.6. Przekazanie i potwierdzenie otrzymania karty pacjenta; 8.7. Brak stwierdzonej obecności przeciwciał anti-JCV.</p> <p>9. Do programu kwalifikują się również pacjenci, którzy rozpoczęli leczenie natalizumabem przed dniem 1 lipca 2013 r. i spełniają łącznie następujące kryteria:</p> <p>9.1. Leczenie zostało włączone zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego, i powyższe znajduje odzwierciedlenie w dokumentacji medycznej pacjenta; 9.2. Nie podlegają kryteriom wyłączenia określonym w pkt 11.</p> <p>10. Przeciwwskazania do stosowania natalizumabu:</p> <ol style="list-style-type: none">1) Wiek poniżej 18 roku życia;2) Ciąża i karmienie piersią;3) Postać wtórnie postępująca i pierwotnie postępująca SM;4) Skojarzenie z interferonem beta, octanem glatirameru;5) Zwiększone ryzyko zakażeń oportunistycznych, w tym pacjenci z upośledzoną odpornością (obecnie leczeni lekami immunosupresyjnymi lub z upośledzoną odpornością z powodu wcześniej stosowanej terapii, np. mitoksantronem lub cyklofosfamidem). W przypadku braku zaburzeń odporności dopuszczalne jest leczenie po upływie 6-ciu miesięcy od podania ostatniej dawki leku immunosupresyjnego;6) Przeciwwskazania do wykonania rezonansu magnetycznego. <p>11. Kryteria wyłączenia:</p> <ol style="list-style-type: none">1) Rezygnacja pacjenta;2) Ciąża.3) Nieprzestrzeganie zasad leczenia- pominięcie dwóch kolejnych dawek;4) Postępująca wieloogniskowa leukoencefalopatia (PML);<ol style="list-style-type: none">a) w przypadku podejrzenia PML wstrzymanie podawania leku do czasu jego wykluczenia,b) w przypadku potwierdzenia PML trwałe odstawienie leku.		
---	--	--

- 5) Brak stabilizacji lub postęp choroby pomimo leczenia (dwa rzuty wymagające sterydoterapii lub pogorszenie o 2 punkty w EDSS w ciągu roku);
- 6) Reakcje nadwrażliwości przy podaniu leku;
- 7) Nieprawidłowe wyniki badań laboratoryjnych związane z leczeniem produktem leczniczym Tysabri (powyżej 3 górna granica normy);
- 8) Nowotwory złośliwe;
- 9) Inne zakażenia oportunistyczne.

12. Określenie czasu leczenia w programie:

Ocenę skuteczności leczenia przeprowadza się po każdym pełnych 12 miesiącach terapii.

U chorych odpowiadających na leczenie po ocenie skuteczności, terapię natalizumabem można przedłużać o kolejne 12 miesięcy.

Z uwagi na podwyższone ryzyko PML, lekarz specjalista i pacjent powinni ponownie po 2 latach indywidualnie rozważyć korzyści i ryzyko leczenia produktem TYSABRI. Łączny czas leczenia pacjenta, lekami modyfikującymi przebieg choroby, zależy od decyzji lekarza, nie może jednak przekraczać 60 miesięcy.

W przypadku wystąpienia, w początkowym okresie leczenia, objawów niepożądanych lub ze względu na bezpieczeństwo chorego, dopuszcza się w ramach programu, zamianę na lek o innym mechanizmie działania. Przesłanki do zmiany terapii, wymienione w poprzednim zdaniu, nie są tożsame z brakiem skuteczności wdrożonego leczenia.

Za brak skuteczności leczenia natalizumabem, uzasadniający zmianę leczenia lub przerwanie leczenia, przyjmuje się wystąpienie jednej z poniższych sytuacji:

- 1) Przejście w postać wtórnie postępującą,
- 2) Wystąpienie 2 z 3 poniższych kryteriów:
 - a) liczba i ciężkość rzutów:
 - 2 lub więcej rzutów umiarkowanych wymagających leczenia sterydami (wzrost EDSS o 1 do 2 pkt lub wzrost o 2 pkt w zakresie jednego lub dwóch układów funkcjonalnych lub o 1 pkt w zakresie czterech lub większej liczbie układów

funkcjonalnych) lub

- 1 ciężki rzut wymagający leczenia sterydami po 6 miesiącach leczenia (wzrost w EDSS większy niż w definicji rzutu umiarkowanego)

b) progresja choroby mimo leczenia, co oznacza utrzymujące się przez co najmniej 3 miesiące pogorszenie się stanu neurologicznego o co najmniej:

- 2 pkt EDSS, gdy EDSS do 3,5,

- 1 pkt EDSS, gdy EDSS od 4,0;

c) zmiany w badaniu rezonansu magnetycznego wykonanym po każdym 12 miesiącach, gdy stwierdza się jedno z poniższych:

- więcej niż jedna nowa zmiana Gd (+),

- więcej niż dwie nowe zmiany w sekwencji T2.

13. Kryteria przedłużenia leczenia o kolejne 12 miesięcy:

Leczenie może zostać przedłużone o kolejne 12 miesięcy, jeżeli zostaną spełnione 2 z 3 niżej wymienionych kryteriów:

1) liczba i ciężkość rzutów:

- brak rzutów lub rzuty łagodne (wzrost EDSS w trakcie rzutu o 0.5 pkt lub o 1 pkt w zakresie jednego do trzech układów funkcjonalnych) lub

- 1 rzut umiarkowany (wzrost EDSS w trakcie rzutu o 1 do 2 pkt lub 2 pkt w zakresie jednego do dwóch układów funkcjonalnych lub o 1 pkt w czterech lub większej liczbie układów funkcjonalnych), lub

2) brak progresji choroby w okresie ostatniego roku leczenia: różnica w skali EDSS poniżej 1 pkt;

3) brak wyraźnych cech aktywności i progresji choroby w badaniu MRI z podaniem kontrastu (nie więcej niż jedna nowa zmiana Gd+ lub dwie nowe zmiany w sekwencji T2).

Załącznik B.47.

LECZENIE CIĘŻKIEJ POSTACI ŁUSZCZYCY PŁACKOWATEJ (ICD-10 L 40.0)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Kwalifikacja do programu</p> <p>A. Kryteria kwalifikacji do leczenia ustekinumabem albo adalimumabem w ramach programu</p> <p>1. Do programu mogą być zakwalifikowani dorośli pacjenci (w wieku 18 lat i powyżej) spełniający łącznie następujące kryteria:</p> <p>1) pacjenci z ciężką postacią łuszczycy płackowatej, którzy przestali reagować na leczenie lub mają przeciwwskazania lub nie tolerują innych metod leczenia ogólnego</p> <p>2) pacjenci, u których uzyskano następującą ocenę nasilenia procesu łuszczycowego ze wskaźnikami:</p> <p>a) PASI większym niż 18 oraz</p> <p>b) DLQI większym niż 10 oraz</p> <p>c) BSA większym niż 10</p> <p>3) pacjenci, u których w okresie poprzedzającym kwalifikację do programu nie uzyskano poprawy po leczeniu z zastosowaniem co najmniej dwóch różnych metod klasycznej terapii ogólnej:</p> <p>a) Leczenie metotreksatem w dawce 15mg/tydzień, oceniane po trzech miesiącach;</p> <p>b) Leczenie retinoidami w dawce równej lub większej niż 0,5mg/kg m.c./dobę, oceniane po dwóch miesiącach;</p> <p>c) Leczenie cyklosporyną w dawce od 3 do 5 mg/kg m.c./dobę, oceniane po trzech miesiącach;</p> <p>d) Leczenie metodą PUVA (psoralen+UVA), oceniane po trzech miesiącach</p>	<p>Dawkowanie</p> <p>Ustekinumab: dawka początkowa 45 mg podana podskórną, następnie 45mg po 4 tygodniach, a potem 45 mg co 12 tygodni.</p> <p>U pacjentów z masą ciała powyżej 100 kg dawka początkowa wynosi 90 mg podawana podskórną, następnie ta sama dawka po 4 tygodniach, a potem co 12 tygodni.</p> <p>Adalimumab: dawka początkowa adalimumabu u dorosłych pacjentów wynosi 80 mg podskórną, a następnie po upływie jednego tygodnia od podania dawki początkowej stosuje się dawkę 40 mg podskórną co drugi tydzień.</p>	<p>A. Badania przy kwalifikacji</p> <p>W ramach kwalifikacji pacjenta do udziału w programie konieczne jest wykonanie następujących badań:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. morfologia krwi z rozmazem; 2. badanie ogólne moczu; 3. odczyn Biernackiego OB, 4. aminotransferaza asparaginowa AspAT; 5. aminotransferaza alaninowa AlAT; 6. stężenie kreatyniny w surowicy; 7. próba tuberkulinowa lub Quantiferon test; 8. RTG klatki piersiowej z opisem (maksymalnie do 3 miesięcy przed kwalifikacją); 9. EKG z opisem; 10. obecność antygenu HBS; 11. przeciwciała anty-HCV; 12. przeciwciała anty-HIV; 13. przeciwciała przeciwko Borrelia burgdorferi; 14. USG jamy brzusznej; 15. ASO; 16. przeciwciała ANA; 17. VDRL; 18. konsultacje lekarskie w kierunku ognisk sięjących (laryngologiczna, stomatologiczna, ginekologiczna); 19. wykluczenie ciąży; 20. wykonanie zdjęć miejsc dotkniętych łuszczycą; 21. CRP.

<p>lub pacjenci, u których występują przeciwwskazania do stosowania wyżej wymienionych metod terapii ogólnej, przy czym przeciwwskazania do stosowania terapii ogólnej muszą być oparte na Charakterystyce Produktu Leczniczego lub aktualnej wiedzy medycznej</p> <p>lub pacjenci, u których wystąpiły działania niepożądane po stosowaniu wyżej wymienionych metod terapii ogólnej uniemożliwiającej ich kontynuowanie.</p> <ol style="list-style-type: none">2. Do programu mogą być kwalifikowani również pacjenci uprzednio leczeni terapią biologiczną w ramach świadczenia za zgodą płatnika lub w ramach hospitalizacji według jednorodnych grup pacjentów (JGP) lub w ramach farmakoterapii niestandardowej, pod warunkiem, że przed rozpoczęciem leczenia biologicznego spełniali kryteria kwalifikacji do programu oraz nie spełnili kryteriów zakończenia udziału w programie. W szczególnych przypadkach braku spełnienia kryteriów kwalifikacji do programu przed rozpoczęciem leczenia biologicznego w ramach świadczenia za zgodą płatnika lub w ramach hospitalizacji według jednorodnych grup pacjentów (JGP) lub w ramach farmakoterapii niestandardowej decyzję o kwalifikacji do programu podejmuje Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Łuszczycy Plackowatej, pod warunkiem, że nie zostały spełnione kryteria zakończenia udziału w programie.3. W przypadku kobiet w wieku rozrodczym wymagana jest zgoda na stosowanie skutecznej antykoncepcji w czasie leczenia oraz przez 15 tygodni od podania ostatniej dawki ustekinumabu albo przez co najmniej 5 miesięcy po podaniu ostatniej dawki adalimumabu.4. Zgłoszenia pacjenta do programu dokonuje lekarz dermatolog prowadzący pacjenta, który posiada odpowiednią dokumentację dotychczasowego leczenia. Do dokumentacji		<p>B. Monitorowanie leczenia:</p> <p>1. W celu oceny skuteczności leczenia wykonuje się:</p> <ol style="list-style-type: none">1) Ocenę wskaźnika nasilenia zmian łuszczykowych – PASI. Ocenę PASI należy wykonać po 4 tygodniach (+/-7dni) od pierwszego podania a następnie co 12 tygodni (+/-7dni). Ocenę skuteczności leczenia w oparciu o wskaźnik PASI dokonuje się w 28 tygodniu od podania pierwszej dawki ustekinumabu albo w 16 i 28 tygodniu od podania pierwszej dawki adalimumabu, a następnie w 40 tygodniu (do dokumentacji dołącza się zdjęcia- pliki*jgp. tak jak przy kwalifikacji do programu).2) Leczenie może być kontynuowane u pacjentów, u których w 28 i 40 tygodniu stwierdzono zmniejszenie wartości PASI o 75%w przypadku leczenia ustekinumabem albo w 16 i 28 tygodniu w przypadku leczenia adalimumabem.3) Pacjent może być kwalifikowany do dalszego leczenia ustekinumabem również jeżeli w 28 i 40 tygodniu poprawa wskaźnika PASI mieści się w przedziale 50-75% i jednocześnie stwierdzono poprawę jakości życia ocenioną za pomocą skali DLQI (spadek wartości o minimum 5 punktów) a w przypadku leczenia adalimumabem w 16 i 28 tygodniu.4) Ostateczną decyzję o kontynuacji leczenia podejmuje lekarz prowadzący po uzyskaniu akceptacji Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Łuszczycy Plackowatej. <p>2. Kontrola pacjentów w trakcie leczenia ustekinumabem albo adalimumabem:</p> <p>Nie rzadziej niż w wyznaczonych terminach należy wykonać:</p> <ol style="list-style-type: none">1) w 4 tygodniu od pierwszego podania wywiad lekarski dotyczący efektów leczenia i możliwych działań niepożądanych;
--	--	---

<p>dołącza się zdjęcia-pliki*jgp zmian miejsc dotkniętych łuszczycą, które następnie wczytuje się w aplikację komputerową wskazaną przez Prezesa NFZ, o której mowa poniżej. Pacjent jest następnie kwalifikowany do programu przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Łuszczycy Plackowatej Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Łuszczycy Plackowatej powoływany jest przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Łuszczycy Plackowatej kwalifikuje do programu pacjentów zgłoszonych do kwalifikacji za pośrednictwem aplikacji komputerowej wskazanej przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Wymagane dane pacjentów zgłoszonych do kwalifikacji, w tym zakodowane dane osobowe (wskazane w aplikacji komputerowej) oraz dane opisujące stan kliniczny (wymienione w opisie programu i powtórzone w aplikacji komputerowej) zostają przekazane do Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Łuszczycy Plackowatej za pośrednictwem aplikacji komputerowej wskazanej przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Finansowanie zastosowania substancji czynnej wymienionej w opisie programu nastąpi dopiero po dokonaniu kwalifikacji przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Łuszczycy Plackowatej.</p> <p>5. Pacjenci stosujący ustekinumab albo adalimumab otrzymują Kartę ostrzegawczą dla pacjenta przyjmującego lek.</p> <p>B. Kryteria nie pozwalające na włączenie do programu ze względu na bezpieczeństwo</p> <p>Do programu nie kwalifikuje się pacjentów w następujących przypadkach::</p>		<p>2) w 4 tygodniu od podania pierwszej dawki należy wykonać ocenę nasilenia procesu łuszczycowego w skali PASI, DLQI i BSA;</p> <p>3) w 4 tygodniu od podania pierwszej dawki należy ocenić:</p> <ul style="list-style-type: none">a) morfologię krwi z rozmazem;b) odczyn Biernackiego OB;c) CRP;d) aminotransferazę alaninową AlAT;e) aminotransferazę asparaginową AspAT;f) stężenie kreatyniny w surowicy. <p>Kontrolę pacjentów należy następnie powtarzać co 12 tygodni.</p> <p>4) co najmniej raz na 365 dni należy wykonać EKG i RTG klatki piersiowej lub Quantiferon. W indywidualnych przypadkach należy rozważyć wykonanie innych koniecznych badań.</p>
---	--	--

<ol style="list-style-type: none">1. okresu ciąży i laktacji;2. nadwrażliwości na substancję czynną lub pomocniczą leku;3. czynnych lub utajonych infekcji wirusowych, bakteryjnych, grzybiczych i pierwotniakowych, zwłaszcza zakażenia HIV, HBV i HCV oraz <i>Mycobacterium tuberculosis</i> (nie dotyczy infekcji <i>Propionibacterium acnes</i> oraz nawrotowej opryszczki);4. tocznia rumieniowatego układowego;5. chorób demielinizacyjnych;6. ciężkiej niewydolności układu krążenia (powyżej NYHA III i NYHA IV);7. czynnej choroby nowotworowej lub choroby nowotworowej, której leczenie zakończono w ostatnich 5 latach (z wyjątkiem raka podstawnokomórkowego skóry);8. wystąpienia pancytopenii i niedokrwistości aplastycznej.		
<p>C. Kryteria zakończenia udziału w programie:</p> <ol style="list-style-type: none">1. brak adekwatnej odpowiedzi na leczenie stwierdzone w przypadku nieuzyskania poprawy klinicznej to znaczy: zmniejszenia wartości PASI o 75%, nieuzyskania poprawy wskaźnika PASI w przedziale 50-75% wraz z jednoczesnym nieuzyskaniem poprawy jakości życia ocenionej za pomocą skali DLQI o minimum 5 punktów lub2. utrata odpowiedzi na leczenie po uzyskaniu adekwatnej odpowiedzi na leczenie to znaczy PASI większy niż 18, BSA większy niż 10 i DLQI większy niż 10, lub3. wystąpienie działań niepożądanych takich jak:<ol style="list-style-type: none">a) reakcja alergiczna na lek;b) zakażenie o ciężkim przebiegu;c) objawy niewydolności nerek, serca, płuc, wątroby;d) pancytopenia i niedokrwistość aplastyczna;e) stwierdzenie choroby nowotworowej;f) stwierdzenie wykładników wskazujących na rozwój		

ciężkiej choroby ogólnoustrojowej o podłożu autoimmunologicznym, jeżeli nie ustąpiły po przerwaniu terapii biologicznej bądź zastosowaniu odpowiedniego leczenia.

D. Określenie czasu leczenia w programie:

Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu pacjenta z programu, zgodnie z kryteriami przedstawionymi w opisie przedmiotowego programu. Leczenie w ramach programu należy kontynuować do momentu osiągnięcia remisji, nie dłużej niż do 48 tygodni. W uzasadnionych przypadkach potwierdzonych decyzją Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Łuszczycy Plackowatej u niektórych pacjentów można zastosować w ramach programu terapię trwającą powyżej 48 tygodni. Długość trwania takiej terapii określa Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w Łuszczycy Plackowatej.

U pacjentów, u których nie stwierdzono adekwatnej odpowiedzi na leczenie po 28 tygodniach od podania pierwszej dawki ustekinumabu albo po 16 i 28 tygodniach od podania adalimumabu, należy przerwać leczenie i udział pacjenta w programie.

Decyzja o zakończeniu leczenia zostaje przekazana do Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Łuszczycy Plackowatej za pośrednictwem aplikacji komputerowej stosowanej w przedmiotowym programie.

E. Kryteria ponownego włączenia do programu pacjentów leczonych ustekinumabem albo adalimumabem:

Pacjent, u którego zaprzestano podawania ustekinumabu albo adalimumabu zastosowanego zgodnie z treścią programu, u którego osiągnięto niską aktywność choroby lub remisję może być ponownie włączony do programu po zakwalifikowaniu przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego w

<p>Łuszczycy Plackowatej, jeżeli podczas badania kontrolnego stwierdzono nawrót choroby (wzrost wartości wskaźników PASI, DLQI, oraz BSA o co najmniej 50% w stosunku do wartości obliczonej w momencie odstawienia leku). Wartość wskaźnika PASI w przypadku ponownego włączenia do programu musi być większa niż 10, a do dokumentacji dołącza się zdjęcia- pliki*.jpg. tak jak przy kwalifikacji do programu. Do programu może być ponownie włączony również pacjent, u którego zaprzestano podawania ustekinumabu albo adalimumabu zastosowanego zgodnie z treścią programu, z powodu wystąpienia działań niepożądanych, które ustąpiły po odstawieniu leku, bądź zastosowanego leczenia, lub z powodu planowanej przerwy w leczeniu po dokonaniu ponownej kwalifikacji przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Biologicznego Łuszczycy Plackowatej.</p>		
---	--	--

Załącznik B.48.

LECZENIE CZERNIAKA ZŁOŚLIWEGO SKÓRY (ICD-10 C43)**ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO**

ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKU W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <p>1) rozpoznanie nieresekcyjnego lub uogólnionego czerniaka skóry;</p> <p>2) potwierdzenie mutacji <i>BRAF V600</i> w komórkach nowotworowych za pomocą zwalidowanego testu;</p> <p>3) zmiany nowotworowe umożliwiające ocenę odpowiedzi na leczenie według kryteriów aktualnej wersji RECIST;</p> <p>4) wiek ≥ 18 lat;</p> <p>5) sprawność w stopniu 0-1 wg klasyfikacji Zubroda-WHO lub ECOG;</p> <p>6) brak objawowych przerzutów do ośrodkowego układu nerwowego lub stan bezobjawowy po przebytych leczeniu chirurgicznym lub radioterapii przerzutów w mózgu;</p> <p>7) wielkość odstępu QTc w badaniu EKG ≤ 500 ms;</p> <p>8) wyniki badania morfologii oraz badań biochemicznych krwi umożliwiające leczenie zgodnie z aktualną Charakterystyką Produktu Leczniczego, a w szczególności:</p> <ul style="list-style-type: none"> - liczba białych krwinek $\geq 2000/\mu\text{l}$; - liczba granulocytów obojętnochłonnych $\geq 1500/\mu\text{l}$; - liczba płytek $\geq 100 \times 10^3/\mu\text{l}$; - stężenie hemoglobiny ≥ 9 g/dl (możliwe przetoczenie krwi/produktów krwiopochodnych); - stężenie kreatyniny $\leq 1,5 \times$ GGN (górną granicą normy); - aktywność AST/ALT $\leq 2,5 \times$ GGN u pacjentów bez przerzutów do wątroby i $\leq 5 \times$ GGN u pacjentów z przerzutami do wątroby; 	<p>1. Zalecana dawka wemurafenibu wynosi 960 mg (cztery tabletki po 240 mg) dwa razy na dobę (równowartość dobowej dawki wynoszącej 1 920 mg). Pierwsza dawka powinna zostać przyjęta rano, a druga dawka po około 12 godzinach-wieczorem.</p> <p>2. Każdy cykl leczenia obejmuje 28 dni – 224 tabletki. W przypadku jednoczesnego stosowania substratów i leków wpływających na CYP1A2 lub CYP3A4 lub w przypadkach wystąpienia działań niepożądanych może być konieczna modyfikacja dawki.</p> <p>Postępowanie w przypadku objawowych reakcji niepożądanych na produkt lub wydłużenia odstępu QT może wymagać zmniejszenia dawki produktu, czasowego przerwania leczenia lub jego zakończenia. Nie zaleca się zmieniać dawkowania na dawkę mniejszą niż 480 mg dwa razy na dobę.</p> <p>Kryteria i sposób modyfikacji dawkowania są określone w aktualnej Charakterystyce Produktu Leczniczego.</p>	<p>1. Badania przed włączeniem leczenia</p> <p>1) histologiczne potwierdzenie czerniaka zgodnie z kryteriami włączenia;</p> <p>2) ocena obecności mutacji <i>BRAF V600</i>;</p> <p>3) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>4) oznaczenia stężenia kreatyniny;</p> <p>5) oznaczenie stężenia bilirubiny;</p> <p>6) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej;</p> <p>7) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej;</p> <p>8) oznaczenie aktywności fosfatazy zasadowej;</p> <p>9) oznaczenie poziomu elektrolitów (w tym magnezu);</p> <p>10) elektrokardiogram (EKG);</p> <p>11) test ciążowy u kobiet w wieku rozrodczym;</p> <p>12) badanie tomografii komputerowej głowy;</p> <p>13) badanie tomografii komputerowej klatki piersiowej;</p> <p>14) badanie tomografii komputerowej jamy brzusznej i miednicy;</p> <p>15) badanie tomografii komputerowej innej lokalizacji lub inne badania obrazowe (ultrasonografia – USG, z ewentualną dokumentacją fotograficzną zmian nowotworowych na skórze, rezonans magnetyczny – MR, scyntygrafia) w zależności od sytuacji klinicznej;</p> <p>16) ocena przedmiotowa całej skóry,</p>

<p>- stężenie bilirubiny $\leq 1,5$ x GGN (z wyjątkiem pacjentów z zespołem Gilberta, u których stężenie bilirubiny całkowitej musi być niższe niż 3,0 mg/dl);</p> <p>9) brak przeciwwskazań do stosowania leku określonych w aktualnej Charakterystyce Produktu Leczniczego;</p> <p>10) brak schorzeń towarzyszących lub zaburzeń uniemożliwiających leczenie;</p> <p>11) wykluczone stosowanie jednoczesnej chemioterapii oraz innych leków ukierunkowanych molekularnie, wykluczenie współistniejącego innego nowotworu złośliwego z wyjątkiem nowotworów złośliwych skóry;</p> <p>12) wykluczenie ciąży lub karmienia piersią u pacjentek.</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia z programu:</p> <p>1) progresja choroby;</p> <p>2) pogorszenie stanu pacjenta w związku z nowotworem bez progresji potwierdzonej w badaniu przedmiotowym lub obrazowym;</p> <p>3) toksyczność leczenia z wystąpieniem przynajmniej jednego niepożądanego działania będącego zagrożeniem życia według kryteriów CTC (Common Toxicity Criteria);</p> <p>4) utrzymująca się/ nawracająca nieakceptowalna toksyczność powyżej 3 stopnia według kryteriów CTC (Common Toxicity Criteria) z wyjątkiem wtórnych nowotworów skóry;</p> <p>5) nadwrażliwość na lek lub na substancję pomocniczą;</p> <p>6) obniżenie sprawności do stopnia 2-4 według kryteriów WHO</p>		<p>17) badanie głowy i szyi obejmujące przynajmniej wzrokową ocenę błon śluzowych jamy ustnej oraz palpacyjną ocenę węzłów chłonnych,</p> <p>18) badania obrazowe umożliwiające ocenę odpowiedzi na leczenie według aktualnych kryteriów RECIST (nie wcześniej niż 28 dni przed zastosowaniem pierwszej dawki leku).</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>1) badanie tomografii komputerowej klatki piersiowej, jamy brzusznej i miednicy co 6-10 tygodni;</p> <p>2) badanie tomografii komputerowej innej lokalizacji lub inne badania obrazowe (ultrasonografia – USG, dokumentacja fotograficzna zmian na skórze, rezonans magnetyczny – MR, scyntygrafia) w zależności od sytuacji klinicznej;</p> <p>3) ocena skóry w kierunku występowania raków płaskonabłonkowych według opisu w Charakterystyce Produktu Leczniczego wykonywana przez specjalistę onkologii klinicznej lub chirurgii onkologicznej (w przypadkach wątpliwych – konsultacja dermatologiczna);</p> <p>4) elektrokardiogram (EKG) oraz oznaczenie poziomu elektrolitów (w tym magnezu) według aktualnej Charakterystyki Produktu Leczniczego, co 6-10 tygodni;</p> <p>5) badania morfologii i biochemii krwi co 6-10 tygodni;</p> <p>6) badania obrazowe umożliwiające ocenę odpowiedzi na leczenie według aktualnych kryteriów RECIST (co dwa 28-dniowe cykle leczenia, tj. co 56 dni - ważność badania 14 dni, czyli przedział czasowy co 6-10 tygodni).</p>
---	--	--

lub ECOG; 7) pogorszenie jakości życia o istotnym znaczeniu według oceny lekarza lub pacjenta; 8) rezygnacja pacjenta – wycofanie zgody na udział w programie.		
--	--	--

Załącznik B.49.

LECZENIE DOUSTNE STANÓW NADMIARU ŻELAZA W ORGANIZMIE (ICD-10 E.83.1)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kwalifikacja świadczeniobiorców do terapii Pacjent jest kwalifikowany do programu przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Nadmiarów Żelaza w Organizmie powołany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>2. Kryteria włączenia</p> <p>1) przewlekłe obciążenie żelazem w wyniku częstych transfuzji krwi (≥ 7 ml/kg m.c. na miesiąc koncentratu krwinek czerwonych) u pacjentów z ciężką postacią talasemii beta w wieku od 6 do 18 r.ż.;</p> <p>2) przewlekłe obciążenie żelazem spowodowane częstymi transfuzjami krwi (≥ 7 ml/kg m.c. na miesiąc koncentratu krwinek czerwonych), gdy leczenie deferoksaminą jest przeciwwskazane lub nieodpowiednie u pacjentów z ciężką postacią talasemii beta w wieku od 2 do 5 r.ż.</p> <p>3) przewlekłe obciążenie żelazem spowodowane nieczęstymi transfuzjami krwi (< 7 ml/kg m.c. na miesiąc koncentratu krwinek czerwonych), gdy leczenie deferoksaminą jest przeciwwskazane lub nieodpowiednie u pacjentów z ciężką postacią talasemii beta w wieku od 6 do 18 r.ż.</p> <p>4) przewlekłe obciążenie żelazem spowodowane transfuzjami krwi, gdy leczenie deferoksaminą jest przeciwwskazane lub nieodpowiednie u pacjentów w wieku pomiędzy 2 i 18 r.ż. ze schorzeniami wg klasyfikacji ICD-10: a) D46 - zespoły mielodysplastyczne (MDS); b) D55 - niedokrwistości hemolityczne;</p>	<p>1. Leczenie początkowe Leczenie deferazyroksem powinno być rozpoczynane po przetoczeniu około 20 jednostek (około 100 ml/kg m.c.) koncentratu krwinek czerwonych, lub gdy istnieją dane potwierdzające występowanie przewlekłego obciążenia żelazem (np. stężenie ferrytyny w surowicy $> 1\ 000$ $\mu\text{g/l}$).</p> <p>1.1 Dawkowanie deferazyroksu</p> <p>1) podaje się 20 mg/kg m.c. na dobę z wyjątkiem: a) pacjentów wymagających obniżenia stężenia żelaza w organizmie i otrzymujących jednocześnie ponad 14 ml koncentratu krwinek czerwonych/kg m.c. na miesiąc, u których można rozważyć podanie dawki początkowej 30 mg/kg m.c. na dobę, b) pacjentów niewymagających zmniejszenia stężenia żelaza w organizmie i otrzymujących jednocześnie mniej niż 7 ml koncentratu krwinek czerwonych/kg m.c. na miesiąc, u których możliwe jest obniżenie dawki początkowej deferazyroksu do 10 mg/kg m.c. na dobę.</p> <p>W każdym przypadku należy monitorować efekt leczenia i w przypadku braku jego skuteczności rozważyć zwiększenie dawki leku.</p> <p>2) U pacjentów leczonych dotychczas skutecznie deferoksaminą można rozważyć podanie deferazyroksu w dawce początkowej odpowiadającej połowie dotychczasowej dawki deferoksaminy. Jeżeli obliczona w ten sposób dobową dawką deferazyroksu będzie mniejsza niż 20 mg/kg m.c., należy bardzo uważnie monitorować efekt</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji pacjenta do programu</p> <p>1) badanie podmiotowe i przedmiotowe: a) masa ciała, b) wysokość, c) powierzchnia ciała;</p> <p>2) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>3) parametry biochemiczne krwi: a) elektrolity, b) aktywność aminotransferaz, c) fosfatazy alkalicznej, d) dehydrogenazy mleczanowej, e) stężenie bilirubiny, f) poziom mocznika;</p> <p>4) dwukrotne oznaczenie stężenia kreatyniny w surowicy krwi;</p> <p>5) klirens kreatyniny;</p> <p>6) stężenie ferrytyny, całkowita zdolność wiązania żelaza, stężenie żelaza, transferyny;</p> <p>7) badanie ogólne moczu;</p> <p>8) EKG;</p> <p>9) stężenie hormonów: a) TSH, b) fT4;</p> <p>10) objętość wątroby i śledziony mierzona w USG lub TK;</p> <p>11) badanie okulistyczne (w tym badanie dna oka);</p> <p>12) badanie kardiologiczne obejmujące echokardiografię;</p> <p>13) badanie endokrynologiczne;</p> <p>14) badanie słuchu.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia Należy w sposób ciągły monitorować ilości przetaczanego</p>

<p>c) D57 - niedokrwistość sierpowatokrwinkowa; d) D61 - niedokrwistości aplastyczne, w tym: - zespół Diamonda- Blackfana; - anemia Fanconiego; e) D64 - inne bardzo rzadkie niedokrwistości wrodzone lub nabyte; f) Z94.8 - transplantacja innego narządu lub tkanki.</p> <p>5) pacjenci, którzy rozpoczęli leczenie przed 18 r.ż. w ramach programu lekowego, po ukończeniu 18 r.ż. kontynuują leczenie pod warunkiem nie spełniania kryteriów wykluczenia</p> <p>3. Kryteria wykluczenia 1) nadwrażliwość na substancję czynną (deferazyroks) lub na którąkolwiek substancję pomocniczą; 2) jednoczesne podawanie innych środków chelatujących żelazo, ponieważ bezpieczeństwo takiego leczenia skojarzonego nie zostało ustalone; 3) pacjenci z klirens kreatyniny < 60 ml/min; 4) pacjenci z ciężkimi zaburzeniami czynności wątroby (aktywność aminotransferaz wątrobowych przekraczająca 5 razy górną granicę normy); 5) pacjenci z dziedziczną nietolerancją galaktozy, niedoborem laktazy (typu Lapp), zespołem złego wchłaniania glukozy/galaktozy lub ciężkim niedoborem laktazy; 6) jednoczesne stosowanie z produktami zaobojętniającymi zawierającymi glin.</p>	<p>terapii i w przypadku jej niewystarczającej skuteczności zwiększyć dawkę deferazyroksu.</p> <p>2. Leczenie podtrzymujące 1) Dostosowywanie dawki deferazyroksu należy przeprowadzać stopniowo, zmieniając ją jednorazowo o 5 do 10 mg/kg m.c., w zależności od indywidualnej odpowiedzi pacjenta i celów terapeutycznych (utrzymanie lub zmniejszenie obciążenia żelazem). W tym celu zaleca się comiesięczną kontrolę stężenia ferrytyny w surowicy, a w razie konieczności dostosowanie dawki deferazyroksu co 3 do 6 miesięcy w zależności od tendencji w stężeniu ferrytyny w surowicy. 2) Nie zaleca się podawania dawek deferazyroksu powyżej 30 mg/kg m.c., ponieważ istnieje ograniczone doświadczenie z zastosowaniem dawek tej wysokości. 3) Jeżeli stężenie ferrytyny w surowicy zmniejszy się do wartości utrzymujących się poniżej 500 µg/l, należy rozważyć przerwanie leczenia. 4) Dawkę deferazyroksu można zmniejszyć o 10 mg/kg m.c., jeśli klirens kreatyniny zmniejszy się poniżej dolnej granicy normy (< 90 ml/min.) lub stężenie kreatyniny w surowicy podczas dwóch kolejnych wizyt zwiększy się do wartości powyżej górnej granicy normy odpowiedniej dla wieku pacjenta. 5) Należy przerwać leczenie, jeśli po zmniejszeniu dawki wystąpi zwiększenie stężenia kreatyniny w surowicy > 33% powyżej wartości oznaczonych przed leczeniem lub klirens kreatyniny zmniejszy się poniżej dolnej granicy normy. Leczenie można wznowić w zależności od indywidualnej sytuacji klinicznej. 6) Można rozważyć zmniejszenie dawki lub przerwanie leczenia w przypadku nieprawidłowych wartości wskaźników czynności kanalików nerkowych lub w razie wystąpienia wskazań klinicznych. Jeśli pomimo zmniejszenia dawki i przerwy w podawaniu leku stężenie kreatyniny w surowicy pozostaje >33% powyżej wartości oznaczonej przed leczeniem i utrzymują się nieprawidłowe wartości innych wskaźników czynności nerek (np. proteinuria, zespół Fanconiego), pacjenta należy skierować do specjalisty nefrologa i można rozważyć dalsze badanie specjalistyczne (takie jak biopsja nerki).</p>	<p>koncentratu krwinek czerwonych.</p> <p>2.1 Badania wykonywane w trakcie leczenia 1) badanie podmiotowe i przedmiotowe: a) masa ciała – co 1 miesiąc, b) wysokość – co 3 miesiące, 2) morfologia krwi z rozmazem – co 1 miesiąc; 3) parametry biochemiczne krwi: a) elektrolity, b) aktywność aminotransferaz, c) fosfatazy alkalicznej, dehydrogenazy mleczanowej, d) gammaglutamylotranspeptydazy, e) stężenie bilirubiny, f) mocznika, – co 2 tygodnie w trakcie pierwszego miesiąca leczenia, następnie co 1 miesiąc; 4) stężenie ferrytyny – co 1 miesiąc; 5) stężenie kreatyniny w surowicy – co 1 tydzień w trakcie pierwszego miesiąca leczenia lub po modyfikacji leczenia deferazyroksem, następnie co 1 miesiąc; 6) klirens kreatyniny (szacowany za pomocą wzoru Schwartz'a u dzieci) lub stężenie cystatyny C w surowicy – co 1 tydzień w trakcie pierwszego miesiąca leczenia lub po modyfikacji leczenia deferazyroksem, następnie co 1 miesiąc; 7) badanie ogólne moczu – co 1 miesiąc; 8) kontrola dodatkowych wskaźników czynności kanalików nerkowych – w razie potrzeby; 9) EKG – co 3 miesiące; 10) stężenie hormonów: a) TSH, b) fT4, – co 6 miesięcy; 11) objętość wątroby i śledziony mierzona w USG lub TK – co 1 rok; 12) badanie okulistyczne (w tym badanie dna oka) – co 1 rok; 13) badanie słuchu – co 1 rok; 14) badanie kardiologiczne obejmujące echokardiografię – co 1 rok; 15) badanie endokrynologiczne – co 1 rok; 16) kontrola masy ciała, wzrostu i rozwoju seksualnego</p>
---	---	--

	<p>7) Leczenie należy przerwać w przypadku wystąpienia stałego, progresywnego zwiększenia aktywności aminotransferaz w surowicy, którego nie można przypisać innym czynnikom. Po ustaleniu przyczyny nieprawidłowych wartości prób czynnościowych wątroby, lub po uzyskaniu prawidłowych wartości aktywności aminotransferaz, można rozważyć ostrożne wznowienie leczenia mniejszą dawką, ze stopniowym zwiększaniem dawki.</p> <p>8) Jeśli stężenie ferrytyny w surowicy ulegnie stałemu zmniejszaniu poniżej 500 µg/l, należy rozważyć przerwanie leczenia.</p> <p>3. Sposób podawania Do podania doustnego. Deferazyroks musi być przyjmowany raz na dobę na czczo, co najmniej 30 minut przed posiłkiem, najlepiej o tej samej porze każdego dnia. Tabletki rozpuszczają się w wyniku rozmieszania w szklance wody, soku pomarańczowego lub jabłkowego (100 do 200 ml), aż do uzyskania jednolitej zawiesiny. Po zażyciu zawiesiny wszelkie resztki leku należy ponownie rozpuścić w niewielkiej ilości wody lub soku i wypić. Tabletek nie należy żuć ani połykać w całości.</p>	pacjentów – co 1 rok.
--	--	-----------------------

Załącznik B.50.

LECZENIE CHORYCH NA ZAAWANSOWANEGO RAKA JAJNIKA (ICD-10 C56, C57, C48)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Leczenie chorych na zaawansowanego raka jajnika przy wykorzystaniu substancji czynnej bewacyzumab.</p> <p>1.1. Kryteria kwalifikacji:</p> <p>1) histologiczne rozpoznanie raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej;</p> <p>2) stopień zaawansowania FIGO IV lub III z chorobą resztkową po zabiegu cytoredukcji > 1cm (suboptymalna cytoredukcja; wymagane jest opisanie resztkowych zmian nowotworowych pozostawionych po operacji z określeniem wielkości w centymetrach);</p> <p>3) niestosowanie wcześniejszego leczenia systemowego raka jajnika. Wcześniejsza chemioterapia neoadjuwantowa jest dopuszczalna;</p> <p>4) stan sprawności ogólnej w stopniach 0-1 według klasyfikacji Zubroda-WHO;</p> <p>5) wiek powyżej 18 roku życia;</p> <p>6) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem:</p> <p>a) liczba płytek krwi większa lub równa $1,5 \times 10^5/\text{mm}^3$,</p> <p>b) bezwzględna liczba neutrofilów większa lub równa $1500/\text{mm}^3$,</p> <p>c) stężenie hemoglobiny większe lub równe 10,0 g/dl;</p> <p>7) wskaźniki koagulacyjne:</p> <p>a) czas częściowej tromboplastyny po aktywacji (APTT) w zakresie wartości prawidłowych,</p> <p>b) czas protrombinowy (PT) lub międzynarodowy współczynnik znormalizowany (INR) w zakresie wartości prawidłowych;</p>	<p>1. Karboplatyna z paklitakselem:</p> <p>1) karboplatyna (AUC 5-6) – dzień 1;</p> <p>2) paklitaksel $175 \text{ mg}/\text{m}^2$ – dzień 1;</p> <p>Rytm: co trzy tygodnie. 6 cykli.</p> <p>2. Bewacyzumab -7,5 mg/kg masy ciała dożylnie we wlewie trwającym 30-90 minut - dzień 1</p> <p>Rytm: co 3 tygodnie. 18 cykli</p> <p>1) Chore będą otrzymywać bewacyzumab w skojarzeniu z 3-tygodniowymi cyklami chemioterapii (maksymalnie 6 cykli).</p> <p>2) Po zakończeniu chemioterapii leczenie będzie kontynuowane w 3-tygodniowych cyklach do wyczerpania 18 cykli leczenia bewacyzumabem lub do czasu wystąpienia progresji choroby lub nieakceptowanych działań niepożądanych (w zależności od tego, co wystąpi pierwsze).</p> <p>3) W przypadku konieczności zakończenia chemioterapii lub jednego z jej składników przed ukończeniem 6 cykli leczenia bewacyzumab można kontynuować według zasad opisanych w punkcie 2.</p> <p>4) Bewacyzumab będzie podawany od pierwszego cyklu chemioterapii lub od drugiego cyklu w przypadku kiedy chemioterapia zostanie rozpoczęta przed upływem 28 dni od poważnego zabiegu operacyjnego.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia bewacyzumabem:</p> <p>1) histologiczne potwierdzenie raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej;</p> <p>2) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>3) oznaczenie w surowicy stężenia:</p> <p>a) mocznika,</p> <p>b) kreatyniny,</p> <p>c) bilirubiny;</p> <p>4) oznaczenie aktywności transaminaz (AspAT, AlAT),</p> <p>5) oznaczenie czasu kaolinowokefalinowego (APTT);</p> <p>6) oznaczenie INR lub czasu protrombinowego (PT);</p> <p>7) oznaczenie stężenia CA125;</p> <p>8) badanie ogólne moczu;</p> <p>9) próba ciążowa – u kobiet w okresie prokreacyjnym;</p> <p>10) badanie tomografii komputerowej jamy brzusznej i miednicy oraz innych okolic ciała w zależności od wskazań klinicznych;</p> <p>11) badanie tomografii komputerowej lub rezonansu magnetycznego mózgu w przypadku wskazań klinicznych w celu obrazowania przerzutów do OUN;</p> <p>12) badanie RTG klatki piersiowej – jeżeli nie jest wykonywana tomografia komputerowa tej okolicy;</p> <p>13) elektrokardiogram (EKG);</p> <p>14) pomiar ciśnienia tętniczego;</p> <p>15) inne badania w razie wskazań klinicznych.</p> <p>Pooperacyjne (przed rozpoczęciem leczenia bewacyzumabem) badanie tomografii komputerowej jamy brzusznej i miednicy</p>

<p>8) wskaźniki czynności wątroby i nerek:</p> <ol style="list-style-type: none"> stężenie całkowitej bilirubiny nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem chorych z zespołem Gilberta), aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczająca 5-krotnie górnej granicy normy, stężenie kreatyniny w granicach normy, <p>9) wykluczenie ciąży;</p> <p>10) brak przeciwwskazań do chemioterapii karboplatiną oraz paklitaksemem;</p> <p>11) nieobecność przeciwwskazań do zastosowania bewacyzumabu, którymi są:</p> <ol style="list-style-type: none"> zabieg operacyjny przebyty w ciągu mniej niż 4 tygodni od momentu kwalifikacji do leczenia, czynna choroba wrzodowa żołądka lub dwunastnicy, niestabilne nadciśnienie tętnicze, niestabilna choroba niedokrwienna serca, naczyniowe choroby ośrodkowego układu nerwowego w wywiadzie, wrodzona skaza krwotoczna lub nabyta koagulopatia, stany chorobowe przebiegające ze zwiększonym ryzykiem krwawień, stosowanie leków przeciwkrzepliwych lub antyagregacyjnych (z wyłączeniem stosowania w dawkach profilaktycznych) niegojące się rany, białkomocz, nadwrażliwość na lek lub którąkolwiek z substancji pomocniczych. <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>1.2. Określenie czasu leczenia w programie Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p>	<ol style="list-style-type: none"> W przypadku konieczności przerwania leczenia karboplatiną lek ten można zastąpić cisplatiną i kontynuować leczenie. W przypadku konieczności wtórnego zabiegu operacyjnego, zabieg można wykonać nie wcześniej niż 28 dni od podania bewacyzumabu a wznowienie leczenia bewacyzumabem nie może rozpocząć się wcześniej niż 28 dni po zabiegu operacyjnym. Modyfikacje dawkowania oraz rytmu podawania leków zgodnie z zapisami odpowiednich Charakterystyk Produktów Leczniczych. 	<p>należy wykonać nie wcześniej niż 4 tygodnie po operacji, ale nie później niż 2 tygodnie po rozpoczęciu chemioterapii.</p> <p>Celem wstępnych badań obrazowych jest umożliwienie późniejszego monitorowania progresji choroby.</p> <p>2. Monitorowanie bezpieczeństwa leczenia bewacyzumabem:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologia krwi z rozmazem; 2) oznaczenie stężenia: <ol style="list-style-type: none"> kreatyniny, bilirubiny – w surowicy; APTT i PT lub INR; 3) oznaczenie aktywności transaminaz (AspAT, AlAT), 4) badanie ogólne moczu; 5) pomiar ciśnienia tętniczego; 6) inne badanie w razie wskazań klinicznych. <p>Badania wykonuje się co 3 tygodnie lub przed rozpoczęciem kolejnego cyklu terapii jeżeli podanie leku było opóźnione.</p> <p>3. Monitorowanie skuteczności leczenia bewacyzumabem:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) badanie tomografii komputerowej odpowiednich obszarów ciała w zależności od wskazań klinicznych; 2) oznaczenie stężenia CA125; 3) inne badania w razie wskazań klinicznych. <p>Badania tomografii komputerowej wykonuje się:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) po zakończeniu chemioterapii; 2) w trakcie leczenia bewacyzumabem: nie rzadziej niż co 24 tygodnie; 3) w chwili wyłączenia z programu, o ile nastąpiło z innych przyczyn niż udokumentowana progresja choroby; 4) zawsze przy wzroście stężenia CA125 powyżej dwukrotnej wartości nadiru; 5) zawsze w przypadku wskazań klinicznych.
--	---	--

<p>1.3. Kryteria wyłączenia z programu:</p> <ol style="list-style-type: none">1) objawy nadwrażliwości na bewacyzumab;2) podanie 18 cykli leczenia bewacyzumabem;3) progresja choroby w trakcie leczenia;4) długotrwałe działania niepożądane w stopniu równym lub większym od 3 według klasyfikacji WHO;5) utrzymujące się pogorszenie sprawności ogólnej.		<p>Badanie stężenia CA125 wykonuje się nie rzadziej niż co 3 cykle leczenia:</p> <p>Oceny skuteczności leczenia dokonuje się zgodnie z kryteriami RECIST.</p> <p>4. Monitorowanie realizacji programu:</p> <p>Prezes NFZ prowadzi rejestr pacjentów leczonych w ramach programu lekowego dostępny za pomocą aplikacji internetowej.</p>
--	--	--

Załącznik B.51.

LECZENIE BENDAMUSTYNĄ CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH O POWOLNYM PRZEBIEGU OPORNÝCH NA RYTUKSYMAB (ICD-10 C 82, C 83, C 85, C 88.0)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia bendamustyną</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Potwierdzony histopatologicznie chłoniak nieziarniczy o powolnym przebiegu; 2) Udokumentowany brak odpowiedzi lub progresja choroby w trakcie lub w ciągu 6 miesięcy od zakończenia leczenia rytuksymabem lub schematami zawierającymi rytuksymab; 3) Wiek co najmniej 18 lat; 4) Stan sprawności wg WHO 0-2; 5) ANC (całkowita liczba neutrofilów) $\geq 1\ 000/\mu\text{l}$; 6) Liczba trombocytów $\geq 75\ 000/\mu\text{l}$; 7) Klirens kreatyniny $> 10\ \text{mL/min}$; 8) Prawidłowe funkcjonowanie wątroby (poniżej 2,5 raza przekroczona górna granica normy dla aminotransferazy asparaginowej i alaninowej oraz poniżej 1,5 raza dla całkowitej bilirubiny). <p>Powyższe kryteria muszą być spełnione łącznie.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie bendamustyną należy kontynuować do 6 cykli. W przypadku pacjentów, którzy osiągnęli częściową remisję po 6 cyklach dopuszcza się przedłużenie terapii do 8 cykli.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia</p> <p>Decyzję o wyłączeniu pacjenta z programu lekowego podejmuje lekarz prowadzący po zaistnieniu co najmniej jednego z niżej wymienionych kryteriów:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Wystąpienie nadwrażliwości na bendamustynę 	<p>1. Dawkowanie</p> <p>Bendamustynę należy podawać we wlewie dożylnym, trwającym 30 – 60 min. w dawce maksymalnej $120\text{mg}/\text{m}^2$ powierzchni ciała w dniu 1. i 2. cyklu trwającego 21 dni.</p> <p>Jeśli pacjent wymaga zmiany dawkowania, nową obliczoną indywidualnie, zredukowaną dawkę należy zastosować zarówno w 1. jak i 2. dniu modyfikowanego cyklu leczenia.</p> <p>Jeżeli w dniu planowanego rozpoczęcia następnego cyklu leczenia utrzymuje się leukopenia lub małopłytkowość, podanie kolejnego cyklu leczenia należy odroczyć do czasu wystąpienia odnowy hematologicznej, jednak nie dłużej niż 14 dni.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Morfologia krwi z rozmazem, klirens kreatyniny, poziom kreatyniny, aktywność aminotransferazy asparaginianowej (AspAT), aminotransferazy alaninowej (AIAT), stężenie dehydrogenazy mleczanowej (LDH), stężenie wapnia i fosforu, poziom bilirubiny, poziom fosfatazy zasadowej; 2) Fluorocytometria przepływowa w celu oceny immunofenotypu klonu komórek chłoniakowych we krwi lub szpiku, w oparciu o wyznaczenie ich przeciwciałami monoklonalnymi; 3) Badania obrazowe (TK lub MR) w zależności od stopnia zaawansowania klinicznego choroby właściwe dla danego przypadku; 4) Należy ocenić stan sprawności pacjenta według WHO. <p>Inne badania laboratoryjne stosownie do wskazań lekarskich w zależności od lokalizacji chłoniaka i stopnia jego zaawansowania.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>2.1. Badania laboratoryjne:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi z rozmazem, b) oznaczenie stężenia kreatyniny, c) oznaczenie stężenia bilirubiny, d) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej, e) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginowej,

<p>lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;</p> <ol style="list-style-type: none">2) Toksyczność niehematologiczna wg WHO powyżej 3;3) Stan sprawności wg WHO 3-4;4) Chłoniak centralnego układu nerwowego lub chłoniak opon mózgowo – rdzeniowych;5) Ciężka niewydolność wątroby (stężenie bilirubiny w surowicy >3,0mg/dl);6) Ciężkie upośledzenie czynności szpiku potwierdzone badaniem laboratoryjnym (morfologia krwi) przeprowadzonym przed planowanym rozpoczęciem następnego cyklu leczenia obejmujące zmiany w morfologii krwi:<ol style="list-style-type: none">a) bezwzględna liczba neutrofilii poniżej 1 000/μl lubb) zmniejszenie liczby płytek krwi poniżej 75 000/μl - utrzymujące się dłużej niż 14 dni od dnia tego badania;7) Czynne ciężkie zakażenia, zwłaszcza przebiegające z leukocytopenią;8) Poważny zabieg chirurgiczny wykonany w okresie krótszym niż 30 dni przed rozpoczęciem leczenia;9) Cięża lub laktacja;10) Brak częściowej remisji po 3 cyklach leczenia;11) Progresja choroby w trakcie leczenia bendamustyną.		<ol style="list-style-type: none">f) oznaczenie aktywności LDH,g) oznaczenie aktywności fosfatazy zasadowej. <p>Powyższe badania powinny być przeprowadzone przed każdym podaniem leku. Ponadto zalecane jest kontrolowanie morfologii krwi w trakcie przerw między kolejnymi wlewami.</p> <p>2.2. Badania obrazowe:</p> <ol style="list-style-type: none">a) badanie TK lub MR odpowiedniego obszaru;b) inne badania obrazowe w razie wskazań klinicznych. <p>Badania obrazowe wykonuje się:</p> <ol style="list-style-type: none">1) po 3 cyklach leczenia;2) po zakończeniu leczenia;3) w przypadku wskazań medycznych. <p>Wykonane badania obrazowe muszą umożliwić obiektywną ocenę odpowiedzi na leczenie.</p> <p>Ocena odpowiedzi na leczenie powinna być przeprowadzona zgodnie z kryteriami zaproponowanymi przez <i>International Workshop to Standardize Response Criteria for Non-Hodgkin Lymphomas</i>.</p> <p>3. Monitorowanie programu</p> <ol style="list-style-type: none">a) przekazywanie do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych,b) uzupełnianie danych zawartych w rejestrze SMPT, dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez oddziały wojewódzkie NFZ, nie rzadziej niż co 3 miesiące oraz na zakończenie leczenia. <p>Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ.</p>
--	--	---

Załącznik B.52.

LECZENIE PŁASKONABLONKOWEGO RAKA NARZĄDÓW GŁOWY I SZYI W SKOJARZENIU Z RADIOTERAPIĄ W MIEJSCOWO ZAAWANSOWANEJ CHOROBIE (ICD-10 C01, C05.0, C05.1, C05.2, C05.8, C05.9, C09.0, C09.1, C09.8, C09.9, C10.0, C10.1, C10.2, C10.3, C10.4, C10.8, C10.9, C12, C13.0, C13.1, C13.2, C13.8, C13.9, C32.0, C32.1, C32.2, C32.3, C32.8, C32.9)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Leczenie płaskonabłonkowego raka narządów głowy i szyi przy wykorzystaniu substancji czynnej cetuksymab</p> <p>1.1. Kryteria kwalifikacji:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) do programu kwalifikowani są dorośli pacjenci z potwierdzeniem histologicznego rozpoznania płaskonabłonkowego raka narządów głowy i szyi (lokalizacja – ustna część gardła, krtaniowa część gardła lub krtań) ustalonego na podstawie badania materiału uzyskanego przez biopsję wycinkową ogniska pierwotnego nowotworu lub przerzutowo zmienionych regionalnych węzłów chłonnych; 2) potwierdzenie zaawansowania w stopniach III lub IV (z wyłączeniem stopnia T1N1 i wykluczeniem obecności przerzutów w odległych narządach) ustalone na podstawie badania przedmiotowego i badań obrazowych; 3) wykluczenie stosowania uprzedniego leczenia przyczynowego z wyłączeniem chirurgicznej biopsji wycinkowej; 4) potwierdzenie możliwości obiektywnej oceny zaawansowania miejscowego i regionalnego na podstawie badania przedmiotowego (w tym – fiberoskopia) oraz badania komputerowej tomografii (TK) lub magnetycznego rezonansu (MR) z wykluczeniem nacieku chrząstki tarczowatej lub kości żuchwy lub skóry; 	<p>1. Cetuksymab</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.1. Przed pierwszym i kolejnymi zastosowaniami cetuksymabu konieczna jest premedykacja z udziałem leku przeciwhistaminowego i kortykosteroidu. Lek musi być podawany pod nadzorem lekarza doświadczonego w stosowaniu leków przeciwnowotworowych, a w czasie wlewu oraz przynajmniej przez godzinę po jego zakończeniu konieczne jest ścisłe monitorowanie stanu pacjenta przy jednoczesnym zapewnieniu dostępności sprzętu resuscytacyjnego. 1.2. Cetuksymab podawany jest raz w tygodniu. 1.3. Cetuksymab w dawce 400 mg/m² podawany jest dożylnie po raz pierwszy 7 dni przed planowanym rozpoczęciem napromieniania (czas trwania pierwszego wlewu – 120 minut). 1.4. Kolejne dawki wynoszą 250 mg/m² – podania w 1 dniu radioterapii na 1-3 godziny przed frakcją napromieniania i następnie w analogiczny sposób w rytmie co tydzień do zakończenia radioterapii (czas trwania kolejnych wlewów – 60 min.). 1.5. Łącznie, poza dawką indukcyjną poprzedzającą 	<p>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia cetuksymabem</p> <p>1.1. Badania laboratoryjne:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) histologiczne potwierdzenie w oparciu o ocenę materiału pobranego za pomocą biopsji wycinkowej ogniska pierwotnego lub przerzutowo zmienionych węzłów chłonnych; 2) morfologia krwi z rozmazem; 3) stężenie mocznika, kreatyniny, transaminaz (ASPART, ALAT), bilirubiny, dehydrogenazy mleczajowej (LDH), elektrolitów, wapnia i magnezu w surowicy; 4) próba ciążowa (u kobiet w okresie prokreacyjnym); 5) inne w razie wskazań klinicznych. <p>1.2. Inne badania przy kwalifikacji do leczenia cetuksymabem:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) TK lub MR twarzoczaszki i szyi; 2) badanie laryngologiczne z fiberoskopią górnych dróg oddechowych krtaniowej części gardła; 3) rentgenografia klatki piersiowej w dwóch projekcjach; 4) ultrasonografia jamy brzusznej; 5) badanie elektrokardiograficzne (EKG); 6) pomiar ciśnienia tętniczego; 7) inne w zależności od wskazań klinicznych.

<p>5) wykluczenie obecności przerzutów odległych przynajmniej na podstawie rentgenografii klatki piersiowej w dwóch projekcjach i ultrasonografii jamy brzusznej;</p> <p>6) potwierdzenie obecności medycznych przeciwwskazań do jednoczesnej chemioradioterapii z udziałem cisplatyny, w tym:</p> <ol style="list-style-type: none"> zaburzenia czynności nerek – (jeden z wymienionych stanów- przewlekła choroba nerek w wywiadzie, stwierdzenie wartości klirensu kreatyniny poniżej 50ml/min. bez związku z przejściowym odwodnieniem lub potwierdzenie w przynajmniej dwóch badaniach podwyższonej wartości stężenia kreatyniny i/lub mocznika bez związku z przejściowym odwodnieniem), choroby narządu słuchu (w tym niedosłuch potwierdzony badaniem laryngologicznym lub - w przypadku wątpliwości- badaniem audiometrycznym), polineuropatia potwierdzona badaniem neurologicznym; <p>7) potwierdzenie sprawności w stopniu 0 lub 1 według klasyfikacji WHO;</p> <p>8) wykluczenie ciąży lub karmienia piersią;</p> <p>9) wykluczenie współwystępowania innych nowotworów złośliwych:</p> <ol style="list-style-type: none"> po lub w trakcie leczenia o założeniu paliatywnym niezależnie od kategorii uzyskanej odpowiedzi oraz, po leczeniu o założeniu radykalnym, którym nie uzyskano całkowitej remisji choroby; <p>10) potwierdzenie zachowanej wydolności narządowej określonej na podstawie wyników badań laboratoryjnych:</p> <ol style="list-style-type: none"> czynności wątroby: <ul style="list-style-type: none"> – stężenie bilirubiny całkowitej \leq 1,5-krotnej wartości górnej granicy normy; – aktywność transaminaz alaninowej i asparaginowej w surowicy \leq 5-krotnej wartości górnej granicy normy; morfologii krwi z rozmazem: <ul style="list-style-type: none"> – stężenie hemoglobiny \geq 10,0g/dl; – poziom leukocytów $>$ 3 000/mm³; 	<p>napromienianie, chorzy otrzymują 6 (radioterapia przyspieszona) lub 7 (radioterapia frakcjonowana konwencjonalnie) podań cetuksymabu.</p> <p>1.6. W trakcie kolejnych wlewów konieczne jest ściśle monitorowanie stanu chorego w trakcie oraz przez godzinę po zakończeniu podawania leku.</p> <p>2. Planowanie i realizacja radioterapii</p> <p>2.1. Napromienianie prowadzone jest przy użyciu wysoenergetycznych fotonów X indukowanych w przyspieszaczach liniowym.</p> <p>2.2. Radioterapia powinna być zaplanowana w oparciu o trójwymiarową rekonstrukcję badań obrazowych, zgodnie z wytycznymi ICRU odnośnie określania objętości napromienianej (gross tumor volume – GTV, clinical target volume – CTV, planned target volume – PTV).</p> <p>2.3. Konieczne jest stosowanie standardowej radioterapii 3D konformalnej lub napromieniania z modulowaną intensywnością wiązki (IMRT).</p> <p>2.4. Frakcjonowanie dawki radioterapii zależne jest od preferencji ośrodka w następujących wariantach:</p> <ul style="list-style-type: none"> – frakcjonowania konwencjonalnego (Df = 2 Gy; 5 razy w tygodniu; TD = 70 Gy); – frakcjonowania przyspieszonego (metody SIB IMRT, CAIR, concomitant boost, 6 kolejnych dni leczenia tygodniowo); – hiperfrakcjonowania (DF = 1,1 – 1,2 Gy 2 razy dziennie). <p>2.5. Kontrola jakości napromieniania powinna odbywać się w oparciu o rekomendację ESTRO i zasady obowiązujące w ośrodku prowadzącym leczenie.</p>	<p>1.2. Uwagi</p> <p>TK lub MR w ramach diagnostyki jest badaniem wykonywanym niezależnie od obrazowania w trakcie planowania napromieniania.</p> <p>2. Monitorowanie bezpieczeństwa leczenia</p> <p>Badania należy wykonać przed podaniem pierwszej dawki cetuksymabu przed pierwszym napromienianiem oraz:</p> <p>2.1. Badania laboratoryjne:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologia krwi z rozmazem, co tydzień w trakcie radioterapii; 2) stężenie mocznika, kreatyniny, transaminaz (ASPAT, ALAT), bilirubiny, dehydrogenazy mleczanowej (LDH), elektrolitów, wapnia i magnezu w surowicy, co 3 tygodnie; 3) inne w razie wskazań klinicznych. <p>2.2. Inne badania:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ocena odczynów popromiennych co tydzień od 2 tygodnia radioterapii; 2) badanie skóry pod kątem oceny nasilenia wysypki trądzikopodobnej. <p>3. Monitorowanie skuteczności leczenia</p> <p>Kliniczna ocena regresji raka płaskonabłonkowego co tydzień w trakcie leczenia, bezpośrednio po jego zakończeniu, a następnie systematycznie w trakcie wizyt kontrolnych.</p> <p>3.1. Badania laboratoryjne:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) w razie wskazań klinicznych. <p>3.2. Inne badania:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) badanie przedmiotowe (laryngologiczne); 2) TK lub MR twarzoczaszki i szyi 3-4 miesiące po zakończeniu napromieniania, następnie co 6 miesięcy przez 3 lata; 3) rentgenografia klatki piersiowej w dwóch projekcjach 1 raz w roku;
--	--	---

<ul style="list-style-type: none">– poziom neutrofilii $> 1\,500/\text{mm}^3$;– poziom płytek krwi $> 100\,000/\text{mm}^3$. <p>11) wykluczenie niekontrolowanych chorób układu sercowo-naczyniowego.</p> <p>1.2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Całkowity czas trwania leczenia w ramach programu oznacza okres między podaniem pierwszej – wyprzedzającej napromienianie – dawki cetuksymabu i dniem zakończenia radioterapii. Leczenie może być przerwane w momencie podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia z programu.</p> <p>1.3. Kryteria wyłączenia z programu</p> <ol style="list-style-type: none">1) wystąpienie nasilonej reakcji infuzyjnej po podaniu cetuksymabu;2) wystąpienie wysypki trądzikopodobnej o przynajmniej 3 stopniu nasilenia po raz czwarty z kolei lub brak zmniejszenia się nasilenia wysypki do 2 stopnia w okresie przerwy w podawaniu leku;3) definitywne przerwanie napromieniania z jakichkolwiek przyczyn;4) wystąpienie nasilonych odczynów popromiennych lub powikłań ogólnoustrojowych skutkujące dłuższą niż 2 tygodnie przerwą w napromienieniu.		<p>4) inne badania zgodnie ze wskazaniami klinicznymi.</p> <p>3.3. Uwagi</p> <p>Wizyty kontrolne: 1 miesiąc po zakończeniu leczenia, następnie co 2 miesiące w pierwszym roku po leczeniu, co 3 miesiące w drugim i trzecim roku po leczeniu, potem co 6 miesięcy.</p>
--	--	---

Załącznik B.53.

LECZENIE WYSOKO ZRÓŻNICOWANEGO NOWOTWORU NEUROENDOKRYNNEGO TRZUSTKI (ICD-10 C25.4)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKU W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Leczenie wysoko zróżnicowanego nowotworu neuroendokrynnego trzustki ewerolimusem</p> <p>1.1. Kryteria kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) histologiczne rozpoznanie wysoko zróżnicowanego nowotworu neuroendokrynnego trzustki (stopień G1 lub G2 według klasyfikacji WHO z 2010 roku); 2) nowotwór w stadium miejscowo zaawansowanym lub uogólnionym (IIIB i IV); 3) zaawansowanie uniemożliwiające radykalne leczenie metodami chirurgicznymi; 4) udokumentowana progresja choroby w ciągu 12 miesięcy do włączenia do programu; 5) odpowiednia czynność szpiku kostnego i parametrów krzepnięcia krwi: <ol style="list-style-type: none"> a) liczba płytek krwi większa lub równa $10^5/\text{mm}^3$, b) bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa $1500/\text{mm}^3$, c) stężenie hemoglobiny większe lub równe 10 g/dl, d) międzynarodowy współczynnik znormalizowany (INR) czasu protrombinowego w granicach 0,85-1,15; 6) odpowiednia czynność nerek i wątroby (stosowanie ewerolimusu nie jest zalecane u chorych z ciężkimi zaburzeniami czynności wątroby – C według czynnościowej skali Child-Pugh); 7) stała i na właściwym poziomie kontrola glukozy, cholesterolu oraz trójglicerydów; 	<p>1. Dawkowanie ewerolimusu</p> <p>Zalecana dawka ewerolimusu wynosi 10 mg raz na dobę. Leczenie należy kontynuować do momentu, gdy obserwuje się korzyści kliniczne lub do wystąpienia objawów znacznej toksyczności. W przypadku pominięcia dawki nie należy przyjmować dodatkowej dawki, ale przyjąć kolejną dawkę o zwykłej porze.</p> <p>1.1. Dostosowanie dawkowania ze względu na działania niepożądane</p> <p>W przypadku wystąpienia poważnych lub niemożliwych do zaakceptowania działań niepożądanych może zajść konieczność zmiany dawkowania. Możliwe jest zmniejszenie dawki lub zaprzestanie podawania (np. przez tydzień) ewerolimusu, a następnie rozpoczęcie podawania od dawki 5 mg. Jeżeli konieczne jest zmniejszenie dawki, wówczas sugerowana dawka wynosi 5 mg na dobę.</p> <p>1.2. Pacjenci z zaburzeniami czynności wątroby:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) łagodne zaburzenia czynności wątroby (A wg skali Child-Pugh) – zalecana dawka to 7,5 mg na dobę; 2) umiarkowane zaburzenia czynności wątroby (B wg skali Child-Pugh) – zalecana dawka to 5 mg na dobę; 	<p>1. Leczenie wysoko zróżnicowanego nowotworu neuroendokrynnego trzustki ewerolimusem</p> <p>1.1. Badania przy kwalifikacji do leczenia</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) badanie histopatologiczne oraz ocena stopnia złośliwości; 2) morfologia krwi z rozmazem; 3) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej; 4) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej; 5) oznaczenie stężenia bilirubiny; 6) oznaczenie stężenia kreatyniny; 7) oznaczenie stężenia glukozy; 8) oznaczenie stężenia cholesterolu; 9) oznaczenie stężenia trójglicerydów; 10) RTG klatki piersiowej, RTG/KT klatki piersiowej lub KT/USG jamy brzusznej w zależności od umiejscowienia przerzutów oraz możliwości przeprowadzenia oceny wymiarów leczonych zmian w celu określenia odpowiedzi; 11) test ciążowy u kobiet w wieku rozrodczym. <p>1.2. Monitorowanie leczenia ewerolimusem</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) badania wykonywane co miesiąc: <ol style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi z rozmazem, b) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej, c) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej, d) oznaczenie stężenia bilirubiny, e) oznaczenie stężenia kreatyniny,

<p>8) stan sprawności 0-2 według klasyfikacji ECOG (Eastern Cooperative Oncology Group) lub WHO;</p> <p>9) możliwość określenia wymiarów zmian chorobowych według kryteriów klasyfikacji RECIST 1.1. (Response Evaluation Criteria in Solid Tumors);</p> <p>10) wiek powyżej 18 roku życia.</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p>1.2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie ewerolimusem należy kontynuować do wystąpienia progresji choroby lub działań niepożądanych, które w ocenie lekarza lub chorego uniemożliwiają dalsze stosowanie leku.</p> <p>1.3. Kryteria wyłączenia</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) nisko zróżnicowany nowotwór neuroendokrynnny trzustki; 2) embolizacja tętnicy wątrobowej w ciągu 6 miesięcy do włączenia do programu; 3) krioablacja bądź ablacja falami o częstotliwości radiowej przerzutów w wątrobie w ciągu 2 miesięcy do włączenia do programu; 4) ciężkie lub niekontrolowane (w ocenie lekarza prowadzącego) choroby towarzyszące (w tym – poważne zakażenia, niewydolność wątroby w stopniu C według skali Child-Pugh, niekontrolowana hiperglikemia, hipercholesterolemia i hipertrójglicydemia, nasiloną niewydolność nerek); 5) wcześniejsze leczenie inhibitorem mTOR. <p>2. Leczenie wysoko zróżnicowanego nowotworu neuroendokrynnego trzustki sunitynibem</p> <p>2.1. Kryteria kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) wiek powyżej 18 lat; 2) potwierdzone patomorfologicznie rozpoznanie nieoperacyjnego, wysoko zróżnicowanego (stopień G1 lub G2) nowotworu neuroendokrynnego trzustki (według 	<p>3) ciężkie zaburzenia czynności wątroby (C wg skali Child-Pugh) stanowią przeciwwskazanie do stosowania ewerolimusu.</p> <p>Jeśli w trakcie leczenia stan wątroby pacjenta (wg skali Child-Pugh) ulegnie zmianie, dawkowanie należy dostosować. Leczenie powinno być kontynuowane do stwierdzenia progresji choroby lub nieakceptowanych toksyczności.</p> <p>2. Dawkowanie sunitynibu</p> <p>Zalecana dawka sunitynibu wynosi 37,5 mg raz na dobę, przyjmowana doustnie w sposób ciągły.</p> <p>Możliwe jest stopniowe dokonywanie zmian dawkowania za każdym razem o 12,5 mg, zależnie od indywidualnie ocenianego bezpieczeństwa i tolerancji.</p>	<p>f) oznaczenie stężenia glukozy,</p> <p>g) oznaczenie stężenia cholesterolu,</p> <p>h) oznaczenie stężenia trójglicerydów;</p> <p>2) badania wykonywane co 3 kursy leczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) wybór metody obrazowania w zależności od wykorzystanej przy kwalifikacji do programu. <p>2. Leczenie wysoko zróżnicowanego nowotworu neuroendokrynnego trzustki sunitynibem</p> <p>2.1. Badania przy kwalifikacji do leczenia</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) patomorfologiczne rozpoznanie nieoperacyjnego, wysoko zróżnicowanego (stopień G1 lub G2) nowotworu neuroendokrynnego trzustki (według klasyfikacji WHO z 2010 r.); 2) morfologia krwi z rozmazem; 3) oznaczenie stężenia hemoglobiny; 4) oznaczenie stężenia mocznika; 5) oznaczenie stężenia kreatyniny; 6) oznaczenie stężenia bilirubiny; 7) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej; 8) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej; 9) oznaczenie aktywności hormonu tyreotropowego (TSH); 10) inne badania laboratoryjne w razie wskazań klinicznych; 11) test ciążowy u kobiet w wieku rozrodczym; 12) badanie KT klatki piersiowej i jamy brzusznej; 13) badanie elektrokardiograficzne (EKG); 14) pomiar ciśnienia tętniczego; 15) inne badania obrazowe w razie wskazań klinicznych. <p>Wstępne badania obrazowe muszą umożliwić późniejszą obiektywną ocenę odpowiedzi na leczenie.</p> <p>2.2. Monitorowanie leczenia sunitynibem</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) badania wykonywane co 6 tygodni: <ol style="list-style-type: none"> a) morfologia krwi z rozmazem,
--	---	---

<p>klasyfikacji WHO z 2010 roku) w stadium miejscowo zaawansowanym lub z przerzutami;</p> <p>3) udokumentowana progresja choroby w czasie 12 miesięcy przed włączeniem do programu, określona według kryteriów RECIST (Response Evaluation Criteria in Solid Tumors);</p> <p>4) możliwość obiektywnej oceny wielkości zmian w badaniach obrazowych metodą KT lub MR z zastrzeżeniem konieczności potwierdzenia zmian w układzie kostnym przy użyciu konwencjonalnej rentgenografii (RTG) lub MR;</p> <p>5) sprawność w stopniach 0 lub 1 według skali ECOG (Eastern Cooperative Oncology Group);</p> <p>6) wykluczenie ciąży i okresu karmienia piersią;</p> <p>7) prawidłowa czynność narządów określona na podstawie badań laboratoryjnych krwi:</p> <p>a) wyniki badań czynności wątroby:</p> <ul style="list-style-type: none"> – stężenie bilirubiny całkowitej nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem pacjentów z zespołem Gilberta), – aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczające 5-krotnie górnej granicy normy, <p>b) stężenie kreatyniny nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy,</p> <p>c) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem:</p> <ul style="list-style-type: none"> – liczba płytek krwi większa lub równa $10^5/\text{mm}^3$, – bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa $1500/\text{mm}^3$, – stężenie hemoglobiny większe lub równe 9,0 g/dl; <p>8) czynność tarczycy prawidłowa lub wyrównana farmakologicznie;</p> <p>9) nieobecność niekontrolowanych chorób układu sercowo-naczyniowego.</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p>		<p>b) oznaczenie stężenia hemoglobiny,</p> <p>c) oznaczenie stężenia kreatyniny,</p> <p>d) oznaczenie stężenia bilirubiny,</p> <p>e) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej,</p> <p>f) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej,</p> <p>g) oznaczenie aktywności fosfatazy alkalicznej,</p> <p>h) EKG;</p> <p>2) badania wykonywane nie rzadziej niż co 12 tygodni:</p> <p>a) badanie KT lub MR odpowiedniego obszaru,</p> <p>b) badanie RTG klatki piersiowej – jeżeli nie jest wykonywane badanie KT,</p> <p>c) inne badania obrazowe w razie wskazań klinicznych.</p> <p>Ww. badania obrazowe wykonuje się również w chwili wyłączenia z programu, o ile wyłączenie nie nastąpiło z powodu udokumentowanej progresji choroby.</p> <p>Wykonane badania obrazowe muszą umożliwić obiektywną ocenę odpowiedzi na leczenie.</p> <p>Ocena odpowiedzi na leczenie powinna być przeprowadzana zgodnie z kryteriami RECIST lub CHOI.</p> <p>3. Monitorowanie programu</p> <p>1) przekazywanie do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia;</p> <p>2) uzupełnianie danych zawartych w rejestrze raka neuroendokrynnego trzustki (SMPT-Rak neuroendokrynnego trzustki), dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, nie rzadziej niż co 3 miesiące oraz na zakończenie leczenia.</p> <p>Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ.</p>
--	--	---

<p>2.2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>2.3. Kryteria wyłączenia pacjenta z programu</p> <ol style="list-style-type: none">1) udokumentowana progresja choroby w trakcie stosowania leku;2) wystąpienie objawów nadwrażliwości na sunitynib lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;3) nawracająca lub nieakceptowana toksyczność powyżej 3 stopnia według skali WHO;4) utrzymujący się stan sprawności 70 lub niższy według skali Karnofsky’ego;5) wystąpienie objawów zastoinowej niewydolności serca, ostrych incydentów niewydolności wieńcowej, niekontrolowanego nadciśnienia tętniczego oraz niestabilnych zaburzeń rytmu serca wymagających leczenia;6) istotne pogorszenie jakości życia w trakcie stosowania leku.		
--	--	--

Załącznik B.54.

LENALIDOMID W LECZENIU CHORYCH NA OPORNEGO LUB NAWROTOWEGO SZPICZAKA MNOGIEGO (ICD10 C90.0)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
1	2	3
<p>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia lenalidomidem Do programu kwalifikowani są dorośli (≥ 18 lat) chorzy z opornym lub nawrotowym szpiczakiem mnogim, u których spełniony jest co najmniej jeden z warunków:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) stosowano co najmniej dwa poprzedzające protokoły leczenia; 2) stosowano uprzednio co najmniej jeden protokół leczenia i wystąpiła po nim polineuropatia obwodowa co najmniej 2 stopnia, jeśli ten protokół obejmował talidomid lub co najmniej 3 stopnia, jeśli ten protokół obejmował bortezomib; 3) u chorego nie jest planowane przeszczepienie komórek macierzystych szpiku i w pierwszym rzucie leczenia stosowano bortezomib. <p>Do programu włączani są również chorzy, którzy uprzednio byli leczeni lenalidomidem w ramach chemioterapii niestandardowej.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie Leczenie lenalidomidem kontynuuje się do progresji choroby (z zastrzeżeniem pkt 4 niżej) lub wystąpienia nietolerancji leku mimo zastosowania redukcji dawki do 15, 10 lub 5 mg zgodnie z zaleceniami Charakterystyki Produktu Leczniczego.</p> <p>3. Kryteria niepozwalające na zakwalifikowanie do programu ze względu na bezpieczeństwo:</p>	<p>1. Dawkowanie Lenalidomid w postaci kapsułek twardych a 5,10, 15 lub 25 mg, jest stosowany w skojarzeniu z deksametazonem.</p> <p>Lenalidomid: Zalecana dawka początkowa: 25 mg doustnie raz na dobę w dniach 1-21, w powtarzanych 28-dniowych cyklach. U chorych z niewydolnością nerek dawka początkowa lenalidomidu powinna być zgodna z zaleceniami Charakterystyki Produktu Leczniczego.</p> <p>Deksametazon: Zalecana dawka: 40 mg doustnie raz na dobę w dniach 1-4, 9-12 i 17-20 każdego 28-dniowego cyklu przez pierwsze 4 cykle leczenia, a następnie 40 mg raz na dobę w dniach 1-4 co 28 dni. Lekarz powinien ocenić, jaką dawkę deksametazonu zastosować, biorąc pod uwagę stan pacjenta oraz nasilenie choroby.</p> <p>UWAGA: Dawkowanie lenalidomidu kontynuuje się lub modyfikuje (dawkę leków i/lub rytm podawania w cyklu) na podstawie obserwacji klinicznych i wyników laboratoryjnych zgodnie z zaleceniami zawartymi w Charakterystyce Produktu Leczniczego. Liczba dni</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologia krwi; 2) stężenie wapnia w surowicy; 3) AspAT, AlAT; 4) stężenie bilirubiny; 5) stężenie kreatyniny; 6) klirens kreatyniny; 7) stężenie białka M; 8) RTG kości (do decyzji lekarza). <p>Badania winny być wykonane w ciągu nie więcej niż 4 tygodni poprzedzających rozpoczęcie leczenia. W dniu kwalifikacji i nie wcześniej niż 7 dni przed wydaniem leku pacjentkom mogącym zająć w ciążę należy wykonać test ciążowy o czułości min. 25mIU/ml.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia Badania kontrolne, w szczególności morfologia krwi i test ciążowy o czułości min. 25mIU/ml u pacjentek mogących zająć w ciążę, powinny być wykonywane przed każdym cyklem leczenia zgodnie z zaleceniami z Charakterystyki Produktu Leczniczego. Ponadto po 6. cyklu leczenia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) stężenie wapnia w surowicy; 2) AspAT, AlAT; 3) stężenie bilirubiny; 4) stężenie kreatyniny;

<p>1) bezwzględna liczba neutrofilii $<1,0 \times 10^9/l$ i (lub) liczba płytek krwi $<75 \times 10^9/l$ lub $<30 \times 10^9/l$, w zależności od nacieczenia szpiku kostnego przez komórki plazmatyczne;</p> <p>2) ciąża;</p> <p>3) niemożność stosowania się do programu zapobiegania ciąży (dotyczy kobiet i mężczyzn);</p> <p>4) nadwrażliwość na lenalidomid lub którąkolwiek substancję pomocniczą.</p> <p>4. Kryteria zakończenia udziału w programie:</p> <p>1) progresja choroby po więcej niż 2 cyklach leczenia;</p> <p>2) brak remisji częściowej po 6 cyklach leczenia.</p>	<p>podawania leku w cyklu leczniczym wynosi 21, niezależnie od ewentualnych przerw w podawaniu leku, a maksymalna dawka lenalidomidu w jednym cyklu leczniczym nie może być wyższa niż 525 mg.</p>	<p>5) klirens kreatyniny;</p> <p>6) stężenie białka M;</p> <p>7) RTG kości (do decyzji lekarza).</p> <p>3. Monitorowanie programu:</p> <p>1) przekazywanie do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych;</p> <p>2) uzupełnianie danych zawartych w rejestrze SMPT, dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez oddziały wojewódzkie NFZ, nie rzadziej niż co 3 miesiące oraz na zakończenie leczenia.</p> <p>Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ.</p>
---	--	---

Załącznik B.55.

INDUKCJA REMISJI WRZODZIEJĄCEGO ZAPALENIA JELITA GRUBEGO (WZJG) (ICD-10 K51)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKU W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Leczenie ciężkiej postaci wrzodziejącego zapalenia jelita grubego u świadczeniobiorców dorosłych w wieku 18 lat i powyżej.</p> <p>1. Kryteria włączenia:</p> <p>Do programu mogą zostać włączeni świadczeniobiorcy:</p> <ul style="list-style-type: none"> – z ciężką postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego oraz – z niedostateczną odpowiedzią na standardowe leczenie, w tym na leczenie kortykosteroidami i 6-merkaptopuryną (6-MP) lub azatiopryną (AZA), (ocena > 6 punktów w skali Mayo) lub świadczeniobiorcy nietolerujący leczenia kortykosteroidami i 6-merkaptopuryną (6-MP) lub azatiopryną (AZA) lub świadczeniobiorcy mający przeciwwskazania do takiego leczenia oraz – u których leczenie cyklosporyną jest niewskazane lub u których takie leczenie jest przeciwwskazane. <p>Nieskuteczność leczenia standardowego ciężkiego rzutu WZJG określa się jako niepowodzenie zastosowania 3-5 dni terapii steroidami dożylnymi.</p> <p>Leczenie cyklosporyną jest niewskazane w przypadku wystąpienia:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ciężkiego rzutu WZJG w trakcie leczenia azatiopryną (AZA) lub 6-merkaptopuryną (6-MP) lub 2) hypomagnezemii lub 	<p>Infliksymab należy podać w dawce 5 mg/kg masy ciała, w infuzji dożylniej. Następne dawki należy podać w 2 i 6 tygodniu od pierwszej infuzji.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ilość krwinek białych; 2) liczba krwinek czerwonych; 3) poziom hemoglobiny; 4) płytki krwi; 5) odczyn Biernackiego; 6) aminotransferaza alaninowa; 7) aminotransferaza asparaginianowa; 8) poziom kreatyniny w surowicy; 9) białko C-reaktywne; 10) badanie ogólne moczu; 11) próba tuberkulinowa lub test Quantiferon; 12) antygen HBs; 13) przeciwciała anty HCV; 14) antygen wirusa HIV(HIV Ag/Ab Combo); 15) stężenie elektrolitów w surowicy; 16) hematokryt; 17) RTG klatki piersiowej; 18) EKG z opisem; 19) badanie endoskopowe; 20) posiew kału w kierunku bakterii i grzybów; 21) badanie kału na toksynę Clostridium difficile. <p>2. Monitorowanie leczenia</p> <p>W celu monitorowania leczenia świadczeniodawca jest zobowiązany wykonać nie rzadziej niż w 2, 6 i 12 tygodniu od</p>

<p>3) potencjalnych interakcji lekowych lub 4) hiperkaliemii lub 5) hyperurikemii lub u pacjentów w wieku powyżej 80 roku życia.</p> <p>Przeciwwskazania do zastosowania terapii cyklosporyną zgodne z CHPL:</p> <ol style="list-style-type: none">1) zaburzenia czynności nerek;2) niekontrolowane nadciśnienie tętnicze;3) trudne do opanowania zakażenia;4) nowotwory złośliwe. <p>W trakcie kwalifikacji do programu wszyscy chorzy leczeni infliksymabem otrzymują Kartę Ostrzeżeń dla pacjenta przyjmującego infliksymab. Potwierdzenie faktu otrzymania ww. Karty Ostrzeżeń dla pacjenta przechowywane jest w dokumentacji medycznej pacjenta.</p> <p>W przypadku kobiet w okresie rozrodczym konieczne jest wyrażenie zgody na świadomą kontrolę urodzeń do 6 miesięcy po zastosowaniu ostatniej dawki infliksymabu.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie:</p> <p>Terapia indukująca remisję – infuzja infliksymabu w 0, 2, 6 tygodniu.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia z programu:</p> <p>W przypadku wystąpienia przynajmniej jednego z poniższych kryteriów terapia w ramach programu zostaje zakończona.</p> <ol style="list-style-type: none">1) nadwrażliwość na lek stosowany w programie;2) ciężkie zakażenia wirusowe, grzybicze lub bakteryjne;3) umiarkowana lub ciężka niewydolność mięśnia sercowego;4) niestabilna choroba wieńcowa;5) przewlekła niewydolność oddechowa;6) przewlekła niewydolność nerek;7) przewlekła niewydolność wątroby;		<p>podania pierwszej dawki leku następujące badania:</p> <ol style="list-style-type: none">1) ocena stopnia aktywności choroby w skali Mayo po pierwszej dawce ratunkowej infliksymabu;2) morfologia z rozmazem;3) CRP.
---	--	---

<p>8) zespół demielinizacyjny lub objawy przypominające ten zespół;</p> <p>9) choroba alkoholowa, poalkoholowe uszkodzenie wątroby lub każda czynna postępująca choroba wątroby;</p> <p>10) ciąża lub karmienie piersią;</p> <p>11) rozpoznanie stanów przednowotworowych lub nowotworów złośliwych, również w okresie 5 lat poprzedzających moment kwalifikowania do programu;</p> <p>12) powikłania wymagające innego postępowania (np. leczenia operacyjnego).</p> <p>4. Zakończenie leczenia następuje w przypadku:</p> <p>1) wystąpienia działań niepożądanych leczenia lub</p> <p>2) wystąpienia powikłań wymagających innego specyficznego leczenia.</p>		
--	--	--

LECZENIE OPORNEGO NA KASTRACJĘ RAKA GRUCZOŁU KROKOWEGO (ICD-10 C61)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKU W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia octanem abirateronu Do leczenia octanem abirateronu w ramach programu kwalifikują się chorzy na raka gruczołu krokowego:</p> <p>1.1. Rozpoznanego histologicznie (dopuszczalne kwalifikowanie chorych, u których rozpoznanie ustalono w przeszłości cytologicznie, kiedy histologiczne badanie nie było standardem postępowania diagnostycznego);</p> <p>1.2. W stadium oporności na kastrację, określonym na podstawie oznaczenia stężenia testosteronu w surowicy wynoszącego 50 ng/dl lub mniej (tj. wynoszącego 2,0 nmol/l lub mniej), u chorych z progresją choroby ocenioną wg kryteriów w pkt 1.3);</p> <p>1.3. Z progresją choroby w trakcie lub po chemioterapii z udziałem docetakselu, określoną na podstawie:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) trzech kolejnych wzrostów stężenia PSA, oznaczonego w co najmniej tygodniowych odstępach, z udowodnionymi dwoma wzrostami o 50% wobec wartości wyjściowych (nadir), przy nominalnej wartości stężenia PSA >2 ng/ml lub 2) wystąpienia objawów progresji zmian (układ kostny, narządy wewnętrzne, tkanki miękkie) w badaniach obrazowych; <p>1.4. W stanie sprawności 0-1 według klasyfikacji WHO;</p> <p>1.5. W wieku powyżej 18. roku życia.</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p>	<p>1. Dawkowanie Zalecana dawka octanu abirateronu wynosi 1000 mg (4 tabletki po 250 mg) i jest stosowana jednorazowo co 24 godziny. Leku nie wolno przyjmować razem z pokarmem (przyjmowanie leku z pokarmem zwiększa całkowite narażenie organizmu na abirateron).</p> <p>Octan abirateronu należy przyjmować w skojarzeniu z małą dawką prednizonu lub prednizolonu. Zalecana dawka prednizonu lub prednizolonu wynosi 10 mg na dobę.</p> <p>U chorych, którzy nie byli uprzednio poddani orchidektomii, w trakcie leczenia abirateronem należy utrzymać supresję androgenową, z zastosowaniem agonistów LHRH.</p> <p>Dopuszczalne są modyfikacje dawkowania w sytuacjach i w zakresie wskazanym w charakterystyce produktu leczniczego.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.1. Histologicznie lub cytologicznie potwierdzone rozpoznanie raka gruczołu krokowego; 1.2. Ocena aktywności aminotransferaz w surowicy oraz innych wskaźników koniecznych do określenia kat. niewydolności wątroby wg Child Pugh przed rozpoczęciem leczenia; 1.3. Scyntygrafia kośćca (jeżeli nie była wykonana wcześniej); 1.4. Obrazowanie (rentgenografia lub tomografia komputerowa lub rezonans magnetyczny) w zależności od sytuacji klinicznej; 1.5. Oznaczenie stężenia PSA. <p>2. Monitorowanie leczenia Zawsze w przypadku wskazań klinicznych:</p> <ol style="list-style-type: none"> 2.1. Oznaczenie stężenia PSA co 3 miesiące; 2.2. Obrazowanie w zależności od badania wykonanego przy kwalifikacji; 2.3. Ocena aktywności aminotransferaz w surowicy co dwa tygodnie przez pierwsze trzy miesiące leczenia a następnie co miesiąc; 2.4. Inne badania w zależności od sytuacji klinicznej; 2.5. Scyntygrafia po 6 miesiącach od włączenia do programu lub w przypadku stwierdzenia progresji klinicznej, na podstawie kryteriów zawartych w kryteriach progresji.

Do programu kwalifikowani są również pacjenci dotychczas leczeni z zastosowaniem octanu abirateronu w ramach świadczenia chemioterapii niestandardowej, pod warunkiem, że zostali zakwalifikowani do leczenia w ramach chemioterapii niestandardowej przed 1 stycznia 2014 r. oraz przed rozpoczęciem leczenia nie spełniali kryteriów wyłączenia z programu.

2. Określenie czasu leczenia w programie:

Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia z programu.

3. Kryteria uniemożliwiające włączenie do programu:

- 3.1. Nadwrażliwość na substancję czynną lub którąkolwiek substancję pomocniczą;
- 3.2. Umiarkowane lub ciężkie zaburzenia czynności wątroby (Klasa B lub C wg Child-Pugh);
- 3.3. Aktywność aminotransferaz równa lub przekraczająca 2,5-krotną wartość górnego zakresu normy;
- 3.4. Wcześniejsze stosowanie ketokonazolu;
- 3.5. Niekontrolowane choroby układu sercowo-naczyniowego.

4. Kryteria wyłączenia z programu:

- 4.1. Wystąpienie objawów nadwrażliwości na octan abirateronu lub którąkolwiek substancję pomocniczą;
- 4.2. Progresja choroby w trakcie stosowania leku, definiowana według następujących kryteriów:
 - 1) progresja kliniczna:
 - a) progresja bólu określona jako:
 - włączenie nowego opioidu na dłużej niż 2 tygodnie lub
 - wystąpienie SRE (skeletal related events - zdarzeń kostnych) lub
 - b) pogorszenie sprawności pacjenta (wg. klasyfikacji WHO) do co najmniej stopnia 2,
 - 2) progresja PSA określona jako trzy kolejne wzrosty PSA, oznaczone w co najmniej tygodniowych

<p>odstępach, z udowodnionymi wzrostami o co najmniej 50% wobec wartości wyjściowych, przy nominalnej wartości stężenia PSA >2ng/ml,</p> <p>3) progresja radiologiczna określona jako pojawienie się co najmniej dwóch nowych ognisk, potwierdzonych w badaniu RTG.</p> <p>Dla potwierdzenia progresji dwa z powyższych kryteriów muszą wystąpić łącznie.</p> <p>4.3. Wystąpienie działań niepożądanych uniemożliwiających kontynuację leczenia zgodnie z wytycznymi zawartymi w charakterystyce produktu leczniczego;</p> <p>4.4. Rezygnacja świadczeniobiorcy.</p>		
--	--	--

LECZENIE SPASTYCZNOŚCI KOŃCZYNY GÓRNEJ PO UDARZE MÓZGU Z UŻYCIEM TOKSYNY BOTULINOWEJ TYPU A (ICD-10 I61, I63, I69)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKU W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji:</p> <p>1) do programu kwalifikuje się pacjentów spełniających łącznie następujące kryteria:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) w wieku ≥ 18 roku życia, b) po przebytych niedokrwiennym lub krwotocznym udarze mózgu w okresie co najmniej 3 miesięcy przed włączeniem do programu, udokumentowanym wypisem ze szpitala, c) z potwierdzoną poudarową spastycznością kończyny górnej w stopniu umiarkowanym lub wyższym (wynik w zmodyfikowanej skali Ashwortha – MAS ≥ 2) w przynajmniej jednej grupie mięśniowej; <p>2) do programu nie kwalifikuje się pacjentów w przypadku wystąpienia co najmniej jednego z następujących kryteriów:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) nasilone zaburzenia połykania lub zaburzenia oddechowe, b) ciąża, c) miastenia i zespół miasteniczny - na podstawie badania neurologicznego (wykonanie dodatkowych badań jedynie w uzasadnionych przypadkach), d) objawy uogólnionego zakażenia, e) obecność stanu zapalnego w obrębie planowanego miejsca podania, f) utrwalone przykurcze w tkankach miękkich i stawach, g) ołepienie średniego lub głębokiego stopnia (wynik 	<p>Dawkowanie:</p> <p>1. Botulinum A toxin ā 500 jednostek (Dysport)</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) maksymalna dawka jednorazowa wynosi 1000 jednostek; 2) lek podaje się wielopunktowo (z wyjątkiem małych mięśni) w zakresach dawek przedstawionych poniżej oraz zgodnie z doświadczeniem klinicznym podającego: <ul style="list-style-type: none"> a) mięsień zginacz palców głęboki: 150 jednostek, b) mięsień zginacz palców powierzchowny: 150–250 jednostek, c) mięsień zginacz nadgarstka łokciowy: 150 jednostek, d) mięsień zginacz nadgarstka promieniowy: 150 jednostek, e) mięsień dwugłowy ramienia: 300–400 jednostek; 3) częstość podawania leku zależy od stanu klinicznego pacjenta - maksymalnie 3 razy w okresie roku, nie częściej niż co 12 tygodni. <p>W wyjątkowo trudnych przypadkach możliwe jest podawanie leku pod kontrolą elektromiografii (EMG), stymulacji elektrycznej mięśnia lub ultrasonografii.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) badanie neurologiczne: <ul style="list-style-type: none"> a) ocena spastyczności w skali Ashworth, b) test oceniający stopień osłabienia siły mięśni kończyny górnej według skali Medical Research Council (MRC) (0-5 w poszczególnych grupach mięśniowych), c) ocena funkcji poznawczych według skali MMSE, z wyłączeniem chorych z aleksją lub agrafią lub afazją, d) opisowa ocena czynności możliwych do wykonania kończyną ze spastycznością; 2) u pacjentów przyjmujących leki antykoagulacyjne – acenokumarol lub warfarynę, wykonuje się badanie INR (dopuszczalna wartość INR w dniu podania nie więcej niż 2,5); 3) ocena stanu ruchowego; <p>2. Monitorowanie leczenia: Podczas wizyt kontrolnych, o których mowa w pkt. 3 w kolumnie „Świadczeniobiorcy”, przed podaniem pacjentowi kolejnej dawki leku wykonuje się:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1) ocenę odpowiedzi na zastosowane leczenie mierzoną w MAS (poprawa o ≥ 1 pkt), która stanowi kryterium podania kolejnych dawek leku; 2) ocenę efektu podania leku według lekarza i według pacjenta oceniana za pomocą skali CGI – I (Clinical Global Impression – Improvement Scale); 3) ocenę stanu ruchowego spastycznej kończyny;

<p>w skali Mini-Mental State Examination równy lub mniejszy niż 18 punktów), z wyjątkiem pacjentów z aleksją lub agrafią lub afazją;</p> <p>3) kwalifikacja pacjenta do programu następuje kiedy pacjent ma wyznaczony termin rozpoczęcia rehabilitacji medycznej potwierdzony przez podmiot udzielający świadczeń rehabilitacyjnych;</p> <p>4) podanie leku musi nastąpić nie wcześniej niż 3 tygodnie przed rozpoczęciem rehabilitacji medycznej.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie: Czas leczenia w programie określa lekarz prowadzący leczenie pacjenta, jednak maksymalny czas leczenia w ramach programu nie może być dłuższy niż dwa lata. W przypadku wystąpienia u pacjenta przynajmniej jednego z kryteriów wyłączenia z programu, pacjent zostaje wyłączony z programu bez zbędnej zwłoki.</p> <p>3. Podawanie leku w ramach programu</p> <p>1) leczenie w programie obejmuje maksymalnie do 6 podań leku w okresie do 2 lat;</p> <p>2) o liczbie podań, jaką otrzyma pacjent, decyduje lekarz prowadzący. Liczba podań leku zależy od uzyskania przez pacjenta dobrej odpowiedzi na leczenie, która będzie weryfikowana podczas wizyt kontrolnych:</p> <p>a) pierwsza wizyta kontrolna po 4 tygodniach (± 1 tydzień) od podania pierwszej dawki leku,</p> <p>b) kolejna wizyta kontrolna bezpośrednio przed oczekiwanym kolejnym podaniem leku - po 12 tygodniach (± 1 tydzień) od podania poprzedniej dawki leku.</p> <p>4. Kryteria wyłączenia z programu:</p> <p>1) nadwrażliwość na kompleks neurotoksyny lub którykolwiek ze składników leku;</p> <p>2) utrwalony przykurcz kończyny górnej lub zanik mięśni w porażonej kończynie;</p>		<p>4) ocenę spastyczności w skali Ashworth;</p> <p>5) test oceniający stopień osłabienia siły mięśni kończyny górnej według skali Medical Research Council (MRC) (0-5 w poszczególnych grupach mięśniowych);</p> <p>6) opisową ocenę czynności możliwych do wykonania kończyną ze spastycznością;</p> <p>7) w dokumentacji medycznej pacjenta zamieszcza się informację o rodzaju i formie prowadzonej u pacjenta rehabilitacji.</p>
--	--	--

<p>3) potwierdzenie miasteni lub zespołu miastenicznego;</p> <p>4) objawy uogólnionego zakażenia;</p> <p>5) ciężkie zaburzenia połykania i oddychania;</p> <p>6) ciąża lub karmienie piersią;</p> <p>7) wystąpienie stanu zapalnego w okolicy miejsca podania;</p> <p>8) wystąpienie ciężkich działań niepożądanych uniemożliwiających dalsze stosowanie leku;</p> <p>9) wszczepienie pompy baklofenowej;</p> <p>10) przyjmowanie leków hamujących transmisję nerwowo-mięśniową (np. aminoglikozydy);</p> <p>11) powstanie oporności na lek;</p> <p>12) brak rehabilitacji pacjenta w okresie między kolejnymi podaniami leku (co najmniej dwukrotnie w ciągu każdego 12 miesięcy leczenia);</p> <p>13) brak odpowiedzi na leczenie w dwóch kolejnych sesjach podania leku.</p> <p>Pacjenta uznaje się za odpowiadającego na leczenie, gdy po podaniu dwóch dawek leku doszło u niego do spadku napięcia mięśniowego o ≥ 1 punkt w skali Ashwortha/MAS względem wartości wyjściowych, w co najmniej jednej leczonej grupie mięśni objętej spastycznością umiarkowaną lub ciężką. Uzyskanie odpowiedzi na leczenie umożliwia podanie pacjentowi dwóch kolejnych dawek leku.</p>		
--	--	--

Załącznik B.58.

LECZENIE ZAAWANSOWANEGO RAKA ŻOŁĄDKA (ICD-10 C16)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKU W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Program obejmuje leczenie chorych na raka żołądka z przerzutami trastuzumabem w skojarzeniu z cisplatyną i fluorouracylem lub cisplatyną i kapecytabiną.</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) histologiczne rozpoznanie gruczolaka żołądka z obecnością przerzutów odległych; 2) nadekspresja receptora HER2 w komórkach raka określana jako wynik IHC /3+; 3) obecność przynajmniej jednej zmiany mierzalnej lub ocenialnej; 4) stan sprawności 0-1 wg WHO; 5) niestosowanie w przeszłości leczenia systemowego z powodu przerzutowego raka żołądka; 6) wydolność serca wykazana na podstawie oceny klinicznej i badania ECHO (przed rozpoczęciem stosowania trastuzumabu) z frakcją wyrzutu lewej komory serca wynoszącą przynajmniej 50%; 7) ukończenie 18 roku życia. <p>2. Określenie czasu leczenia w programie</p> <p>Podawanie trastuzumabu jest kontynuowane po zakończeniu chemioterapii do wystąpienia progresji choroby lub istotnej klinicznie toksyczności, która nakazuje zaprzestanie leczenia.</p> <p>Maksymalna liczba cykli chemioterapii cisplatyną i fluorouracylem lub cisplatyną i kapecytabiną wynosi 6.</p>	<p>1. Leczenie chorych na raka żołądka z przerzutami trastuzumabem w skojarzeniu z cisplatyną i fluorouracylem lub cisplatyną i kapecytabiną</p> <p>Trastuzumab stosowany jest co 3 tygodnie – pierwsza dawka leku wynosi 8 mg/kg masy ciała i.v., a następne 6 mg/kg.</p> <p>Chemioterapia rozpoczyna się w dniu podania pierwszej dawki trastuzumabu i polega na zastosowaniu jednego z dwu schematów:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) cisplatyna 80 mg/m² i.v. dzień 1 oraz fluorouracyl wlew ciągły i.v. 800 mg/ m² na dobę dni 1-5; cykle powtarzane co 3 tygodnie; 2) cisplatyna 80 mg/m² i.v. dzień 1 oraz kapecytabina 1000 mg/ m² 2 x dziennie p.o. w dniach 1-14; cykle powtarzane co 3 tygodnie. <p>Dopuszczalne jest zmniejszenie dawek leków cytotoksycznych maksymalnie o 25% w zależności od toksyczności lub opóźnienie podania kolejnego kursu.</p> <p>W przypadku nietolerancji jednej z fluoropirymidyn możliwa jest zmiana schematu chemioterapii na alternatywny (zamiana fluorouracylu na kapecytabinę lub odwrotnie).</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) badanie immunohistochemiczne (ocena nadekspresji receptora HER2); 2) morfologia krwi z rozmazem; 3) badania biochemiczne: <ol style="list-style-type: none"> a) stężenie kreatyniny; b) stężenie ALAT; c) stężenie AspAT; d) stężenie bilirubiny; e) stężenie sodu; f) stężenie potasu; g) stężenie wapnia. 4) RTG lub KT klatki piersiowej (wykonane w ciągu ostatnich 4 tygodni) – wybór rodzaju badania w zależności od możliwości oceny wymiarów zmian; 5) KT jamy brzusznej (wykonane w ciągu ostatnich 4 tygodni); 6) scyntygrafia kośćca (w zależności od oceny sytuacji klinicznej); 7) EKG i ECHO lub MRI, konsultacja kardiologiczna - jedynie w przypadku wskazań klinicznych dotyczących wydolności układu sercowo-naczyniowego lub nieprawidłowych wyników EKG lub ECHO lub MRI; 8) próba ciążowa (u kobiet z możliwością zajścia w ciążę); 9) KT lub MRI mózgu (tylko, gdy są wskazania kliniczne).

<p>3. Kryteria uniemożliwiające udział w programie</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) przebyta chemioterapia z powodu przerzutowego raka żołądka; 2) nadwrażliwość na trastuzumab, białko mysie lub substancje pomocnicze; 3) nasiloną duszność spoczynkowa związana z zaawansowaniem nowotworu lub innymi chorobami; 4) stan sprawności 2-4 według WHO; 5) niewydolność sercowo-naczyniowa i nadciśnienie tętnicze nie poddające się leczeniu farmakologicznemu; 6) ciąża i karmienie piersią; 7) klinicznie objawowe przerzuty do OUN; 8) inne poważne współistniejące choroby uniemożliwiające przeprowadzenie leczenia; 9) istotne klinicznie i stanowiące przeciwwskazanie do stosowania chemioterapii zaburzenia wskaźników czynności układu krwiotwórczego, nerek lub wątroby. <p>4. Kryteria zakończenia udziału w programie</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) progresja choroby w trakcie stosowania leczenia; 2) wystąpienie istotnych klinicznie zaburzeń wskaźników czynności układu krwiotwórczego, nerek lub wątroby uniemożliwiających dalsze leczenie; 3) ciąża. 		<p>2. Monitorowanie leczenia</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) morfologia krwi (z rozmazem) przed każdym kolejnym cyklem chemioterapii (zgodnie z rytmem kolejnych cykli), a następnie nie rzadziej, niż co 3 miesiące w czasie wyłącznego stosowania trastuzumabu; 2) badania biochemiczne: <ol style="list-style-type: none"> a) stężenie kreatyniny; b) stężenie ALAT; c) stężenie AspAT; d) stężenie bilirubiny; e) stężenie sodu; f) stężenie potasu; g) stężenie wapnia. <p>Badania wykonuje się przed każdym kolejnym cyklem chemioterapii (zgodnie z rytmem kolejnych cykli), a następnie nie rzadziej, niż co 3 miesiące w czasie wyłącznego stosowania trastuzumabu.</p> 3) EKG i ECHO lub MRI w trzecim oraz szóstym miesiącu, a następnie w przypadku klinicznych wskazań; 4) KT jamy brzusznej oraz RTG lub KT klatki piersiowej, co 3 miesiące lub w przypadku wskazań klinicznych (wybór metody w zależności od wyjściowej metody obrazowej); 5) scyntygrafia kośćca (w odniesieniu do chorych z przerzutami do kości) nie częściej, niż co 6 miesięcy.
---	--	--

Załącznik B.59.

LECZENIE CZERNIAKA SKÓRY LUB BŁON ŚLUZOWYCH IPILIMUMABEM (ICD-10 C43)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKU W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia:</p> <p>1) histologiczne potwierdzenie czerniaka skóry lub błon śluzowych w stadium zaawansowania III (nieoperacyjny) lub IV;</p> <p>2) nieskuteczne wcześniejsze jedno leczenie systemowe czerniaka lub brak tolerancji nie pozwalający na jego kontynuację (nie dotyczy chorych, którzy otrzymywali uzupełniające leczenie pooperacyjne – wymienieni chorzy mogą być kwalifikowani do leczenia ipilimumabem po wspomnianym leczeniu uzupełniającym oraz jednej linii leczenia systemowego z powodu uogólnienia nowotworu);</p> <p>3) rozpoczynanie leczenia ipilimumabem w chwili ustąpienia wszystkich klinicznie istotnych działań niepożądanych wcześniejszego leczenia (chemioterapia, immunoterapia, biochemioterapia, radioterapia, chirurgiczne leczenie);</p> <p>4) nieobecne przerzuty w mózgu lub stan bezobjawowy po przebytym leczeniu chirurgicznym lub radioterapii przerzutów w mózgu;</p> <p>5) stan sprawności według kryteriów ECOG w stopniu 0-1;</p> <p>6) wiek ≥ 18 lat;</p> <p>7) antykoncepcyjne przeciwdziałanie u kobiet w wieku rozrodczym przez cały okres stosowania leczenia oraz do 26 tygodni po podaniu ostatniej dawki ipilimumabu;</p> <p>8) laboratoryjne badania (przed rozpoczęciem leczenia) o wartościach:</p> <p>a) liczba białych krwinek $\geq 2000/\mu\text{l}$;</p> <p>b) liczba granulocytów obojętnochłonnych $\geq 1000/\mu\text{l}$;</p> <p>c) liczba płytek $\geq 75 \times 10^3/\mu\text{l}$;</p> <p>d) stężenie hemoglobiny ≥ 9 g/dl (możliwe przetoczenie</p>	<p>1. Dawkowanie:</p> <p>Zalecana dawka ipilimumabu wynosi 3 mg/kg i obejmuje 4 podania w odstępach co 3 tygodnie (leczenie w tygodniach 1, 4, 7 i 10). Lek podawany jest w 90-minutowym wlewie dożylnym. Zaleca się pierwszą pełną ocenę odpowiedzi nowotworu na leczenie w tygodniu 12. Dawkę całkowitą należy obliczyć następująco:</p> <p>- masa ciała pacjenta w kg x 3 mg = dawka całkowita w mg;</p> <p>Całkowitą objętość wlewu należy obliczyć następująco:</p> <p>- dawka całkowita w mg $\div 5$ mg/ml = objętość wlewu w ml;</p> <p>Szybkość wlewu należy obliczyć następująco:</p> <p>- objętość wlewu w ml $\div 90$ minut = szybkość wlewu w ml/min;</p> <p>Nie zaleca się zmniejszania dawki ani modyfikacji dawkowania ipilimumabu.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji:</p> <p>1) histologiczne potwierdzenie czerniaka;</p> <p>2) diagnostyka obrazowa: RTG, TK lub MRI (USG w wybranych przypadkach – zmiany w tkance podskórnej/skórce);</p> <p>3) pomiar masy ciała;</p> <p>4) pełne badanie przedmiotowe;</p> <p>5) ocena sprawności w skali ECOG;</p> <p>6) badania laboratoryjne:</p> <p>a) badania hematologiczne: hemoglobina, pełna morfologia z rozmazem (włącznie z bezwzględną liczbą limfocytów) oraz liczbą płytek;</p> <p>b) parametry biochemiczne surowicy: albuminy, fosfataza alkaliczna, amylaza, aminotransferazy (ALT/AST), bilirubina (związana i całkowita), wapń, kreatynina, glukoza, mocznik, dehydrogenaza mleczanowa (LDH), białko całkowite, kwas moczowy, elektrolity (w tym stężenie sodu, potasu, wapnia), TSH i wolna T4;</p> <p>c) badanie ogólne moczu.</p> <p>2. Monitorowanie leczenia:</p> <p>1) diagnostyka obrazowa: RTG, TK lub MRI (USG w wybranych przypadkach) – po 12 tygodniach leczenia;</p> <p>2) pomiar masy ciała;</p> <p>3) pełne badanie przedmiotowe;</p> <p>4) ocena sprawności w skali ECOG;</p> <p>5) badania laboratoryjne:</p>

krwi/produktów krwiopochodnych);
e) stężenie kreatyniny $\leq 2 \times$ GGN (górną granicę normy);
f) aktywność aminotransferaz AST/ALT $\leq 2,5 \times$ GGN u pacjentów bez przerzutów do wątroby i $\leq 5 \times$ GGN u pacjentów z przerzutami do wątroby;
g) stężenie bilirubiny $\leq 2 \times$ GGN (z wyjątkiem pacjentów z zespołem Gilberta, u których stężenie bilirubiny całkowitej musi być niższe niż 3,0 mg/dl).

2. Określenie czasu leczenia w programie:

Leczenie – w przypadku dobrej tolerancji i uzyskania obiektywnych korzyści – może trwać 10 tygodni (zastosowanie leku w tygodniach 1., 4., 7. i 10.). W przypadku wystąpienia objawów nietolerancji lub cech progresji choroby według kryteriów immunologicznej odpowiedzi leczenie powinno być przerywane.

kryteria immunologicznej odpowiedzi:

- irCR – całkowite ustąpienie wszystkich zmian (mierzalnych i niemierzalnych oraz brak nowych zmian) potwierdzone przez powtórzną oceną wykonaną nie mniej niż 4 tygodnie od daty pierwszej dokumentacji;
- irPR – zmniejszenie się zaawansowania nowotworu $\geq 50\%$ względem stanu wyjściowego potwierdzone kolejną oceną wykonaną przynajmniej 4 tygodnie po pierwszej dokumentacji;
- irSD – nieobecność kryteriów irCR lub irPR oraz nieobecność irPD;
- irPD – zwiększenie zaawansowania guza o $\geq 25\%$ względem minimalnego zarejestrowanego stopnia zaawansowania potwierdzone powtórzną oceną wykonaną nie mniej niż 4 tygodnie od daty pierwszej dokumentacji.

Czasowe przerwanie (zawieszenie) leczenia może mieć miejsce w przypadku wystąpienia poważnych działań niepożądanych lub znaczącego pogorszenia stanu sprawności pacjenta.

- a) badania hematologiczne: hemoglobina, pełna morfologia z rozmazem (włącznie z bezwzględną liczbą limfocytów) oraz liczbą płytek;
- b) parametry biochemiczne surowicy: albuminy, fosfataza alkaliczna, amylaza, aminotransferazy (ALT/AST), bilirubina (związana i całkowita), wapń, kreatynina, mocznik, kwas moczowy, glukoza, dehydrogenaza mleczanowa (LDH), białko całkowite, elektrolity (w tym stężenie sodu, potasu), TSH i wolna T4;
- c) badanie ogólne moczu;

6) ocena zdarzeń niepożądanych.

Wyniki wszystkich badań (biochemicznych i hematologicznych), muszą być dostępne

i przeanalizowane przed każdym podaniem leku. Zaleca się, aby wszystkie próbki do badań laboratoryjnych w fazie indukcji były pobrane w okresie do 7 dni przed podaniem dawki ipilimumabu.

W razie wystąpienia przynajmniej jednego z następujących zdarzeń niepożądanych konieczne może być pominięcie dawki ipilimumabu:

- jakiegokolwiek zdarzenie niepożądane stopnia ≥ 2 niezwiązane ze skórą (włącznie z irAE), z wyjątkiem nieprawidłowych wyników badań laboratoryjnych;
- jakiegokolwiek nieprawidłowy wynik badania laboratoryjnego w stopniu ≥ 3 ;
- jakiegokolwiek zdarzenie niepożądane stopnia ≥ 3 dotyczące skóry, niezależnie od związku przyczynowego.

Należy wznowić leczenie ipilimumabem, jeżeli nasilenie zdarzeń niepożądanych zmniejszy się do stopnia ≤ 1 :

- jeżeli zdarzenie niepożądane ustąpi, należy wznowić podawanie ipilimumabu w następnym zaplanowanym punkcie czasowym;
- jeżeli zdarzenie niepożądane nie ustąpi do planowanego czasu podania następnej dawki, należy pominąć następną zaplanowaną dawkę i wznowić podawanie leku w kolejnym zaplanowanym punkcie czasowym.

Następujące zdarzenia niepożądane związane z leczeniem wymagają trwałego przerwania leczenia ipilimumabem:

- jakiegokolwiek zdarzenie niepożądane w stopniu ≥ 3 niezwiązane ze skórą, z wyjątkiem nieprawidłowych wyników badań laboratoryjnych;
- jakiegokolwiek nieprawidłowy wynik badania laboratoryjnego stopnia ≥ 4 z wyjątkiem AST, ALT lub bilirubiny całkowitej;
- aktywność AST lub ALT > 8 GGN;
- stężenie bilirubiny całkowitej > 5 GGN;
- dowolne inne zdarzenie niepożądane stopnia ≥ 4 ;
- jakiegokolwiek ból oka lub zmniejszenie ostrości widzenia stopnia ≥ 2 , które nie reaguje na leczenie miejscowe i nie ulega poprawie do stopnia ≤ 1 w ciągu 2 tygodni od rozpoczęcia leczenia, bądź które wymaga leczenia ogólnoustrojowego.

3. Kryteria wyłączenia z programu:

- 1) kobiety w wieku rozrodczym, które nie chcą lub nie są w stanie stosować dopuszczalnej metody antykoncepcji w celu uniknięcia ciąży przez cały okres badania oraz przez 8 tygodni po jego zakończeniu;
- 2) kobiety w ciąży lub karmiące piersią;
- 3) kobiety z dodatnim wynikiem testu ciążowego przy włączeniu do badania lub przed podaniem ipilimumabu;
- 4) chorzy przyjmujący jakiegokolwiek inne ogólnoustrojowe leczenie przeciwnowotworowe (w tym – jakiegokolwiek leczenie eksperymentalne);
- 5) chorzy z autoimmunologicznymi chorobami – potwierdzoną chorobą zapalną jelit w wywiadzie (w tym – wrzodziejące zapalenie jelita grubego i choroba Leśniowskiego-Crohna), objawową chorobą układową w wywiadzie (np. reumatoidalne zapalenie stawów, postępująca twardzina uogólniona, toczeń rumieniowaty układowy, autoimmunologiczne zapalenie naczyń), zaburzenia neuropatyczne pochodzenia autoimmunologicznego (zespół Guillaina-Barrégo lub miastenia). Nie dotyczy przypadków występowania bielactwa nabytego;
- 6) chorzy z potwierdzonym zakażeniem HIV, HBV lub HCV (niezależnie od skuteczności stosowanego leczenia przeciwwirusowego);
- 7) chorzy z innym współistniejącym nowotworem złośliwym (wyjątek – odpowiednio leczony rak podstawnkomórkowy lub płaskonabłonkowy skóry, rak powierzchniowy pęcherza lub rak szyjki macicy *in situ*);
- 8) chorzy przyjmujący jakiegokolwiek nieonkologiczne szczepienia przeciwko chorobom zakaźnym w okresie 4 tygodni przed i 4 tygodni po każdej dawce ipilimumabu (wyjątek – amantadyna i flumadyna);
- 9) chorzy ze stanami zagrażającymi życiu, które wymagają podawania dużych dawek leków immunosupresyjnych oraz długotrwałego stosowania kortykosteroidów;
- 10) chorzy na czerniaka gałki ocznej.

Załącznik B.60.

LECZENIE CHOROBY GAUCHER'A TYPU I (ICD-10 E 75.2)**ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO**

ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p>Kwalifikacji chorych do terapii dokonuje Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkich powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>Kwalifikacja do programu oraz weryfikacja skuteczności leczenia co 6 miesięcy odbywa się, w oparciu o ocenę stanu klinicznego świadczeniobiorcy oraz ocenę efektywności zastosowanej terapii.</p> <p>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia welaglucerażą alfa:</p> <p>1) brak lub znaczny niedobór aktywności enzymu β-glukocerebrozydazy w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzony badaniem molekularnym.</p> <p>Refundowane jest leczenie świadczeniobiorców z typem I choroby. Nie jest refundowane leczenie świadczeniobiorców z asymptomatyczną (bezobjawową) postacią choroby Gaucher'a.</p> <p>2. Określenie czasu leczenia w programie w przypadku leczenia welaglucerażą alfa</p> <p>Przedłużenie leczenia następuje co 6 miesięcy decyzją Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultrazadkich, na podstawie nadesłanej karty monitorowania terapii.</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkich lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p>3. Kryteria wyłączenia w przypadku leczenia welaglucerażą alfa:</p>	<p>1. Dawkowanie welagluceraży alfa:</p> <p>Zalecana dawka leku wynosi 60 jednostek/kg i jest podawana co 14 \pm 3 dni. Dawka leku może być zmodyfikowana od 15 do 60 jednostek/kg podawane co 14 \pm 3 dni indywidualnie dla każdego pacjenta w oparciu o osiągnięte i utrzymane cele terapeutyczne. Maksymalna dawka leku wynosi 60 jednostek/kg podawane co 14 \pm 3 dni.</p> <p>Pacjenci aktualnie leczeni w związku z chorobą Gaucher'a typu I za pomocą enzymatycznej terapii zastępczej z zastosowaniem imigluceraży mogą przejść na terapię welaglucerażą alfa stosując taką samą dawkę i taką samą częstość dawkowania.</p> <p>Podawanie leku powinno być nadzorowane przez lekarza posiadającego doświadczenie w diagnozowaniu i leczeniu pacjentów z chorobą Gaucher'a, innych dziedzicznych zaburzeń metabolizmu lub schorzeń hematologicznych.</p> <p>Z uwagi na możliwość występowania objawów niepożądanych, z wstrząsem włącznie, lek należy podawać przy bezpośrednim dostępie do leków, sprzętu i aparatury ratującej życie.</p>	<p>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia welaglucerażą alfa:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) Stwierdzenie braku lub znacznego niedoboru aktywności enzymu β-glukocerebrozydazy w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzone badaniem molekularnym; 2) Ocena miana przeciwciał przeciwko welaglucerażie alfa (nie jest badaniem obligatoryjnym); 3) Morfologia krwi pełna, z rozmazem; 4) Układ krzepnięcia; 5) Próby wątrobowe: ALAT, AspAT, bilirubina; 6) Stężenie fosfatazy alkalicznej; 7) Stężenie witamin B₁₂, E, D; 8) Stężenie cholesterolu; 9) Chitotriozydaza; 10) USG jamy brzusznej, z oceną objętości wątroby i śledziony; 11) EKG; 12) RTG płuc; 13) Pomiary antropometryczne; 14) Badanie densytometryczne kości (DXA) lub MRI kości długich; 15) Ocena jakości życia SF 36; 16) Konsultacja ortopedyczna; 17) Konsultacja kardiologiczna. <p>2. Monitorowanie leczenia welaglucerażą alfa</p> <p>2.1. Raz na 180 dni (okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie świadczeniobiorców z chorobą Gaucher'a. Przedłużenie leczenia następuje,</p>

<ol style="list-style-type: none">1) wystąpienie objawów nadwrażliwości na welaglucerazę alfa;2) znaczna progresja choroby pojawiająca się pomimo podjętego leczenia;3) pacjenci z asymptotyczną (bezobjawową) postacią choroby Gaucher'a;4) pacjenci z typem II i III choroby;5) dzieci poniżej 2 roku życia;6) brak współpracy pacjenta przy realizacji programu.		<p>co 6 miesięcy, decyzją Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultraradkowych, na podstawie nadesłanej karty monitorowania terapii).</p> <ol style="list-style-type: none">1) Ocena miana przeciwciał przeciwko welaglucerazie alfa (nie jest badaniem obowiązkowym; decyzja o konieczności wykonania badania podejmowana jest przez Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultraradkowych).2) Morfologia krwi pełna, z rozmazem3) Układ krzepnięcia <p>2.2. Co 365 dni</p> <ol style="list-style-type: none">1) Chitotriozydaza;2) USG jamy brzusznej, z oceną objętości wątroby i śledziony;3) EKG;4) RTG płuc;5) Pomiary antropometryczne (u dzieci do zakończenia fazy wzrostu);6) Badanie densytometryczne kości (DXA) lub MRI kości długich;7) Ocena jakości życia SF 36 (opcjonalnie);8) Konsultacja ortopedyczna (opcjonalnie);9) Konsultacja kardiologiczna (opcjonalnie).
--	--	---

C. Leki, stosowane w ramach chemioterapii w całym zakresie zarejestrowanych wskazań i przeznaczeń oraz we wskazaniu określonym stanem klinicznym

lp.	Substancja czynna	Nazwa, postać i dawka leku	Zawartość opakowania	Kod EAN lub inny kod odpowiadający kodowi EAN	Termin wejścia w życie decyzji	Okres obowiązywania decyzji	Grupa limitowa	Urzędowa cena zbytu	Cena hurtowa brutto	Wysokość limitu finansowania	Oznaczenie załącznika zawierającego zakres wskazań objętych refundacją (wg ICD-10)	Poziom odpłatności	Wysokość dopłaty świadczeniobiorcy
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
1	Acidum levofolinicum	Levofolic, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 50 mg/ml	1 fiol.a 4 ml	5909990648818	2012-07-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	56,16	58,97	58,97	C.0.01.	bezpłatne	0 zł
2	Acidum levofolinicum	Levofolic, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 50 mg/ml	1 fiol.a 9 ml	5909990648825	2012-07-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	126,36	132,68	132,68	C.0.01.	bezpłatne	0 zł
3	Acidum zoledronicum	Acidum zoledronicum medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.a 5 ml	4037353013506	2014-01-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	259,20	272,16	272,16	C.68.	bezpłatne	0 zł
4	Acidum zoledronicum	Acidum zoledronicum medac, roztwór do infuzji, 4 mg/100 ml	1 but.a 100 ml	4037353014305	2014-01-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	259,20	272,16	272,16	C.68.	bezpłatne	0 zł
5	Acidum zoledronicum	Fayton, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	4 fiol. (5 ml)	5909991016197	2013-11-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	270,00	283,50	283,50	C.68.	bezpłatne	0 zł
6	Acidum zoledronicum	Osporil, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.a 5 ml	5909991028145	2014-01-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	259,20	272,16	272,16	C.68.	bezpłatne	0 zł
7	Acidum zoledronicum	Symdronic, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.	5909991009281	2014-03-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	259,20	272,16	272,16	C.68.	bezpłatne	0 zł
8	Acidum zoledronicum	Zoledronic Acid Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909990975730	2013-11-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	270,00	283,50	283,50	C.68.	bezpłatne	0 zł
9	Acidum zoledronicum	Zoledronic Acid Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	4 fiol. (5 ml)	5909990975747	2013-11-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	1 080,00	1 134,00	1 134,00	C.68.	bezpłatne	0 zł
10	Acidum zoledronicum	Zoledronic Acid Polpharma, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909991015299	2013-11-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	270,00	283,50	283,50	C.68.	bezpłatne	0 zł
11	Acidum zoledronicum	Zoledronic Acid Teva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.a 5 ml	5909990967506	2014-01-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	259,20	272,16	272,16	C.68.	bezpłatne	0 zł
12	Acidum zoledronicum	Zoledronic acid Fresenius Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.a 5 ml	5909991023652	2014-01-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	270,00	283,50	283,50	C.68.	bezpłatne	0 zł
13	Acidum zoledronicum	Zoledronic acid Zentiva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.a 5 ml	5909991041779	2014-01-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	270,00	283,50	283,50	C.68.	bezpłatne	0 zł
14	Acidum zoledronicum	Zomikos, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.	5909990948994	2013-09-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	425,52	446,80	283,50	C.68.	bezpłatne	0 zł
15	Aprepitantum	Emend, kaps. twarde, 125 mg; 80 mg mg	3 kaps. (1 kaps. 125 mg + 2 kaps. 80 mg)	5909990007387	2013-05-01	2 lata	1114.0, Aprepitant	199,80	209,79	209,79	C.0.12.	bezpłatne	0 zł
16	Arsenicum trioxidum	Trisenox, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	10 amp. po 10 ml	5909990016433	2013-03-01	2 lata	1109.0, Trójtlenek arsenu	13 608,00	14 288,40	14 288,40	C.65.	bezpłatne	0 zł
17	Asparaginasum	Asparaginase 10000 medac, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10000 j.m.	5 fiol.s.subs.	5909990945528	2014-01-01	2 lata	1001.0, Asparaginasum	1 933,20	2 029,86	2 029,86	C.1.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
18	Asparaginasum	Asparaginase 5000 medac, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5000 j.m.	5 fioł.s.subs.	5909990945429	2014-01-01	2 lata	1001.0, Asparaginasum	1 393,20	1 462,86	1 462,86	C.1.	bezpłatne	0 zł
19	Azacidinidum	Vidaza 25mg/ml, proszek do sporządzenia zawiesiny do wstrzykiwań, 25 mg/ml	1 fioł.	5909990682706	2013-11-01	2 lata	1118.0, Leki przeciwnowotworowe – antymetabolity – analogi pirymidyny – azacytydyna	1 468,26	1 541,67	1 541,67	C.69.	bezpłatne	0 zł
20	Bendamustinum hydrochloridum	Levact, proszek do sporządzenia koncentratu roztworu do infuzji, 2,5 mg/ml	5 fioł. a 25 mg	5909990802210	2013-07-01	2 lata	1115.0, Bendamustyna	1 620,00	1 701,00	1 701,00	C.67.	bezpłatne	0 zł
21	Bendamustinum hydrochloridum	Levact, proszek do sporządzenia koncentratu roztworu do infuzji, 2,5 mg/ml	5 fioł. a 100 mg	5909990802234	2013-07-01	2 lata	1115.0, Bendamustyna	6 480,00	6 804,00	6 804,00	C.67.	bezpłatne	0 zł
22	Bicalutamidum	BINABIC, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990696963	2012-11-01	2 lata	1002.0, Bicalutamidum	75,60	79,38	79,38	C.2.	bezpłatne	0 zł
23	Bicalutamidum	Bicalutamide Polpharma 50 mg, tabl. powł., 50 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990052981	2014-01-01	2 lata	1002.0, Bicalutamidum	70,20	73,71	73,71	C.2.	bezpłatne	0 zł
24	Bicalutamidum	Bicalutamide Teva, tabl. powł., 50 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990057436	2014-01-01	2 lata	1002.0, Bicalutamidum	62,64	65,77	65,77	C.2.	bezpłatne	0 zł
25	Bleomycini sulphas	Bleomedac, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 15000 IU/fiolkę	1 fiołka a 10 ml	5909990946983	2012-07-01	2 lata	1003.0, Bleomycinum	97,20	102,06	102,06	C.3.	bezpłatne	0 zł
26	Busulfanum	Myleran, tabl. powł., 2 mg	100 tabl. powł.	5909990277926	2012-07-01	2 lata	1101.0, Busulfanum	1 105,92	1 161,22	1 161,22	C.4.	bezpłatne	0 zł
27	Calcii folinas	Calcium folinate Actavis, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 10 mg/ml	1 fioł. a 10 ml	5909990885077	2012-07-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	27,86	29,25	29,25	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
28	Calcii folinas	Calcium folinate Actavis, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 10 mg/ml	5 fiołek a 10 ml	5909990885084	2012-07-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	139,32	146,29	146,29	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
29	Calcii folinas	Calciumfolinat-Ebewe, roztwór do wstrzykiwań, 0,01 g/ml	1 fioł.a 35 ml	5909990042043	2014-01-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	48,60	51,03	51,03	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
30	Calcii folinas	Calciumfolinat-Ebewe, roztwór do wstrzykiwań, 0,01 g/ml	1 fioł.a 60 ml	5909990042050	2014-01-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	71,28	74,84	74,84	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
31	Calcii folinas	Calciumfolinat-Ebewe, roztwór do wstrzykiwań, 30 mg	5 amp. a 3 ml	5909990356515	2014-01-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	27,22	28,58	28,58	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
32	Calcii folinas	Calciumfolinat-Ebewe, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg	5 amp a 10 ml	5909990356522	2013-03-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	81,54	85,62	85,62	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
33	Calcii folinas	Calciumfolinat-Ebewe, roztwór do wstrzykiwań, 200 mg	1 fioł a 20 ml	5909990356546	2013-03-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	32,61	34,24	34,24	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
34	Calcii folinas	Calciumfolinat-Ebewe, kaps. twarde, 15 mg	20 kaps.	5909990356713	2012-11-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	21,60	22,68	22,68	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
35	Calcii folinas	Calciumfolinat-Ebewe, roztwór do wstrzykiwań, 0,01 g/ml	1 fioł.a 100 ml	5909990750412	2014-01-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	101,52	106,60	106,60	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
36	Calcii folinas	Leucovorin Ca Teva, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg	10 fioł.	5909990123421	2012-07-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	69,12	72,58	72,58	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
37	Calcii folinas	Leucovorin Ca Teva, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 25 mg	10 fioł.	5909990123520	2012-07-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	77,76	81,65	81,65	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
38	Calcii folinas	Leucovorin Ca Teva, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml	1 fioł. a 10 ml	5909991117511	2014-01-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	20,52	21,55	21,55	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
39	Calcii folinas	Leucovorin Ca Teva, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml	1 fioł. a 20 ml	5909991117528	2014-01-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	36,72	38,56	38,56	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
40	Calcii folinas	Leucovorin Ca Teva, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml	1 fioł. a 50 ml	5909991117566	2014-01-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	90,72	95,26	95,26	C.0.02.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
41	Calcii folinas	Leucovorin Ca Teva, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml	1 fiol.a 100 ml	5909991117597	2014-01-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	163,08	171,23	171,23	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
42	Capecitabinum	Capecitabine Accord, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5055565707531	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	183,60	192,78	181,44	C.5.	bezpłatne	0 zł
43	Capecitabinum	Capecitabine Accord, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5055565707548	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 223,64	1 284,82	1 209,60	C.5.	bezpłatne	0 zł
44	Capecitabinum	Capecitabine Accord, tabl. powł., 300 mg	60 szt.	5055565709153	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	367,20	385,56	362,88	C.5.	bezpłatne	0 zł
45	Capecitabinum	Capecitabine Actavis, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991003456	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	183,60	192,78	181,44	C.5.	bezpłatne	0 zł
46	Capecitabinum	Capecitabine Actavis, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991003463	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 231,20	1 292,76	1 209,60	C.5.	bezpłatne	0 zł
47	Capecitabinum	Capecitabine Adamed, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991072971	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	183,60	192,78	181,44	C.5.	bezpłatne	0 zł
48	Capecitabinum	Capecitabine Adamed, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991072988	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 188,00	1 247,40	1 209,60	C.5.	bezpłatne	0 zł
49	Capecitabinum	Capecitabine Glenmark, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991004699	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 166,40	1 224,72	1 209,60	C.5.	bezpłatne	0 zł
50	Capecitabinum	Capecitabine Glenmark, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991004736	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	174,96	183,71	181,44	C.5.	bezpłatne	0 zł
51	Capecitabinum	Capecitabine Polpharma, tabl. powł., 150 mg	60 tabl.	5909991015657	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	174,96	183,71	181,44	C.5.	bezpłatne	0 zł
52	Capecitabinum	Capecitabine Polpharma, tabl. powł., 500 mg	120 tabl.	5909991015695	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 166,40	1 224,72	1 209,60	C.5.	bezpłatne	0 zł
53	Capecitabinum	Capecitabine Teva, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909990958184	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	172,80	181,44	181,44	C.5.	bezpłatne	0 zł
54	Capecitabinum	Capecitabine Teva, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909990958191	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 152,00	1 209,60	1 209,60	C.5.	bezpłatne	0 zł
55	Capecitabinum	Capecitabine medac, tabl. powł., 150 mg	60 tabl.	4037353015395	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	174,96	183,71	181,44	C.5.	bezpłatne	0 zł
56	Capecitabinum	Capecitabine medac, tabl. powł., 300 mg	28 tabl.	4037353015401	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	163,30	171,47	169,34	C.5.	bezpłatne	0 zł
57	Capecitabinum	Capecitabine medac, tabl. powł., 500 mg	120 tabl.	4037353015418	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 166,40	1 224,72	1 209,60	C.5.	bezpłatne	0 zł
58	Capecitabinum	Coloxet, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991013646	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	189,00	198,45	181,44	C.5.	bezpłatne	0 zł
59	Capecitabinum	Coloxet, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991013783	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 260,00	1 323,00	1 209,60	C.5.	bezpłatne	0 zł
60	Capecitabinum	Ecansya, tabl. powł., 150 mg	60 tabl.	5909991011079	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	175,50	184,28	181,44	C.5.	bezpłatne	0 zł
61	Capecitabinum	Ecansya, tabl. powł., 300 mg	60 tabl.	5909991011147	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	351,00	368,55	362,88	C.5.	bezpłatne	0 zł
62	Capecitabinum	Ecansya, tabl. powł., 500 mg	120 tabl.	5909991011239	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 170,00	1 228,50	1 209,60	C.5.	bezpłatne	0 zł
63	Capecitabinum	Xeloda, tabl. powł., 150 mg	60 tabl.	5909990893416	2012-07-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	267,79	281,18	181,44	C.5.	bezpłatne	0 zł
64	Capecitabinum	Xeloda, tabl. powł., 500 mg	120 tabl.	5909990893515	2012-07-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 776,33	1 865,15	1 209,60	C.5.	bezpłatne	0 zł
65	Carboplatinum	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol. po 5 ml	5909990816156	2013-05-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	18,90	19,85	14,46	C.6.	bezpłatne	0 zł
66	Carboplatinum	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol. po 15 ml	5909990816163	2013-05-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	41,90	44,00	43,37	C.6.	bezpłatne	0 zł
67	Carboplatinum	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol. po 45 ml	5909990816170	2013-05-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	102,06	107,16	107,16	C.6.	bezpłatne	0 zł
68	Carboplatinum	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol. po 60 ml	5909990816187	2013-05-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	193,32	202,99	173,47	C.6.	bezpłatne	0 zł
69	Carboplatinum	Carbomedac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol. po 100 ml	5909990816194	2013-05-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	270,00	283,50	283,50	C.6.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
70	Carboplatinum	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg	1 fiol.a 5 ml	5909990450015	2012-07-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	22,68	23,81	14,46	C.6.	bezpłatne	0 zł
71	Carboplatinum	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg	1 fiol.a 15 ml	5909990450022	2014-01-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	46,44	48,76	43,37	C.6.	bezpłatne	0 zł
72	Carboplatinum	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 450 mg	1 fiol.a 45 ml	5909990450039	2014-01-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	140,40	147,42	130,10	C.6.	bezpłatne	0 zł
73	Carboplatinum	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 600 mg	1 fiol.a 60 ml	5909990662753	2014-01-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	187,92	197,32	173,47	C.6.	bezpłatne	0 zł
74	Carboplatinum	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg	1 fiol.a 100 ml	5909990662760	2014-01-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	270,00	283,50	283,50	C.6.	bezpłatne	0 zł
75	Carboplatinum	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990776726	2014-01-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	15,66	16,44	14,46	C.6.	bezpłatne	0 zł
76	Carboplatinum	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol. a 15 ml	5909990776733	2013-03-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	46,99	49,34	43,37	C.6.	bezpłatne	0 zł
77	Carboplatinum	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol. a 45 ml	5909990776740	2013-03-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	123,90	130,10	130,10	C.6.	bezpłatne	0 zł
78	Carboplatinum	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol.a 45 ml	5909990787371	2014-01-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	149,43	156,90	130,10	C.6.	bezpłatne	0 zł
79	Carboplatinum	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990787388	2014-01-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	17,46	18,33	14,46	C.6.	bezpłatne	0 zł
80	Carboplatinum	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol.a 15 ml	5909990787395	2014-01-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	43,20	45,36	43,37	C.6.	bezpłatne	0 zł
81	Carboplatinum	Carboplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol.a 60 ml	5909990787401	2014-01-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	199,24	209,20	173,47	C.6.	bezpłatne	0 zł
82	Carboplatinum	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990477418	2012-07-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	24,84	26,08	14,46	C.6.	bezpłatne	0 zł
83	Carboplatinum	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml	1 fiol.a 15 ml	5909990477425	2014-01-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	41,91	44,01	43,37	C.6.	bezpłatne	0 zł
84	Carboplatinum	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml	1 fiol.a 45 ml	5909990477432	2014-01-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	102,29	107,40	107,40	C.6.	bezpłatne	0 zł
85	Chlorambucilum	Leukeran, tabl. powł., 2 mg	25 tabl.	5909990345618	2012-07-01	2 lata	1099.0, Chlorambucilum	259,20	272,16	272,16	C.8.	bezpłatne	0 zł
86	Ciclosporinum	Sandimmun , koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg/ml	10 amp. a 1 ml	5909990119813	2014-01-01	2 lata	1007.0, Ciclosporinum	118,80	124,74	124,74	C.10.	bezpłatne	0 zł
87	Cisplatinum	Cisplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg	1 fiol.a 20 ml	5909990180813	2014-01-01	2 lata	1008.0, Cisplatinum	9,03	9,48	9,48	C.11.	bezpłatne	0 zł
88	Cisplatinum	Cisplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 25 mg	1 fiol.a 50 ml	5909990180820	2014-01-01	2 lata	1008.0, Cisplatinum	21,60	22,68	22,68	C.11.	bezpłatne	0 zł
89	Cisplatinum	Cisplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg	1 fiol.a 100 ml	5909990180837	2014-01-01	2 lata	1008.0, Cisplatinum	37,80	39,69	39,69	C.11.	bezpłatne	0 zł
90	Cisplatinum	Cisplatin Teva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909990722600	2014-01-01	2 lata	1008.0, Cisplatinum	8,64	9,07	9,07	C.11.	bezpłatne	0 zł
91	Cisplatinum	Cisplatin Teva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol.a 50 ml	5909990722631	2014-01-01	2 lata	1008.0, Cisplatinum	34,56	36,29	36,29	C.11.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
92	Cisplatinum	Cisplatin Teva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol. a 100 ml	5909990722648	2014-01-01	2 lata	1008.0, Cisplatinum	67,50	70,88	70,88	C.11.	bezpłatne	0 zł
93	Cisplatinum	Cisplatinum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol. a 10 ml	5909990838745	2013-03-01	2 lata	1008.0, Cisplatinum	8,64	9,07	9,07	C.11.	bezpłatne	0 zł
94	Cisplatinum	Cisplatinum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol. a 50 ml	5909990838769	2013-03-01	2 lata	1008.0, Cisplatinum	34,56	36,29	36,29	C.11.	bezpłatne	0 zł
95	Cisplatinum	Cisplatinum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol. a 100 ml	5909990894772	2013-03-01	2 lata	1008.0, Cisplatinum	66,96	70,31	70,31	C.11.	bezpłatne	0 zł
96	Cladribinum	BIODRIBIN, roztwór do infuzji, 10 mg	1 fiol. a 10 ml	5909990713417	2012-07-01	2 lata	1009.0, Cladribinum	493,34	518,01	518,01	C.12.	bezpłatne	0 zł
97	Clofarabinum	Evoltra, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol. a 20 ml	5909990710997	2013-03-01	2 lata	1111.0, Klofarabina	6 905,52	7 250,80	7 250,80	C.66.	bezpłatne	0 zł
98	Cyclophosphamidum	Endoxan, drażetki, 50 mg	50 draż.	5909990240814	2014-01-01	2 lata	1010.2, Cyclophosphamidum p.o.	72,52	76,15	76,15	C.13.	bezpłatne	0 zł
99	Cyclophosphamidum	Endoxan, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 200 mg	1 fiol.s.subs.	5909990240913	2014-01-01	2 lata	1010.1, Cyclophosphamidum inj.	14,58	15,31	15,31	C.13.	bezpłatne	0 zł
100	Cyclophosphamidum	Endoxan, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 g	1 fiol.s.subs.	5909990241019	2014-01-01	2 lata	1010.1, Cyclophosphamidum inj.	54,96	57,71	57,71	C.13.	bezpłatne	0 zł
101	Cytarabinum	Alexan, roztwór do wstrzykiwań, 500 mg	1 fiol.a 10 ml	5909990181216	2014-01-01	2 lata	1011.1, Cytarabinum	42,12	44,23	44,23	C.14.	bezpłatne	0 zł
102	Cytarabinum	Alexan, roztwór do wstrzykiwań, 1000 mg	1 fiol.a 20 ml	5909990181223	2014-01-01	2 lata	1011.1, Cytarabinum	84,24	88,45	88,45	C.14.	bezpłatne	0 zł
103	Cytarabinum	Alexan, roztwór do wstrzykiwań, 0,05 g/ml	1 fiol.a 40 ml	5909990624935	2014-01-01	2 lata	1011.1, Cytarabinum	168,48	176,90	176,90	C.14.	bezpłatne	0 zł
104	Cytarabinum	Alexan, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/5ml	1 fiol.a 5 ml	5909990640188	2014-01-01	2 lata	1011.1, Cytarabinum	8,42	8,84	8,84	C.14.	bezpłatne	0 zł
105	Cytarabinum	Cytarabine Kabi, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 100 mg/ml	1 fiol.a 1 ml	5909991028084	2014-01-01	2 lata	1011.1, Cytarabinum	8,42	8,84	8,84	C.14.	bezpłatne	0 zł
106	Cytarabinum	Cytarabine Kabi, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 100 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909991028091	2014-01-01	2 lata	1011.1, Cytarabinum	42,12	44,23	44,23	C.14.	bezpłatne	0 zł
107	Cytarabinum	Cytarabine Kabi, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 100 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909991028107	2014-01-01	2 lata	1011.1, Cytarabinum	84,24	88,45	88,45	C.14.	bezpłatne	0 zł
108	Cytarabinum	Cytarabine Kabi, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 100 mg/ml	1 fiol.a 20 ml	5909991028138	2014-01-01	2 lata	1011.1, Cytarabinum	168,48	176,90	176,90	C.14.	bezpłatne	0 zł
109	Cytarabinum	Cytosar, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 100 mg	1 amp. (+1 rozp.)	5909990154715	2012-07-01	2 lata	1011.1, Cytarabinum	11,03	11,58	11,58	C.14.	bezpłatne	0 zł
110	Cytarabinum	Cytosar, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 500 mg	1 fiol.s.subs. (+ rozp.)	5909990314515	2014-01-01	2 lata	1011.1, Cytarabinum	42,12	44,23	44,23	C.14.	bezpłatne	0 zł
111	Cytarabinum	Cytosar, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 g	1 fiol.s.subs.	5909990314614	2014-01-01	2 lata	1011.1, Cytarabinum	84,24	88,45	88,45	C.14.	bezpłatne	0 zł
112	Cytarabinum	DepoCyte, zawiesina do wstrzykiwań, 50 mg	1 fiol. a 5 ml	5909990219278	2012-07-01	2 lata	1011.2, Cytarabinum depocyte	6 318,00	6 633,90	6 633,90	C.15.	bezpłatne	0 zł
113	Dacarbazineum	DACARBAZIN TEVA, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji, 100 mg	10 fiol.	5909990466924	2012-07-01	2 lata	1012.0, Dacarbazineum	196,73	206,57	162,76	C.16.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
114	Dacarbazinum	DACARBAZIN TEVA, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji, 200 mg	10 fioł.	5909990467020	2012-07-01	2 lata	1012.0, Dacarbazinum	310,07	325,57	325,52	C.16.	bezpłatne	0 zł
115	Dacarbazinum	Detimedac 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 100 mg	10 fioł. po 100 mg	5909991029500	2013-07-01	2 lata	1012.0, Dacarbazinum	155,03	162,78	162,76	C.16.	bezpłatne	0 zł
116	Dacarbazinum	Detimedac 1000 mg, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg	1 fioł. po 1000 mg	5909991029807	2013-07-01	2 lata	1012.0, Dacarbazinum	155,03	162,78	162,76	C.16.	bezpłatne	0 zł
117	Dacarbazinum	Detimedac 200 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 200 mg	10 fioł. po 200 mg	5909991029609	2013-07-01	2 lata	1012.0, Dacarbazinum	310,07	325,57	325,52	C.16.	bezpłatne	0 zł
118	Dacarbazinum	Detimedac 500 mg, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 500 mg	1 fioł. po 500 mg	5909991029708	2013-07-01	2 lata	1012.0, Dacarbazinum	77,50	81,38	81,38	C.16.	bezpłatne	0 zł
119	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 10 mcg/0,4ml	1 amp.-strz. a 0,4 ml (b/op/blist.)	5909990007608	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	68,04	71,44	71,44	C.0.03.	bezpłatne	0 zł
120	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 500 mcg/ml	1 wstrz. 1 ml	5909990340330	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	3 402,00	3 572,10	3 572,10	C.0.03.	bezpłatne	0 zł
121	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 15 mcg/0,375ml	1 amp.-strz. (z zab.igly(blist.)) 0,375 ml	5909990738755	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	102,06	107,16	107,16	C.0.03.	bezpłatne	0 zł
122	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 20 mcg/0,5 ml	1 amp.-strz. (z zab.igly(blist.)) 0,5 ml	5909990738779	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	136,08	142,88	142,88	C.0.03.	bezpłatne	0 zł
123	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 30 mcg/0,3ml	1 amp.-strz. (z zab.igly(blist.)) 0,3 ml	5909990738793	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	204,12	214,33	214,33	C.0.03.	bezpłatne	0 zł
124	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 40 mcg/0,4ml	1 amp.-strz. (z zab.igly(blist.)) 0,4 ml	5909990738847	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	272,16	285,77	285,77	C.0.03.	bezpłatne	0 zł
125	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 50 mcg/0,5 ml	1 amp.-strz. (z zab.igly(blist.)) 0,5 ml	5909990738861	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	340,20	357,21	357,21	C.0.03.	bezpłatne	0 zł
126	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 60 mcg/0,3ml	1 amp.-strz. (z zab.igly(blist.)) 0,3 ml	5909990738885	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	408,24	428,65	428,65	C.0.03.	bezpłatne	0 zł
127	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 80 mcg/0,4ml	1 amp.-strz. (z zab.igly(blist.)) 0,4 ml	5909990738908	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	544,32	571,54	571,54	C.0.03.	bezpłatne	0 zł
128	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 100 mcg/0,5 ml	1 amp.-strz. (z zab.igly(blist.)) 0,5 ml	5909990738939	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	680,40	714,42	714,42	C.0.03.	bezpłatne	0 zł
129	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 500 mcg/ml	1 amp.-strz. a 1 ml	5909990739035	2012-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	3 402,00	3 572,10	3 572,10	C.0.03.	bezpłatne	0 zł
130	Docetaxelum	Camitotic, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł. a 1 ml	5909990810987	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	228,42	239,84	226,80	C.19.	bezpłatne	0 zł
131	Docetaxelum	Camitotic, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł. a 4 ml	5909990810994	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	857,84	900,73	900,73	C.19.	bezpłatne	0 zł
132	Docetaxelum	Camitotic, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł. a 7 ml	5909990811007	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	2 247,70	2 360,09	1 587,60	C.19.	bezpłatne	0 zł
133	Docetaxelum	Docetaxel - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg	1 fioł. a 2 ml	5909990777006	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	246,02	258,32	226,80	C.19.	bezpłatne	0 zł
134	Docetaxelum	Docetaxel - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 80 mg	1 fioł. a 8 ml	5909990777020	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	997,27	1 047,13	907,20	C.19.	bezpłatne	0 zł
135	Docetaxelum	Docetaxel - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 160 mg	1 fioł. a 16 ml	5909990850280	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	1 053,97	1 106,67	1 106,67	C.19.	bezpłatne	0 zł
136	Docetaxelum	Docetaxel Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł. a 1 ml	5909990994557	2013-03-01/2014-01-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	59,40	62,37	62,37	C.19.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
137	Docetaxelum	Docetaxel Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 4 ml	5909990994564	2013-03-01/2014-01-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	226,80	238,14	238,14	C.19.	bezpłatne	0 zł
138	Docetaxelum	Docetaxel Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 8 ml	5909990994601	2013-03-01/2014-01-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	453,60	476,28	476,28	C.19.	bezpłatne	0 zł
139	Docetaxelum	Docetaxel Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol. a 2 ml	5909990786466	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	64,80	68,04	68,04	C.19.	bezpłatne	0 zł
140	Docetaxelum	Docetaxel Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol. á 8 ml	5909990786473	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	259,20	272,16	272,16	C.19.	bezpłatne	0 zł
141	Docetaxelum	Docetaxel Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol. á 16 ml	5909990786480	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	486,00	510,30	510,30	C.19.	bezpłatne	0 zł
142	Docetaxelum	Docetaxel Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 80 mg/4ml	1 fiolka po 4 ml	5909990994328	2013-11-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	864,00	907,20	907,20	C.19.	bezpłatne	0 zł
143	Docetaxelum	Docetaxel Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 120 mg/6ml	1 fiolka po 6ml	5909990994342	2013-11-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	1 296,00	1 360,80	1 360,80	C.19.	bezpłatne	0 zł
144	Docetaxelum	Docetaxel Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 160 mg/8ml	1 fiolka po 8ml	5909990994359	2013-11-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	1 728,00	1 814,40	1 814,40	C.19.	bezpłatne	0 zł
145	Docetaxelum	Docetaxel Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 180 mg/9ml	1 fiolka po 9 ml	5909990994366	2013-11-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	1 944,00	2 041,20	2 041,20	C.19.	bezpłatne	0 zł
146	Docetaxelum	Docetaxel Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiolka po 1 ml	5909991030001	2013-11-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	216,00	226,80	226,80	C.19.	bezpłatne	0 zł
147	Docetaxelum	Docetaxel TEVA, koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/0,5ml	1 fiol. 0,5 ml + 1 fiol. rozp. 1,5 ml	5909990744688	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	70,92	74,47	74,47	C.19.	bezpłatne	0 zł
148	Docetaxelum	Docetaxel TEVA, koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji, 80 mg/2ml	1 fiol. a 2 ml +1fiol. rozp. a 6 ml	5909990744695	2012-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	283,69	297,87	297,87	C.19.	bezpłatne	0 zł
149	Doxorubicinum	Adriblastina PFS, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	1 fiol. a 5 ml	5909990471010	2012-07-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	10,93	11,48	9,07	C.20.	bezpłatne	0 zł
150	Doxorubicinum	Adriblastina PFS, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	1 fiol.a 25 ml	5909990471027	2014-01-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	36,72	38,56	38,56	C.20.	bezpłatne	0 zł
151	Doxorubicinum	Adriblastina R.D., proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 10 mg	1 fiol.liof. (+ rozp.5 ml)	5909990235612	2012-07-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	10,93	11,48	9,07	C.20.	bezpłatne	0 zł
152	Doxorubicinum	Adriblastina R.D., proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 50 mg	1 fiol.liof.	5909990235711	2014-01-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	36,72	38,56	38,56	C.20.	bezpłatne	0 zł
153	Doxorubicinum	BIORUBINA , roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 10 mg	1 fiol. a 5 ml	5909991128517	2012-07-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	8,96	9,41	9,07	C.20.	bezpłatne	0 zł
154	Doxorubicinum	Caelyx, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 2 mg/ml	1 fiol. a 10 ml	5909990983018	2012-07-01	2 lata	1014.3, Doxorubicinum liposomanum pegylatum	1 836,00	1 927,80	1 927,80	C.22.	bezpłatne	0 zł
155	Doxorubicinum	Doxorubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg	1 fiol. a 5 ml	5909990429011	2012-07-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	9,01	9,46	9,07	C.20.	bezpłatne	0 zł
156	Doxorubicinum	Doxorubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg	1 fiol. a 25 ml	5909990429028	2012-07-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	43,20	45,36	45,36	C.20.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
157	Doxorubicinum	Doxorubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol. a 50 ml	5909990614837	2012-07-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	86,40	90,72	90,72	C.20.	bezpłatne	0 zł
158	Doxorubicinum	Doxorubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg	1 fiol. a 100 ml	5909990614844	2012-07-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	172,80	181,44	181,44	C.20.	bezpłatne	0 zł
159	Doxorubicinum	Doxorubicin medac, roztwór do infuzji, 2 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990859405	2014-01-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	16,09	16,89	9,07	C.20.	bezpłatne	0 zł
160	Doxorubicinum	Doxorubicin medac, roztwór do infuzji, 2 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909990859443	2014-01-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	30,24	31,75	18,14	C.20.	bezpłatne	0 zł
161	Doxorubicinum	Doxorubicin medac, roztwór do infuzji, 2 mg/ml	1 fiol.a 25 ml	5909990859474	2014-01-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	38,88	40,82	40,82	C.20.	bezpłatne	0 zł
162	Doxorubicinum	Doxorubicin medac, roztwór do infuzji, 2 mg/ml	1 fiol.a 75 ml	5909990859481	2014-01-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	103,68	108,86	108,86	C.20.	bezpłatne	0 zł
163	Doxorubicinum	Doxorubicin medac, roztwór do infuzji, 2 mg/ml	1 fiol.a 100 ml	5909990859535	2014-01-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	138,24	145,15	145,15	C.20.	bezpłatne	0 zł
164	Doxorubicinum	Doxorubicinum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 2 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990851386	2014-03-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	7,34	7,71	7,71	C.20.	bezpłatne	0 zł
165	Doxorubicinum	Doxorubicinum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 2 mg/ml	1 fiol. a 25 ml	5909990851393	2013-03-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	36,73	38,57	38,57	C.20.	bezpłatne	0 zł
166	Doxorubicinum	Myocet, proszek, dyspersja i rozpuszczalnik do sporządzania koncentratu dyspersji do infuzji (proszek i składniki do sporządzania koncentratu dyspersji liposomalnej do infuzji), 50 mg	2 zest. a 3 fiol. (1 proszek + 1 liposomy + 1 bufor), (2 zest. a 1 fiol. dla każdego z 3 komponentów)	5909990213559	2012-07-01/2014-01-01	2 lata	1014.2, Doxorubicinum liposomanum nonpegylatum	4 297,32	4 512,19	4 512,19	C.21.a.; C.21.b.	bezpłatne	0 zł
167	Epirubicini hydrochloridum	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990661497	2014-01-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	43,20	45,36	45,36	C.23.	bezpłatne	0 zł
168	Epirubicini hydrochloridum	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909990661503	2014-01-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	64,80	68,04	68,04	C.23.	bezpłatne	0 zł
169	Epirubicini hydrochloridum	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	1 fiol.a 25 ml	5909990661527	2014-01-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	97,20	102,06	102,06	C.23.	bezpłatne	0 zł
170	Epirubicini hydrochloridum	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	1 fiol.a 50 ml	5909990661534	2014-01-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	189,00	198,45	198,45	C.23.	bezpłatne	0 zł
171	Epirubicini hydrochloridum	Epimedac, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	1 fiol.a 100 ml	5909990661541	2014-01-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	378,00	396,90	396,90	C.23.	bezpłatne	0 zł
172	Epirubicini hydrochloridum	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg	1 fiol.a 5 ml	5909991104313	2014-01-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	35,64	37,42	37,42	C.23.	bezpłatne	0 zł
173	Epirubicini hydrochloridum	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg	1 fiol.a 25 ml	5909991104320	2014-01-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	180,36	189,38	189,38	C.23.	bezpłatne	0 zł
174	Epirubicini hydrochloridum	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol.a 50 ml	5909991104337	2014-01-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	361,80	379,89	379,89	C.23.	bezpłatne	0 zł
175	Epirubicini hydrochloridum	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg	1 fiol.a 100 ml	5909991104344	2014-01-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	723,60	759,78	759,78	C.23.	bezpłatne	0 zł
176	Epirubicini hydrochloridum	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml	1 fiol. a 5 ml	5909990796373	2013-03-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	31,32	32,89	32,89	C.23.	bezpłatne	0 zł
177	Epirubicini hydrochloridum	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml	1 fiol. a 25 ml	5909990796397	2013-03-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	96,12	100,93	100,93	C.23.	bezpłatne	0 zł
178	Epirubicini hydrochloridum	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml	1 fiol. a 100 ml	5909990796403	2013-03-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	367,20	385,56	385,56	C.23.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
179	Epirubicini hydrochloridum	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990645275	2014-01-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	33,67	35,35	35,35	C.23.	bezpłatne	0 zł
180	Epirubicini hydrochloridum	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	1 fiol.a 25 ml	5909990645299	2014-01-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	181,15	190,21	190,21	C.23.	bezpłatne	0 zł
181	Epirubicini hydrochloridum	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	1 fiol.a 50 ml	5909990645305	2014-01-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	199,15	209,11	209,11	C.23.	bezpłatne	0 zł
182	Epirubicini hydrochloridum	Episindan, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	1 fiol.a 100 ml	5909990645312	2014-01-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	370,83	389,37	389,37	C.23.	bezpłatne	0 zł
183	Epirubicini hydrochloridum	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml	1 fiol.a 5 ml (szklana)	5909990752416	2014-01-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	32,40	34,02	34,02	C.23.	bezpłatne	0 zł
184	Epirubicini hydrochloridum	Farmorubicin PFS, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 2 mg/ml	1 fiol.a 25 ml	5909990752515	2014-01-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	138,24	145,15	145,15	C.23.	bezpłatne	0 zł
185	Epoetinum alfa	Binocrit, roztwór do wstrzykiwań, 5000 j.m.	6 amp.-strz.	5909990072477	2014-01-01	2 lata	1043.0, czynniki stymulujące erytropoezę	864,00	907,20	907,20	C.0.04.	bezpłatne	0 zł
186	Epoetinum alfa	Binocrit, roztwór do wstrzykiwań, 10000 j.m.	6 amp.-strz.	5909990072552	2014-01-01	2 lata	1043.0, czynniki stymulujące erytropoezę	1 728,00	1 814,40	1 814,40	C.0.04.	bezpłatne	0 zł
187	Epoetinum alfa	Binocrit, roztwór do wstrzykiwań, 40000 j.m./ml	6 amp.-strz.a 1 ml	5909990845170	2014-01-01	2 lata	1043.0, czynniki stymulujące erytropoezę	6 912,00	7 257,60	7 257,60	C.0.04.	bezpłatne	0 zł
188	Epoetinum beta	NeoRecormon, roztwór do wstrzykiwań, 30000 j.m.	1 amp.-strz.	5909990007134	2012-07-01	2 lata	1043.0, czynniki stymulujące erytropoezę	1 081,40	1 135,47	1 135,47	C.0.05.	bezpłatne	0 zł
189	Etoposidum	Etoposid - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg	1 fiol. a 2,5 ml	5909990776016	2012-07-01	2 lata	1016.0, Etoposidum	15,12	15,88	8,51	C.24.	bezpłatne	0 zł
190	Etoposidum	Etoposid - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol. a 5 ml	5909990776115	2012-07-01	2 lata	1016.0, Etoposidum	21,60	22,68	17,01	C.24.	bezpłatne	0 zł
191	Etoposidum	Etoposid - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg	1 fiol. a 10 ml	5909990776214	2012-07-01	2 lata	1016.0, Etoposidum	43,20	45,36	34,02	C.24.	bezpłatne	0 zł
192	Etoposidum	Etoposid - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 400 mg	1 fiol. a 20 ml	5909990776313	2012-07-01	2 lata	1016.0, Etoposidum	86,40	90,72	68,04	C.24.	bezpłatne	0 zł
193	Etoposidum	Etoposid Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909991070083	2014-03-01	2 lata	1016.0, Etoposidum	16,20	17,01	17,01	C.24.	bezpłatne	0 zł
194	Filgrastimum	Neupogen, roztwór do wstrzykiwań, 300 µg/ml	5 fiol.a 1 ml	5909990312214	2014-01-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	607,50	637,88	637,88	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
195	Filgrastimum	Neupogen, roztwór do wstrzykiwań, 600 µg/ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990830510	2014-01-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	121,50	127,58	127,58	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
196	Filgrastimum	Neupogen, roztwór do wstrzykiwań, 960 µg/ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990830619	2014-01-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	194,40	204,12	204,12	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
197	Filgrastimum	Nivestim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 12 mln j./0,2 ml	5 amp.-strz. á 0,2 ml	5909990904747	2012-07-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	486,00	510,30	295,83	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
198	Filgrastimum	Nivestim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j.m./0,5 ml	5 amp.-strz. á 0,5 ml	5909990904778	2012-07-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	621,00	652,05	652,05	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
199	Filgrastimum	Nivestim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j.m./0,5 ml	5 amp.-strz. á 0,5 ml	5909990904808	2012-07-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	1 026,00	1 077,30	1 077,30	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
200	Filgrastimum	Tevagrastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j.m./0,5 ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml z osłoną zabezpieczającą igłę	5909990739387	2014-01-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	129,98	136,48	136,48	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
201	Filgrastimum	Tevagrastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j.m./0,8 ml	1 amp.-strz.a 0,8 ml z osłoną zabezpieczającą igłę	5909990739448	2014-01-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	214,38	225,10	225,10	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
202	Filgrastimum	Zarzio, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j/0,5 ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990687763	2014-01-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	127,44	133,81	133,81	C.0.06.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
203	Filgrastimum	Zarzio, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j/0,5 ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990687800	2014-01-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	215,27	226,03	226,03	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
204	Fludarabini phosphas	Fludalym, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji, 50 mg	5 fioł.	5909990683567	2014-01-01	2 lata	1017.1, Fludarabinum inj	406,08	426,38	426,38	C.25.	bezpłatne	0 zł
205	Fludarabini phosphas	Fludara Oral, tabl. powł., 10 mg	15 tabl.	5909991183318	2012-07-01	2 lata	1017.2, Fludarabinum p.o.	1 247,81	1 310,20	1 310,20	C.25.	bezpłatne	0 zł
206	Fludarabini phosphas	Fludara Oral, tabl. powł., 10 mg	20 tabl.	5909991183325	2012-07-01	2 lata	1017.2, Fludarabinum p.o.	1 663,74	1 746,93	1 746,93	C.25.	bezpłatne	0 zł
207	Fludarabini phosphas	Fludarabine Teva, koncentrat do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 25 mg/ml	1 fioł.a 2 ml	5909990082377	2014-01-01	2 lata	1017.1, Fludarabinum inj	291,60	306,18	306,18	C.25.	bezpłatne	0 zł
208	Fluorouracilum	5 Fluorouracil - Ebewe, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 50 mg/ml	1 fioł.a 100 ml	5909990336258	2014-01-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	72,36	75,98	75,98	C.26.	bezpłatne	0 zł
209	Fluorouracilum	5 Fluorouracil - Ebewe, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 1000 mg	1 fioł. a 20 ml	5909990450633	2012-07-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	14,57	15,30	15,30	C.26.	bezpłatne	0 zł
210	Fluorouracilum	5 Fluorouracil - Ebewe, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 250 mg	5 amp. a 5 ml	5909990450657	2012-07-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	18,21	19,12	19,12	C.26.	bezpłatne	0 zł
211	Fluorouracilum	Fluorouracil 1000 medac, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg/ml	1 fioł.a 20 ml	5909990477913	2014-01-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	14,57	15,30	15,30	C.26.	bezpłatne	0 zł
212	Fluorouracilum	Fluorouracil 500 medac, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg/ml	1 fioł.a 10 ml	5909990477814	2014-01-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	7,56	7,94	7,94	C.26.	bezpłatne	0 zł
213	Fluorouracilum	Fluorouracil 5000 medac, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg/ml	1 fioł.a 100 ml	5909990478019	2014-01-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	72,85	76,49	76,49	C.26.	bezpłatne	0 zł
214	Fluorouracilum	Fluorouracil Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 50 mg/ml	1 fioł. a 5 ml	5909990774777	2013-03-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	3,53	3,71	3,71	C.26.	bezpłatne	0 zł
215	Fluorouracilum	Fluorouracil Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 50 mg/ml	1 fioł. a 10 ml	5909990774784	2013-03-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	7,34	7,71	7,71	C.26.	bezpłatne	0 zł
216	Fluorouracilum	Fluorouracil Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 50 mg/ml	1 fioł. a 20 ml	5909990774791	2013-03-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	14,15	14,86	14,86	C.26.	bezpłatne	0 zł
217	Fluorouracilum	Fluorouracil Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 50 mg/ml	1 fioł. a 100 ml	5909990774807	2013-03-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	70,25	73,76	73,76	C.26.	bezpłatne	0 zł
218	Fulvestrantum	Faslodex, roztwór do wstrzykiwań, 250 mg/5ml	2 amp.-strz. a 5 ml+2igły z syst.osł.	5909990768875	2012-07-01	2 lata	1019.0, Fulvestrant	2 700,00	2 835,00	2 835,00	C.27.	bezpłatne	0 zł
219	Gemcitabinum	GEMCIT, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 38 mg/ml	1 fioł. a 10 ml	5909990775200	2012-07-01/2013-09-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	19,44	20,41	20,41	C.28.a.; C.28.b.	bezpłatne	0 zł
220	Gemcitabinum	GEMCIT, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 38 mg/ml	1 fioł. a 50 ml	5909990775224	2012-07-01/2013-09-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	72,36	75,98	75,98	C.28.a.; C.28.b.	bezpłatne	0 zł
221	Gemcitabinum	GEMCIT, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 38 mg/ml	1 fioł. a 2 g	5909990818143	2012-07-01/2013-09-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	140,40	147,42	147,42	C.28.a.; C.28.b.	bezpłatne	0 zł
222	Gemcitabinum	Gembin, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 0,04 g/ml	1 fioł.a 25 ml	5909990832941	2014-01-01/2013-09-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	170,50	179,03	104,33	C.28.a.; C.28.b.	bezpłatne	0 zł
223	Gemcitabinum	Gembin, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 0,04 g/ml	1 fioł.a 5 ml	5909990832958	2014-01-01/2013-09-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	36,78	38,62	20,87	C.28.a.; C.28.b.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
224	Gemcitabinum	Gembin, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 0,04 g/ml	1 fiol.a 50 ml	5909990832965	2014-01-01/2013-09-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	372,60	391,23	208,66	C.28.a.; C.28.b.	bezpłatne	0 zł
225	Gemcitabinum	Gemcitabine Polfa Łódź, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg	1 fiol.	5909990850297	2013-09-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	20,74	21,78	20,87	C.28.b.	bezpłatne	0 zł
226	Gemcitabinum	Gemcitabine Polfa Łódź, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 1 g	1 fiol.	5909990850365	2013-09-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	64,10	67,31	67,31	C.28.b.	bezpłatne	0 zł
227	Gemcitabinum	Gemcitabinum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol.a 2 ml	5909990976072	2014-01-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	19,87	20,86	20,86	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
228	Gemcitabinum	Gemcitabinum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909990976089	2014-01-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	99,36	104,33	104,33	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
229	Gemcitabinum	Gemcitabinum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol.a 20 ml	5909990976102	2014-01-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	198,72	208,66	208,66	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
230	Gemcitabinum	Gemliquid, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg	1 fiol.a 20 ml	5909990770052	2014-01-01/2013-09-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	37,80	39,69	20,87	C.28.a.; C.28.b.	bezpłatne	0 zł
231	Gemcitabinum	Gemliquid, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg	1 fiol.a 100 ml	5909990770076	2014-01-01/2013-09-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	189,00	198,45	104,33	C.28.a.; C.28.b.	bezpłatne	0 zł
232	Gemcitabinum	Gemsol, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg	1 fiol.a 5 ml	5909990870998	2014-01-01/2013-09-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	37,80	39,69	20,87	C.28.a.; C.28.b.	bezpłatne	0 zł
233	Gemcitabinum	Gemsol, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg	1 fiol.a 25 ml	5909990871032	2014-01-01/2013-09-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	189,00	198,45	104,33	C.28.a.; C.28.b.	bezpłatne	0 zł
234	Gemcitabinum	Gemsol, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 2000 mg	1 fiol.a 50 ml	5909990871049	2014-01-01/2013-09-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	378,00	396,90	208,66	C.28.a.; C.28.b.	bezpłatne	0 zł
235	Hydroxycarbamidum	Hydroxycarbamid Teva, kaps., 500 mg	100 kaps.	5909990836758	2014-01-01	2 lata	1021.0, Hydroxycarbamidum	64,58	67,81	67,81	C.29.	bezpłatne	0 zł
236	Hydroxycarbamidum	Hydroxyurea medac, kaps. twarde, 500 mg	100 kaps.	5909990944927	2014-01-01	2 lata	1021.0, Hydroxycarbamidum	86,12	90,43	67,81	C.29.	bezpłatne	0 zł
237	Idarubicini hydrochloridum	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml	1 fiol. po 5 ml	5909990802791	2013-09-01	2 lata	1022.0, Idarubicinum	287,55	301,93	301,93	C.30.	bezpłatne	0 zł
238	Idarubicini hydrochloridum	Idarubicin Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml	1 fiol. po 10 ml	5909990802807	2013-09-01	2 lata	1022.0, Idarubicinum	575,10	603,86	603,86	C.30.	bezpłatne	0 zł
239	Idarubicini hydrochloridum	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5 mg	1 fiol.a 5 ml	5909990236114	2014-01-01	2 lata	1022.0, Idarubicinum	410,40	430,92	301,93	C.30.	bezpłatne	0 zł
240	Idarubicini hydrochloridum	Zavedos, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg	1 fiol.a 10 ml	5909990236213	2014-01-01	2 lata	1022.0, Idarubicinum	766,80	805,14	603,86	C.30.	bezpłatne	0 zł
241	Ifosfamidum	Holoxan, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 g	1 fiol.	5909990241118	2012-07-01	2 lata	1023.0, Ifosfamidum	120,42	126,44	126,44	C.31.	bezpłatne	0 zł
242	Ifosfamidum	Holoxan, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 2 g	1 fiol.	5909990241217	2012-07-01	2 lata	1023.0, Ifosfamidum	217,62	228,50	228,50	C.31.	bezpłatne	0 zł
243	Imatinibum	Imakrebin, tabl. powł., 100 mg	60 szt.	5909991041151	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	3 024,00	3 175,20	2 579,85	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
244	Imatinibum	Imakrebin, tabl. powł., 400 mg	30 szt.	5909991041236	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	6 048,00	6 350,40	5 159,70	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
245	Imatinibum	Imatenil, tabl. powł., 100 mg	60 szt.	5909991050047	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	2 467,80	2 591,19	2 579,85	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
246	Imatinibum	Imatenil, tabl. powł., 400 mg	30 szt.	5909991050085	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	4 936,68	5 183,51	5 159,70	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
247	Imatinibum	Imatinib Actavis, kaps. twarde, 100 mg	120 szt.	5909991072445	2014-03-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	4 914,00	5 159,70	5 159,70	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
248	Imatinibum	Imatinib Polfa, kaps. twarde, 100 mg	60 szt.	5909991060725	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	2 484,00	2 608,20	2 579,85	C.70.a.	bezpłatne	0 zł
249	Imatinibum	Imatinib Polfa, kaps. twarde, 400 mg	30 szt.	5909991060749	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	4 914,00	5 159,70	5 159,70	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
250	Imatinibum	Imatinib Teva, tabl. powł., 100 mg	60 szt.	5909991025793	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	3 141,60	3 298,68	2 579,85	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
251	Imatinibum	Imatinib Teva, tabl. powł., 400 mg	30 szt.	5909991025946	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	6 283,20	6 597,36	5 159,70	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
252	Imatinibum	Imatinib Zentiva, tabl. powł., 100 mg	60 tabl.	5909991074005	2014-03-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	2 462,40	2 585,52	2 579,85	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
253	Imatinibum	Imatinib Zentiva, tabl. powł., 400 mg	30 tabl.	5909991074029	2014-03-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	4 914,00	5 159,70	5 159,70	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
254	Imatinibum	Meaxin, tabl. powł., 100 mg	60 szt.	5909991053895	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	2 700,00	2 835,00	2 579,85	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
255	Imatinibum	Meaxin, tabl. powł., 400 mg	30 szt.	5909991053963	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	5 400,00	5 670,00	5 159,70	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
256	Imatinibum	Nibix, kaps. twarde, 100 mg	60 szt.	5909991051181	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	3 240,00	3 402,00	2 579,85	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
257	Imatinibum	Nibix, kaps. twarde, 400 mg	30 szt.	5909991051259	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	6 480,00	6 804,00	5 159,70	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
258	Imatinibum	Telux, kaps., 100 mg	60 szt.	5909991061098	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	2 970,00	3 118,50	2 579,85	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
259	Imatinibum	Telux, kaps., 400 mg	30 szt.	5909991061128	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	5 940,00	6 237,00	5 159,70	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
260	Interferonum alfa	Alfaferone, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 3000000 j.m.	1 amp. a 1 ml	5909990861118	2012-07-01	2 lata	1024.1, interferonum alfa	105,84	111,13	111,13	C.32.	bezpłatne	0 zł
261	Interferonum alfa	Alfaferone, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 6000000 j.m./ml	1 amp. a 1 ml	5909990861217	2012-07-01	2 lata	1024.1, interferonum alfa	211,68	222,26	222,26	C.32.	bezpłatne	0 zł
262	Interferonum alfa-2a	Roferon-a, roztwór do wstrzykiwań, 3 mln j.m./0,5 ml	1 strzyk. a 0,5 ml (+igła)	5909990465118	2012-07-01	2 lata	1024.2, interferonum alfa recombinatum 2a	50,33	52,85	52,85	C.33.	bezpłatne	0 zł
263	Interferonum alfa-2a	Roferon-a, roztwór do wstrzykiwań, 6 mln j.m./0,5 ml	1 strzyk. a 0,5 ml (+igła)	5909990465316	2012-07-01	2 lata	1024.2, interferonum alfa recombinatum 2a	100,67	105,70	105,70	C.33.	bezpłatne	0 zł
264	Interferonum alfa-2a	Roferon-a, roztwór do wstrzykiwań, 9 mln j.m./0,5 ml	1 strzyk. a 0,5 ml (+igła)	5909990465415	2012-07-01	2 lata	1024.2, interferonum alfa recombinatum 2a	150,99	158,54	158,54	C.33.	bezpłatne	0 zł
265	Interferonum alfa-2b	IntronA, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 25 mln j.m./2,5 ml	1 fioł. a 2,5 ml + 6 zest. (1 zest.: strzykawka + igła do wstrzykiwań + 2 waciki)	5909990004805	2012-07-01	2 lata	1024.3, interferonum alfa recombinatum 2b	419,58	440,56	440,56	C.34.	bezpłatne	0 zł
266	Interferonum alfa-2b	IntronA, roztwór do wstrzykiwań, 15 mln j.m./ml	1 doz. a 1,2 ml + 12 zest. (1 zest.: igła do wstrzyk. + wacik)	5909990858118	2012-07-01	2 lata	1024.3, interferonum alfa recombinatum 2b	302,10	317,21	317,21	C.34.	bezpłatne	0 zł
267	Interferonum alfa-2b	IntronA, roztwór do wstrzykiwań, 25 mln j.m./ml	1 doz. a 1,2 ml + 12 zest. (1 zest.: igła do wstrzyk. + wacik)	5909990858217	2012-07-01	2 lata	1024.3, interferonum alfa recombinatum 2b	503,49	528,66	528,66	C.34.	bezpłatne	0 zł
268	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Campto, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł. a 15 ml (propyl.)	5909990645060	2012-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	1 965,96	2 064,26	2 064,26	C.35.	bezpłatne	0 zł
269	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Campto, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł. a 2 ml (propyl.)	5909990645176	2012-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	237,39	249,26	249,26	C.35.	bezpłatne	0 zł
270	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Campto, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł. a 5 ml (propyl.)	5909990645183	2012-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	651,02	683,57	683,57	C.35.	bezpłatne	0 zł
271	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł. a 2 ml	5909990739059	2013-03-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	20,44	21,46	21,46	C.35.	bezpłatne	0 zł
272	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł. a 5 ml	5909990739066	2013-03-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	47,19	49,55	49,55	C.35.	bezpłatne	0 zł
273	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł. a 2 ml	5909990013869	2012-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	34,56	36,29	36,29	C.35.	bezpłatne	0 zł
274	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł. a 5 ml	5909990013876	2012-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	64,80	68,04	68,04	C.35.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
275	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 2 ml	5909990766482	2014-01-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	37,80	39,69	39,69	C.35.	bezpłatne	0 zł
276	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990766499	2014-01-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	75,60	79,38	79,38	C.35.	bezpłatne	0 zł
277	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 15 ml	5909990766505	2014-01-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	189,00	198,45	198,45	C.35.	bezpłatne	0 zł
278	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan-Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 40 mg	1 fiol.a 2 ml	5909990871056	2014-01-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	36,18	37,99	37,99	C.35.	bezpłatne	0 zł
279	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan-Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol.a 5 ml	5909990871087	2014-01-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	81,00	85,05	85,05	C.35.	bezpłatne	0 zł
280	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan-Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg	1 fiol.a 7,5 ml	5909990871124	2014-01-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	129,60	136,08	136,08	C.35.	bezpłatne	0 zł
281	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan-Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 300 mg	1 fiol.a 15 ml	5909990871155	2014-01-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	253,80	266,49	266,49	C.35.	bezpłatne	0 zł
282	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan-Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 500 mg	1 fiol.a 25 ml	5909990871162	2014-01-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	426,60	447,93	447,93	C.35.	bezpłatne	0 zł
283	Isotretinoinum	Isoderm, kaps. miękkie, 10 mg	30 kaps.	5909990864409	2012-07-01	2 lata	1097.0, Isotretinoinum	43,20	45,36	34,02	C.36.	bezpłatne	0 zł
284	Isotretinoinum	Isoderm, kaps. miękkie, 20 mg	30 kaps.	5909990864447	2012-07-01	2 lata	1097.0, Isotretinoinum	64,80	68,04	68,04	C.36.	bezpłatne	0 zł
285	Lanreotidum	SOMATULINE PR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 30 mg	1 fiol.s.subs. (+zest.)	5909990420711	2012-07-01	2 lata	1026.0, analogi somatostatyny	2 148,12	2 255,53	1 382,92	C.37.	bezpłatne	0 zł
286	Lanreotidum	Somatuline Autogel , roztwór do wstrzykiwań, 60 mg	1 amp.-strz.	5909991094416	2014-01-01	2 lata	1026.0, analogi somatostatyny	2 676,67	2 810,50	2 765,83	C.37.	bezpłatne	0 zł
287	Lanreotidum	Somatuline Autogel , roztwór do wstrzykiwań, 90 mg	1 amp.-strz.	5909991094515	2014-01-01	2 lata	1026.0, analogi somatostatyny	3 568,54	3 746,97	3 746,97	C.37.	bezpłatne	0 zł
288	Lanreotidum	Somatuline Autogel , roztwór do wstrzykiwań, 120 mg	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909991094614	2014-01-01	2 lata	1026.0, analogi somatostatyny	4 460,40	4 683,42	4 683,42	C.37.	bezpłatne	0 zł
289	Lipegfilgrastimum	Lonquex, roztwór do wstrzykiwań, 6 mg/0,6 ml	1 amp.-strz.a 0,6 ml z urz. zabezp.	5909991072469	2014-03-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	3 222,18	3 383,29	3 383,29	C.0.13.	bezpłatne	0 zł
290	Melphalanum	Alkeran, tabl. powł., 2 mg	25 tabl.	5909990283514	2012-07-01	2 lata	1098.0, Melphalanum	311,04	326,59	326,59	C.39.	bezpłatne	0 zł
291	Mercaptopurinum	Mercaptopurinum VIS, tabl., 50 mg	30 tabl.	5909990186112	2014-01-01	2 lata	1027.0, Mercaptopurinum	21,22	22,28	22,28	C.40.	bezpłatne	0 zł
292	Mesnum	Uromitexan, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/ml	15 amp. a 4 ml	5909990265831	2012-07-01	2 lata	1046.0, Mesnum	201,10	211,16	211,16	C.0.08.	bezpłatne	0 zł
293	Methotrexatum	Methotrexat - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol.a 50 ml	5909990333936	2014-01-01	2 lata	1028.2, Methotrexatum inj.	378,00	396,90	396,90	C.41.	bezpłatne	0 zł
294	Methotrexatum	Methotrexat - Ebewe, tabl., 2,5 mg	50 tabl.	5909990453726	2012-07-01	2 lata	1028.3, Methotrexatum p.o	8,09	8,49	8,49	C.41.	bezpłatne	0 zł
295	Methotrexatum	Methotrexat - Ebewe, tabl., 5 mg	50 tabl.	5909990453825	2012-07-01	2 lata	1028.3, Methotrexatum p.o	16,18	16,99	16,99	C.41.	bezpłatne	0 zł
296	Methotrexatum	Methotrexat - Ebewe, tabl., 10 mg	50 tabl.	5909990453924	2012-07-01	2 lata	1028.3, Methotrexatum p.o	32,36	33,98	33,98	C.41.	bezpłatne	0 zł
297	Methotrexatum	Trexan, tabl., 2,5 mg	100 tabl.	5909990111619	2014-01-01	2 lata	1028.3, Methotrexatum p.o	16,19	17,00	16,99	C.41.	bezpłatne	0 zł
298	Methotrexatum	Trexan, tabl., 10 mg	100 tabl. (1 poj.)	5909990730346	2014-01-01	2 lata	1028.3, Methotrexatum p.o	64,80	68,04	67,96	C.41.	bezpłatne	0 zł
299	Mitomycinum	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 10 mg	1 fiol.	5909990098118	2014-01-01	2 lata	1029.0, Mitomycinum	62,10	65,21	63,28	C.42.	bezpłatne	0 zł
300	Mitomycinum	Mitomycin C Kyowa, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 20 mg	1 fiol.	5909990098217	2014-01-01	2 lata	1029.0, Mitomycinum	120,53	126,56	126,56	C.42.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
301	Mitotanium	Lysodren, tabl., 500 mg	100 tabl.	5909990335237	2012-07-01	2 lata	1030.0, Mitotanium	2 764,80	2 903,04	2 903,04	C.43.	bezpłatne	0 zł
302	Octreotidum	Sandostatin, roztwór do wstrzykiwań, 50 µg/ml	5 amp.a 1 ml	5909990042715	2014-01-01	2 lata	1026.0, analogi somatostatyny	32,40	34,02	34,02	C.45.	bezpłatne	0 zł
303	Octreotidum	Sandostatin, roztwór do wstrzykiwań, 100 µg/ml	5 amp.a 1 ml	5909990042913	2014-01-01	2 lata	1026.0, analogi somatostatyny	43,20	45,36	45,36	C.45.	bezpłatne	0 zł
304	Octreotidum	Sandostatin LAR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 30 mg	1 fiol., amp.-strz. z rozp. 2,5 ml	5909990459513	2012-07-01	2 lata	1026.0, analogi somatostatyny	5 241,24	5 503,30	5 503,30	C.45.	bezpłatne	0 zł
305	Octreotidum	Sandostatin LAR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 20 mg	1 fiol., amp.-strz. z rozp. 2,5 ml	5909990459612	2012-07-01	2 lata	1026.0, analogi somatostatyny	3 763,04	3 951,19	3 951,19	C.45.	bezpłatne	0 zł
306	Octreotidum	Sandostatin LAR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 10 mg	1 fiol., amp.-strz. z rozp. 2,5 ml	5909990459711	2014-01-01	2 lata	1026.0, analogi somatostatyny	2 160,00	2 268,00	1 975,60	C.45.	bezpłatne	0 zł
307	Ondansetronum	Atossa, tabl. powł., 8 mg	10 tabl.	5909990744510	2012-07-01	2 lata	1047.2, ondansetronum p.o.	37,26	39,12	37,42	C.0.09.	bezpłatne	0 zł
308	Ondansetronum	Ondansetron Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml	5 amp. po 2 ml	5909990822225	2013-03-01	2 lata	1047.1, ondansetronum inj.	6,71	7,05	7,04	C.0.09.	bezpłatne	0 zł
309	Ondansetronum	Ondansetron Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml	5 amp. po 4 ml	5909990822249	2013-03-01	2 lata	1047.1, ondansetronum inj.	13,42	14,09	14,08	C.0.09.	bezpłatne	0 zł
310	Ondansetronum	Ondansetron Kabi, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	5 amp.a 2 ml	5909990055197	2014-01-01	2 lata	1047.1, ondansetronum inj.	6,91	7,26	7,04	C.0.09.	bezpłatne	0 zł
311	Ondansetronum	Ondansetron Kabi, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	5 amp.a 4 ml	5909990055234	2014-01-01	2 lata	1047.1, ondansetronum inj.	13,41	14,08	14,08	C.0.09.	bezpłatne	0 zł
312	Ondansetronum	SETRONON, tabl. powł., 8 mg	10 tabl.	5909990994717	2012-07-01	2 lata	1047.2, ondansetronum p.o.	35,64	37,42	37,42	C.0.09.	bezpłatne	0 zł
313	Ondansetronum	Zofran, tabl. powł., 4 mg	10 tabl. powł.	5909990001811	2014-01-01	2 lata	1047.2, ondansetronum p.o.	31,86	33,45	18,71	C.0.09.	bezpłatne	0 zł
314	Ondansetronum	Zofran, tabl. powł., 8 mg	10 tabl. powł.	5909990001910	2014-01-01	2 lata	1047.2, ondansetronum p.o.	60,48	63,50	37,42	C.0.09.	bezpłatne	0 zł
315	Ondansetronum	Zofran, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	5 amp.a 2 ml	5909990002016	2014-01-01	2 lata	1047.1, ondansetronum inj.	6,71	7,05	7,04	C.0.09.	bezpłatne	0 zł
316	Ondansetronum	Zofran, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	5 amp.a 4 ml	5909990002023	2014-01-01	2 lata	1047.1, ondansetronum inj.	13,41	14,08	14,08	C.0.09.	bezpłatne	0 zł
317	Ondansetronum	Zofran, syrop, 4 mg/5ml	50 ml	5909990810611	2014-01-01	2 lata	1047.2, ondansetronum p.o.	37,80	39,69	18,71	C.0.09.	bezpłatne	0 zł
318	Oxaliplatinum	Oxaliplatin Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol. a 10 ml	5909990641437	2012-07-01	2 lata	1031.0, Oxaliplatinum	43,20	45,36	42,53	C.46.	bezpłatne	0 zł
319	Oxaliplatinum	Oxaliplatin Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol. a 20 ml	5909990641444	2012-07-01	2 lata	1031.0, Oxaliplatinum	86,40	90,72	85,05	C.46.	bezpłatne	0 zł
320	Oxaliplatinum	Oxaliplatin Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol. a 40 ml	5909990686179	2012-07-01	2 lata	1031.0, Oxaliplatinum	162,00	170,10	170,10	C.46.	bezpłatne	0 zł
321	Oxaliplatinum	Oxaliplatin Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909990798247	2014-01-01	2 lata	1031.0, Oxaliplatinum	43,20	45,36	42,53	C.46.	bezpłatne	0 zł
322	Oxaliplatinum	Oxaliplatin Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol.a 20 ml	5909990798254	2014-01-01	2 lata	1031.0, Oxaliplatinum	81,00	85,05	85,05	C.46.	bezpłatne	0 zł
323	Oxaliplatinum	Oxaliplatin Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol.a 40 ml	5909990827381	2014-01-01	2 lata	1031.0, Oxaliplatinum	151,20	158,76	158,76	C.46.	bezpłatne	0 zł
324	Oxaliplatinum	Oxaliplatin Teva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909990084852	2014-01-01	2 lata	1031.0, Oxaliplatinum	37,80	39,69	39,69	C.46.	bezpłatne	0 zł
325	Oxaliplatinum	Oxaliplatin Teva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol.a 20 ml	5909990084869	2014-01-01	2 lata	1031.0, Oxaliplatinum	70,20	73,71	73,71	C.46.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
326	Oxaliplatinum	Oxaliplatin Teva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol.a 40 ml	5909990683291	2014-01-01	2 lata	1031.0, Oxaliplatinum	140,40	147,42	147,42	C.46.	bezpłatne	0 zł
327	Oxaliplatinum	Oxaliplatin-Ebewe, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg	1 fiol. a 10 ml (50 mg)	5909990018345	2012-07-01	2 lata	1031.0, Oxaliplatinum	194,40	204,12	42,53	C.46.	bezpłatne	0 zł
328	Oxaliplatinum	Oxaliplatin-Ebewe, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol. a 20 ml (100 mg)	5909990018352	2012-07-01	2 lata	1031.0, Oxaliplatinum	378,00	396,90	85,05	C.46.	bezpłatne	0 zł
329	Oxaliplatinum	Oxaliplatin-Ebewe, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg	1 fiol. a 30 ml (150 mg)	5909990081424	2012-07-01	2 lata	1031.0, Oxaliplatinum	540,00	567,00	127,58	C.46.	bezpłatne	0 zł
330	Oxaliplatinum	Oxaliplatinum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol. a 10 ml	5909990796151	2013-03-01	2 lata	1031.0, Oxaliplatinum	43,74	45,93	42,53	C.46.	bezpłatne	0 zł
331	Oxaliplatinum	Oxaliplatinum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol. a 20 ml	5909990796168	2013-03-01	2 lata	1031.0, Oxaliplatinum	81,00	85,05	85,05	C.46.	bezpłatne	0 zł
332	Oxaliplatinum	Oxaliplatinum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol. a 40 ml	5909990827206	2013-03-01	2 lata	1031.0, Oxaliplatinum	154,44	162,16	162,16	C.46.	bezpłatne	0 zł
333	Paclitaxelum	PACLITAXEL KABI, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol. a 16,7 ml	5909990874361	2012-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	54,00	56,70	56,70	C.47.	bezpłatne	0 zł
334	Paclitaxelum	Paclitaxel Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol. a 5 ml	5909990216406	2012-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	32,40	34,02	34,02	C.47.	bezpłatne	0 zł
335	Paclitaxelum	Paclitaxel Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol. a 25 ml	5909990216482	2012-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	145,80	153,09	153,09	C.47.	bezpłatne	0 zł
336	Paclitaxelum	Paclitaxel Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol. a 50 ml	5909990216499	2012-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	291,60	306,18	306,18	C.47.	bezpłatne	0 zł
337	Paclitaxelum	Paclitaxel Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol. a 16,7 ml	5909990935406	2012-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	97,20	102,06	102,06	C.47.	bezpłatne	0 zł
338	Paclitaxelum	Paclitaxel Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990874347	2014-01-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	31,32	32,89	32,89	C.47.	bezpłatne	0 zł
339	Paclitaxelum	Paclitaxel Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol.a 25 ml	5909990874385	2014-01-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	75,60	79,38	79,38	C.47.	bezpłatne	0 zł
340	Paclitaxelum	Paclitaxel Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol.a 50 ml	5909990874408	2014-01-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	151,20	158,76	158,76	C.47.	bezpłatne	0 zł
341	Paclitaxelum	Paclitaxel Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol.a 100 ml	5909990874446	2014-01-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	313,20	328,86	328,86	C.47.	bezpłatne	0 zł
342	Paclitaxelum	Paclitaxel-Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 30 mg	1 fiol.a 5 ml	5909990018383	2014-01-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	43,20	45,36	45,36	C.47.	bezpłatne	0 zł
343	Paclitaxelum	Paclitaxel-Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol.a 16,7 ml	5909990018390	2014-01-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	143,64	150,82	150,82	C.47.	bezpłatne	0 zł
344	Paclitaxelum	Paclitaxel-Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg	1 fiol.a 25 ml	5909990018406	2014-01-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	216,00	226,80	226,80	C.47.	bezpłatne	0 zł
345	Paclitaxelum	Paclitaxel-Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 300 mg	1 fiol.a 50 ml	5909990018420	2014-01-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	432,00	453,60	453,60	C.47.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
346	Paclitaxelum	Paclitaxelum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol. a 5 ml	5909990840267	2013-03-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	31,49	33,06	33,06	C.47.	bezpłatne	0 zł
347	Paclitaxelum	Paclitaxelum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol. a 16,7 ml	5909990840274	2013-03-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	55,08	57,83	57,83	C.47.	bezpłatne	0 zł
348	Paclitaxelum	Paclitaxelum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol. a 50 ml	5909990840281	2013-03-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	153,68	161,36	161,36	C.47.	bezpłatne	0 zł
349	Paclitaxelum	Paclitaxelum TEVA, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 szt. - 1 fiol. a 300 mg	5909990422463	2012-09-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	481,14	505,20	505,20	C.47.	bezpłatne	0 zł
350	Paclitaxelum	Paclitaxelum TEVA, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 szt. - 1 fiol. a 30 mg	5909991060619	2012-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	68,04	71,44	71,44	C.47.	bezpłatne	0 zł
351	Paclitaxelum	Paclitaxelum TEVA, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 szt. - 1 fiol. a 100 mg	5909991060633	2012-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	226,80	238,14	238,14	C.47.	bezpłatne	0 zł
352	Paclitaxelum	Sindaxel, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol. a 50 ml	5909990668878	2012-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	1 026,86	1 078,20	1 021,90	C.47.	bezpłatne	0 zł
353	Paclitaxelum	Sindaxel, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol. a 5 ml	5909990976010	2012-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	100,22	105,23	102,19	C.47.	bezpłatne	0 zł
354	Paclitaxelum	Sindaxel, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol. a 16,67 ml	5909990976027	2012-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	313,63	329,31	329,31	C.47.	bezpłatne	0 zł
355	Paclitaxelum	Sindaxel, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol. a 43,33 ml	5909990976034	2012-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	843,48	885,65	885,65	C.47.	bezpłatne	0 zł
356	Pegasparagasum	Oncaspar, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 750 j.m./ml	1 fiol. a 5 ml	5909990950812	2012-07-01	2 lata	1033.0, Pegasparagasum	5 238,00	5 499,90	5 499,90	C.48.	bezpłatne	0 zł
357	Pegfilgrastimum	Neulasta, roztwór do wstrzykiwań, 6 mg/0,6 ml	1 amp.-strz.a 0,6 ml (z zab.igły)	5909990007523	2014-01-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	3 286,98	3 451,33	3 451,33	C.0.10.	bezpłatne	0 zł
358	Pemetreksedum	Alimta 100 mg, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol.s.subs.	5909990080205	2012-07-01	2 lata	1034.0, Pemetreksedum	764,10	802,31	802,31	C.49.	bezpłatne	0 zł
359	Pemetreksedum	Alimta 500 mg, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 500 mg	1 fiol.s.subs.	5909990009664	2012-07-01	2 lata	1034.0, Pemetreksedum	3 822,12	4 013,23	4 013,23	C.49.	bezpłatne	0 zł
360	Rasburicasum	Fasturtec, proszek i rozpuszczalnik do przygotowania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji, 1,5 mg/ml	3 fiol.a 1,5 mg (+ 3 amp. rozp.)	5909990943111	2014-01-01	2 lata	1048.0, Rasburicasum	692,84	727,48	727,48	C.0.11.	bezpłatne	0 zł
361	Rituximabum	MabThera, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg	2 fiol. a 10 ml	5909990418817	2012-07-01	2 lata	1035.0, Rituximabum	2 445,01	2 567,26	2 567,26	C.51.	bezpłatne	0 zł
362	Rituximabum	MabThera, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 500 mg	1 fiol. a 50 ml	5909990418824	2012-07-01	2 lata	1035.0, Rituximabum	6 112,52	6 418,15	6 418,15	C.51.	bezpłatne	0 zł
363	Tamoxifenum	Nolvadex D, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990127412	2014-01-01	2 lata	1036.0, Tamoxifenum	17,28	18,14	10,50	C.52.	bezpłatne	0 zł
364	Tamoxifenum	Tamoxifen-EGIS, tabl., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990775316	2014-01-01	2 lata	1036.0, Tamoxifenum	10,00	10,50	10,50	C.52.	bezpłatne	0 zł
365	Temozolomidum	Blastomat, kaps. twarde, 5 mg	5 kaps.	5909991034252	2014-03-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	24,84	26,08	26,08	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
366	Temozolomidum	Blastomat, kaps. twarde, 20 mg	5 kaps.	5909991034283	2014-03-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	99,36	104,33	104,33	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
367	Temozolomidum	Blastomat, kaps. twarde, 100 mg	5 kaps.	5909991034320	2014-03-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	496,80	521,64	521,64	C.64.a.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
368	Temozolomidum	Blastomat, kaps. twarde, 140 mg	5 kaps.	5909991034351	2014-03-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	695,52	730,30	730,30	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
369	Temozolomidum	Blastomat, kaps. twarde, 180 mg	5 kaps.	5909991034382	2014-03-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	894,24	938,95	938,95	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
370	Temozolomidum	Blastomat, kaps. twarde, 250 mg	5 kaps.	5909991034429	2014-03-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 242,00	1 304,10	1 304,10	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
371	Temozolomidum	TEMOSTAD, kaps. twarde, 5 mg	5 kaps.	5909990805082	2012-09-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	27,00	28,35	28,35	C.64.b.	bezpłatne	0 zł
372	Temozolomidum	TEMOSTAD, kaps. twarde, 20 mg	5 kaps.	5909990805105	2012-09-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	108,00	113,40	113,40	C.64.b.	bezpłatne	0 zł
373	Temozolomidum	TEMOSTAD, kaps. twarde, 100 mg	5 kaps.	5909990805136	2012-09-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	518,40	544,32	544,32	C.64.b.	bezpłatne	0 zł
374	Temozolomidum	TEMOSTAD, kaps. twarde, 140 mg	5 kaps.	5909990805150	2012-09-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	756,00	793,80	793,80	C.64.b.	bezpłatne	0 zł
375	Temozolomidum	TEMOSTAD, kaps. twarde, 180 mg	5 kaps.	5909990805174	2012-09-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	972,00	1 020,60	1 020,60	C.64.b.	bezpłatne	0 zł
376	Temozolomidum	TEMOSTAD, kaps. twarde, 250 mg	5 kaps.	5909990805198	2012-09-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 447,20	1 519,56	1 519,56	C.64.b.	bezpłatne	0 zł
377	Temozolomidum	Temodal, kaps. twarde, 20 mg	5 kaps. (saszet.)	5909990672158	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	218,16	229,07	150,82	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
378	Temozolomidum	Temodal, kaps. twarde, 100 mg	5 kaps. (saszet.)	5909990672172	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 090,80	1 145,34	754,10	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
379	Temozolomidum	Temodal, kaps. twarde, 250 mg	5 kaps. (saszet.)	5909990672196	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	2 727,00	2 863,35	1 885,25	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
380	Temozolomidum	Temodal, kaps. twarde, 0,14 g	5 kaps. (saszet.)	5909990672219	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 527,12	1 603,48	1 055,74	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
381	Temozolomidum	Temodal, kaps. twarde, 180 mg	5 kaps. (saszet.)	5909990672233	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 963,44	2 061,61	1 357,38	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
382	Temozolomidum	Temodal, kaps. twarde, 5 mg	5 kaps. (saszet.)	5909990716999	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	54,54	57,27	37,71	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
383	Temozolomidum	Temomedac, kaps. twarde, 5 mg	5 kaps. (but.)	4037353009967	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	35,91	37,71	37,71	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
384	Temozolomidum	Temomedac, kaps. twarde, 20 mg	5 kaps. (but.)	4037353009974	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	143,64	150,82	150,82	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
385	Temozolomidum	Temomedac, kaps. twarde, 100 mg	5 kaps. (but.)	4037353009981	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	718,20	754,11	754,10	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
386	Temozolomidum	Temomedac, kaps. twarde, 140 mg	5 kaps. (but.)	4037353009998	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 005,48	1 055,75	1 055,74	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
387	Temozolomidum	Temomedac, kaps. twarde, 180 mg	5 kaps. (but.)	4037353010000	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 292,76	1 357,40	1 357,38	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
388	Temozolomidum	Temomedac, kaps. twarde, 250 mg	5 kaps. (but.)	4037353010017	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 795,50	1 885,28	1 885,25	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
389	Temozolomidum	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 5 mg	5 kaps.	5909991061258	2013-09-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	24,84	26,08	26,08	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
390	Temozolomidum	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 20 mg	5 kaps.	5909991061265	2013-09-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	99,36	104,33	104,33	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
391	Temozolomidum	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 100 mg	5 kaps.	5909991061272	2013-09-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	496,80	521,64	521,64	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
392	Temozolomidum	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 140 mg	5 kaps.	5909991061289	2013-09-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	695,52	730,30	730,30	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
393	Temozolomidum	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 180 mg	5 kaps.	5909991061296	2013-09-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	894,24	938,95	938,95	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
394	Temozolomidum	Temozolomide Glenmark, kaps. twarde, 250 mg	5 kaps.	5909991061302	2013-09-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 242,00	1 304,10	1 304,10	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
395	Temozolomidum	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 5 mg	but. (5 szt.)	5909991054687	2013-11-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	35,91	37,71	37,71	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
396	Temozolomidum	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 20 mg	but. (5 szt.)	5909991054724	2013-11-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	143,64	150,82	150,82	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
397	Temozolomidum	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 100 mg	but. (5 szt.)	5909991054823	2013-11-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	718,20	754,11	754,10	C.64.a.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
398	Temozolomidum	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 140 mg	but. (5 szt.)	5909991054922	2013-11-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 005,48	1 055,75	1 055,74	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
399	Temozolomidum	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 180 mg	but. (5 szt.)	5909991054953	2013-11-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 292,76	1 357,40	1 357,38	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
400	Temozolomidum	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 250 mg	but. (5 szt.)	5909991055004	2013-11-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 795,50	1 885,28	1 885,25	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
401	Temozolomidum	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 5 mg	5 kaps. (but.)	5909990744701	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	35,91	37,71	37,71	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
402	Temozolomidum	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 20 mg	5 kaps. (but.)	5909990744725	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	143,64	150,82	150,82	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
403	Temozolomidum	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 100 mg	5 kaps. (but.)	5909990744749	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	718,20	754,11	754,10	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
404	Temozolomidum	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 140 mg	5 kaps. (but.)	5909990744763	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 005,48	1 055,75	1 055,74	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
405	Temozolomidum	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 180 mg	5 kaps. (but.)	5909990744787	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 292,76	1 357,40	1 357,38	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
406	Temozolomidum	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 250 mg	5 kaps. (but.)	5909990746057	2012-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 795,50	1 885,28	1 885,25	C.64.a.	bezpłatne	0 zł
407	Thiotepa	Tepadina, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 15 mg	1 fiol.	5909990893546	2012-07-01	2 lata	1037.0, Thiotepa	577,80	606,69	551,12	C.55.	bezpłatne	0 zł
408	Thiotepa	Tepadina, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol.	5909990893553	2012-07-01	2 lata	1037.0, Thiotepa	3 499,20	3 674,16	3 674,16	C.55.	bezpłatne	0 zł
409	Tioguaninum	Lanvis, tabl., 40 mg	25 tabl.	5909990185214	2012-07-01	2 lata	1100.0, Tioguaninum	706,32	741,64	741,64	C.56.	bezpłatne	0 zł
410	Topotecanum	Hycamtin, proszek do sporządzania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg	5 fiol.	5909990223244	2014-01-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	539,46	566,43	566,43	C.57.2	bezpłatne	0 zł
411	Topotecanum	Hycamtin, proszek do sporządzania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg	1 fiol.a 17 ml	5909990489626	2014-01-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	431,57	453,15	453,15	C.57.2	bezpłatne	0 zł
412	Topotecanum	Hycamtin, kaps. twarde, 0,25 mg	10 kaps.	5909990643134	2014-01-01	2 lata	1038.2, Topotecanum p.o.	386,10	405,41	405,41	C.57.1	bezpłatne	0 zł
413	Topotecanum	Hycamtin, kaps. twarde, 1 mg	10 kaps.	5909990643141	2014-01-01	2 lata	1038.2, Topotecanum p.o.	1 544,40	1 621,62	1 621,62	C.57.1	bezpłatne	0 zł
414	Topotecanum	Potactasol, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 1 mg	1 fiol.	5909990845187	2014-01-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	97,20	102,06	102,06	C.57.2	bezpłatne	0 zł
415	Topotecanum	Potactasol, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg	1 fiol.	5909990845194	2014-01-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	625,03	656,28	656,28	C.57.2	bezpłatne	0 zł
416	Topotecanum	Topotecan Accord, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 4 mg	1 fiol. a 4 ml	5909990796595	2013-03-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	319,36	335,33	335,33	C.57.2	bezpłatne	0 zł
417	Topotecanum	Topotecan Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/4ml	5 fiolek a 4 ml	5909990904297	2012-07-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	1 836,00	1 927,80	1 927,80	C.57.2	bezpłatne	0 zł
418	Topotecanum	Topotecan Teva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	5 fiol.a 1 ml	5909990717125	2014-01-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	810,00	850,50	850,50	C.57.2	bezpłatne	0 zł
419	Topotecanum	Topotecan Teva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	5 fiol.a 4 ml	5909990717149	2014-01-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	2 592,00	2 721,60	2 721,60	C.57.2	bezpłatne	0 zł
420	Topotecanum	Topotecan medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiołka a 1 ml	5909990924660	2012-07-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	102,60	107,73	107,73	C.57.2	bezpłatne	0 zł
421	Topotecanum	Topotecan medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiołka a 2 ml	5909990924677	2012-07-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	205,20	215,46	215,46	C.57.2	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
422	Topotecanum	Topotecan medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiołka a 4 ml	5909990924684	2012-07-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	313,20	328,86	328,86	C.57.2	bezpłatne	0 zł
423	Topotecanum	Topotecanum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fioł. a 1 ml	5909990984756	2013-03-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	98,29	103,20	103,20	C.57.2	bezpłatne	0 zł
424	Topotecanum	Topotecanum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fioł. a 4 ml	5909990984770	2013-03-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	319,36	335,33	335,33	C.57.2	bezpłatne	0 zł
425	Tretinoinum	Vesanoid, kaps. miękkie, 10 mg	100 kaps.	5909990668311	2014-03-01	2 lata	1039.0, Tretinoinum	1 046,52	1 098,85	1 098,85	C.58.	bezpłatne	0 zł
426	Vinblastini sulfas	Vinblastin-Richter, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 5 mg	10 fioł.s.subs. (+ rozp.)	5909990117321	2014-01-01	2 lata	1040.0, Vinblastinum	216,00	226,80	226,80	C.60.	bezpłatne	0 zł
427	Vincristini sulfas	Vincristin-Richter, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1 mg	10 fioł.s.subs. (+ rozp.)	5909990117413	2014-01-01	2 lata	1041.0, Vincristinum	259,20	272,16	272,16	C.61.	bezpłatne	0 zł
428	Vincristini sulfas	Vincristine Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml	1 fioł. a 1 ml	5909990669493	2012-07-01	2 lata	1041.0, Vincristinum	26,19	27,50	27,50	C.61.	bezpłatne	0 zł
429	Vincristini sulfas	Vincristine Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml	1 fioł. a 5 ml	5909990669523	2012-07-01	2 lata	1041.0, Vincristinum	125,71	132,00	132,00	C.61.	bezpłatne	0 zł
430	Vinorelbinum	Navelbine, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	10 fioł.a 1 ml	5909990173617	2014-01-01	2 lata	1042.1, Vinorelbinum inj	648,00	680,40	612,36	C.63.	bezpłatne	0 zł
431	Vinorelbinum	Navelbine, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	10 fioł.a 5 ml	5909990173624	2014-01-01	2 lata	1042.1, Vinorelbinum inj	2 916,00	3 061,80	3 061,80	C.63.	bezpłatne	0 zł
432	Vinorelbinum	Navelbine, kaps. miękkie, 20 mg	1 kaps.	5909990945016	2012-07-01	2 lata	1042.2, Vinorelbinum p.o.	174,59	183,32	183,32	C.63.	bezpłatne	0 zł
433	Vinorelbinum	Navelbine, kaps. miękkie, 30 mg	1 kaps.	5909990945115	2012-07-01	2 lata	1042.2, Vinorelbinum p.o.	261,88	274,97	274,97	C.63.	bezpłatne	0 zł
434	Vinorelbinum	Navirel, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	10 fioł.a 1 ml	5909990573325	2014-01-01	2 lata	1042.1, Vinorelbinum inj	745,20	782,46	612,36	C.63.	bezpłatne	0 zł
435	Vinorelbinum	Navirel, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	10 fioł.a 5 ml	5909990573349	2014-01-01	2 lata	1042.1, Vinorelbinum inj	1 490,40	1 564,92	1 564,92	C.63.	bezpłatne	0 zł
436	Vinorelbinum	Neocitec, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fioł.po 1 ml	5909990668045	2013-07-01	2 lata	1042.1, Vinorelbinum inj	64,80	68,04	61,24	C.63.	bezpłatne	0 zł
437	Vinorelbinum	Neocitec, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fioł.po 5 ml	5909990668052	2013-07-01	2 lata	1042.1, Vinorelbinum inj	291,60	306,18	306,18	C.63.	bezpłatne	0 zł

Załącznik C.0.01.

ACIDUM LEVOFOLINICUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ
1	ACIDUM LEVOFOLINICUM	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI

Załącznik C.0.02.

CALCII FOLINAS

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ
1	CALCII FOLINAS	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI

Załącznik C.0.03.

DARBEPOETIN ALFA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ
1	DARBEPOETIN ALFA	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI

Załącznik C.0.04.

EPOETINUM ALPHA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ
1	EPOETINUM ALPHA	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI

Załącznik C.0.05.

EPOETINUM BETA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ
1	EPOETINUM BETA	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI

Załącznik C.0.06.

FILGRASTIMUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ
1	FILGRASTIMUM	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI

Załącznik C.0.08.

MESNUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ
1	MESNUM	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI

Załącznik C.0.09.

ONDANSETRONUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ
1	ONDANSETRONUM	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI

Załącznik C.0.10.

PEGFILGRASTIMUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ
1	PEGFILGRASTIMUM	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI

Załącznik C.0.11

RASBURICASUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ
1	RASBURICASUM	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI

Załącznik C.0.12

APREPITANTUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA	ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ
1	APREPITANTUM	WCZESNE ALBO OPÓŹNIONE WYMIOTY U OSÓB DOROSŁYCH ZWIĄZANE Z SILNIE EMETOGENNĄ CHEMIOTERAPIĄ Z ZASTOSOWANIEM CISPLATYNY W DAWCE >70 MG/M ² – PROFILAKTYKA

Załącznik C.0.13.

LIPEGFILGRASTIMUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA	ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ
1	LIPEGFILGRASTIMUM	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI

Załącznik C.1.

ASPARAGINASUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	ASPARAGINASUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
2	ASPARAGINASUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
3	ASPARAGINASUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
4	ASPARAGINASUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
5	ASPARAGINASUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
6	ASPARAGINASUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
7	ASPARAGINASUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
8	ASPARAGINASUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
9	ASPARAGINASUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
10	ASPARAGINASUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
11	ASPARAGINASUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY, (ROZLANY)
12	ASPARAGINASUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
13	ASPARAGINASUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
14	ASPARAGINASUM	C83.6	NIEZRÓZNICOWANY (ROZLANY)
15	ASPARAGINASUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
16	ASPARAGINASUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
17	ASPARAGINASUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
18	ASPARAGINASUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
19	ASPARAGINASUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
20	ASPARAGINASUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
21	ASPARAGINASUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
22	ASPARAGINASUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
23	ASPARAGINASUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
24	ASPARAGINASUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
25	ASPARAGINASUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
26	ASPARAGINASUM	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
27	ASPARAGINASUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
28	ASPARAGINASUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
29	ASPARAGINASUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
30	ASPARAGINASUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
31	ASPARAGINASUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
32	ASPARAGINASUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
33	ASPARAGINASUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
34	ASPARAGINASUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
35	ASPARAGINASUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
36	ASPARAGINASUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
37	ASPARAGINASUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
38	ASPARAGINASUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
39	ASPARAGINASUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
40	ASPARAGINASUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
41	ASPARAGINASUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
42	ASPARAGINASUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
43	ASPARAGINASUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
44	ASPARAGINASUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
45	ASPARAGINASUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
46	ASPARAGINASUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
47	ASPARAGINASUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.2.

BICALUTAMIDUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	BICALUTAMIDUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO

Załącznik C.3.

BLEOMYCIN SULPHATE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	BLEOMYCIN SULPHATE	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2	BLEOMYCIN SULPHATE	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3	BLEOMYCIN SULPHATE	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4	BLEOMYCIN SULPHATE	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5	BLEOMYCIN SULPHATE	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6	BLEOMYCIN SULPHATE	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7	BLEOMYCIN SULPHATE	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8	BLEOMYCIN SULPHATE	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9	BLEOMYCIN SULPHATE	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10	BLEOMYCIN SULPHATE	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11	BLEOMYCIN SULPHATE	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12	BLEOMYCIN SULPHATE	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13	BLEOMYCIN SULPHATE	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14	BLEOMYCIN SULPHATE	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15	BLEOMYCIN SULPHATE	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16	BLEOMYCIN SULPHATE	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17	BLEOMYCIN SULPHATE	C02.4	MIGDAŁEK JĘZYKOWY
18	BLEOMYCIN SULPHATE	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19	BLEOMYCIN SULPHATE	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20	BLEOMYCIN SULPHATE	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21	BLEOMYCIN SULPHATE	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22	BLEOMYCIN SULPHATE	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE
23	BLEOMYCIN SULPHATE	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24	BLEOMYCIN SULPHATE	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ
25	BLEOMYCIN SULPHATE	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26	BLEOMYCIN SULPHATE	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27	BLEOMYCIN SULPHATE	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28	BLEOMYCIN SULPHATE	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29	BLEOMYCIN SULPHATE	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30	BLEOMYCIN SULPHATE	C05.0	PODNIEBIENIE TWARDE
31	BLEOMYCIN SULPHATE	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32	BLEOMYCIN SULPHATE	C05.2	JĘZYCZEK
33	BLEOMYCIN SULPHATE	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34	BLEOMYCIN SULPHATE	C05.9	PODNIEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35	BLEOMYCIN SULPHATE	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36	BLEOMYCIN SULPHATE	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37	BLEOMYCIN SULPHATE	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38	BLEOMYCIN SULPHATE	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39	BLEOMYCIN SULPHATE	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40	BLEOMYCIN SULPHATE	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41	BLEOMYCIN SULPHATE	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42	BLEOMYCIN SULPHATE	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43	BLEOMYCIN SULPHATE	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44	BLEOMYCIN SULPHATE	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45	BLEOMYCIN SULPHATE	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46	BLEOMYCIN SULPHATE	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47	BLEOMYCIN SULPHATE	C09	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48	BLEOMYCIN SULPHATE	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY
49	BLEOMYCIN SULPHATE	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIEBIENNO-GARDŁOWY)
50	BLEOMYCIN SULPHATE	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
51	BLEOMYCIN SULPHATE	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY
52	BLEOMYCIN SULPHATE	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)
53	BLEOMYCIN SULPHATE	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54	BLEOMYCIN SULPHATE	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55	BLEOMYCIN SULPHATE	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56	BLEOMYCIN SULPHATE	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57	BLEOMYCIN SULPHATE	C10.4	SZCZELINA SKRZEŁOWA
58	BLEOMYCIN SULPHATE	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59	BLEOMYCIN SULPHATE	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60	BLEOMYCIN SULPHATE	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61	BLEOMYCIN SULPHATE	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62	BLEOMYCIN SULPHATE	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63	BLEOMYCIN SULPHATE	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64	BLEOMYCIN SULPHATE	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65	BLEOMYCIN SULPHATE	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
66	BLEOMYCIN SULPHATE	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67	BLEOMYCIN SULPHATE	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZCHYLKU GRUSZKOWATEGO
68	BLEOMYCIN SULPHATE	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPHARYNX)
69	BLEOMYCIN SULPHATE	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70	BLEOMYCIN SULPHATE	C13.1	FALD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FAŁDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71	BLEOMYCIN SULPHATE	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72	BLEOMYCIN SULPHATE	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73	BLEOMYCIN SULPHATE	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74	BLEOMYCIN SULPHATE	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
75	BLEOMYCIN SULPHATE	C14.0	GARDŁO O UMIEJSCOWIENIU NIEOKREŚLONYM
76	BLEOMYCIN SULPHATE	C14.2	PIERŚCIEŃ CHŁONNY GARDŁOWY WALDEYERA
77	BLEOMYCIN SULPHATE	C14.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
78	BLEOMYCIN SULPHATE	C15	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZELYKU
79	BLEOMYCIN SULPHATE	C15.0	SZYJNA CZĘŚĆ PRZELYKU
80	BLEOMYCIN SULPHATE	C15.1	PIERSIOWA CZĘŚĆ PRZELYKU
81	BLEOMYCIN SULPHATE	C15.2	BRZUSZNA CZĘŚĆ PRZELYKU
82	BLEOMYCIN SULPHATE	C15.3	GÓRNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
83	BLEOMYCIN SULPHATE	C15.4	ŚRODKOWA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
84	BLEOMYCIN SULPHATE	C15.5	DOLNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
85	BLEOMYCIN SULPHATE	C15.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZELYKU
86	BLEOMYCIN SULPHATE	C15.9	PRZELYK, NIEOKREŚLONY
87	BLEOMYCIN SULPHATE	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
88	BLEOMYCIN SULPHATE	C38.0	SERCE
89	BLEOMYCIN SULPHATE	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
90	BLEOMYCIN SULPHATE	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
91	BLEOMYCIN SULPHATE	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
92	BLEOMYCIN SULPHATE	C38.4	OPLUCNA
93	BLEOMYCIN SULPHATE	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
94	BLEOMYCIN SULPHATE	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
95	BLEOMYCIN SULPHATE	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
96	BLEOMYCIN SULPHATE	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
97	BLEOMYCIN SULPHATE	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
98	BLEOMYCIN SULPHATE	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
99	BLEOMYCIN SULPHATE	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
100	BLEOMYCIN SULPHATE	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
101	BLEOMYCIN SULPHATE	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
102	BLEOMYCIN SULPHATE	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
103	BLEOMYCIN SULPHATE	C41.1	ŻUCHWA
104	BLEOMYCIN SULPHATE	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
105	BLEOMYCIN SULPHATE	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
106	BLEOMYCIN SULPHATE	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
107	BLEOMYCIN SULPHATE	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
108	BLEOMYCIN SULPHATE	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
109	BLEOMYCIN SULPHATE	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
110	BLEOMYCIN SULPHATE	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
111	BLEOMYCIN SULPHATE	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
112	BLEOMYCIN SULPHATE	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
113	BLEOMYCIN SULPHATE	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
114	BLEOMYCIN SULPHATE	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
115	BLEOMYCIN SULPHATE	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
116	BLEOMYCIN SULPHATE	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
117	BLEOMYCIN SULPHATE	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
118	BLEOMYCIN SULPHATE	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
119	BLEOMYCIN SULPHATE	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
120	BLEOMYCIN SULPHATE	C44	INNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE SKÓRY
121	BLEOMYCIN SULPHATE	C44.0	SKÓRA WARGI
122	BLEOMYCIN SULPHATE	C44.1	SKÓRA POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
123	BLEOMYCIN SULPHATE	C44.2	SKÓRA UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
124	BLEOMYCIN SULPHATE	C44.3	SKÓRA INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
125	BLEOMYCIN SULPHATE	C44.4	SKÓRA OWŁOSIONA GŁOWY I SZYI
126	BLEOMYCIN SULPHATE	C44.5	SKÓRA TUŁOWIA
127	BLEOMYCIN SULPHATE	C44.6	SKÓRA KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
128	BLEOMYCIN SULPHATE	C44.7	SKÓRA KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
129	BLEOMYCIN SULPHATE	C44.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE OKREŚLONE KODAMI
130	BLEOMYCIN SULPHATE	C44.9	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
131	BLEOMYCIN SULPHATE	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNIEJ
132	BLEOMYCIN SULPHATE	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
133	BLEOMYCIN SULPHATE	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
134	BLEOMYCIN SULPHATE	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
135	BLEOMYCIN SULPHATE	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
136	BLEOMYCIN SULPHATE	C45.0	MIĘDZYBŁONIAK OPŁUCNEJ
137	BLEOMYCIN SULPHATE	C51	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SROMU
138	BLEOMYCIN SULPHATE	C51.0	WARGI SROMOWE WIĘKSZE
139	BLEOMYCIN SULPHATE	C51.1	WARGI SROMOWE MNIEJSZE
140	BLEOMYCIN SULPHATE	C51.2	ŁECHTACZKA
141	BLEOMYCIN SULPHATE	C51.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SROMU
142	BLEOMYCIN SULPHATE	C51.9	SROM, NIEOKREŚLONE
143	BLEOMYCIN SULPHATE	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
144	BLEOMYCIN SULPHATE	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
145	BLEOMYCIN SULPHATE	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
146	BLEOMYCIN SULPHATE	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SZYJKI MACICY
147	BLEOMYCIN SULPHATE	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
148	BLEOMYCIN SULPHATE	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
149	BLEOMYCIN SULPHATE	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
150	BLEOMYCIN SULPHATE	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
151	BLEOMYCIN SULPHATE	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
152	BLEOMYCIN SULPHATE	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
153	BLEOMYCIN SULPHATE	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
154	BLEOMYCIN SULPHATE	C57.3	PRZYMATICZA
155	BLEOMYCIN SULPHATE	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
156	BLEOMYCIN SULPHATE	C57.7	INNE OKRESŁONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
157	BLEOMYCIN SULPHATE	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
158	BLEOMYCIN SULPHATE	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
159	BLEOMYCIN SULPHATE	C58	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŁOŻYSKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
160	BLEOMYCIN SULPHATE	C60	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRĄCIA
161	BLEOMYCIN SULPHATE	C60.0	NAPLETEK
162	BLEOMYCIN SULPHATE	C60.1	ZOŁĄDŹ PRĄCIA
163	BLEOMYCIN SULPHATE	C60.2	TRZON PRĄCIA
164	BLEOMYCIN SULPHATE	C60.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRĄCIA
165	BLEOMYCIN SULPHATE	C60.9	PRĄCIE, NIEOKREŚLONE
166	BLEOMYCIN SULPHATE	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
167	BLEOMYCIN SULPHATE	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
168	BLEOMYCIN SULPHATE	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
169	BLEOMYCIN SULPHATE	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE
170	BLEOMYCIN SULPHATE	C63	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
171	BLEOMYCIN SULPHATE	C63.0	NAJĄDRZE
172	BLEOMYCIN SULPHATE	C63.1	POWRÓZEK NASIENNY
173	BLEOMYCIN SULPHATE	C63.2	MOSZNA
174	BLEOMYCIN SULPHATE	C63.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
175	BLEOMYCIN SULPHATE	C63.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
176	BLEOMYCIN SULPHATE	C63.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
177	BLEOMYCIN SULPHATE	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU
178	BLEOMYCIN SULPHATE	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
179	BLEOMYCIN SULPHATE	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
180	BLEOMYCIN SULPHATE	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
181	BLEOMYCIN SULPHATE	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
182	BLEOMYCIN SULPHATE	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
183	BLEOMYCIN SULPHATE	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
184	BLEOMYCIN SULPHATE	C71.6	MÓZDŻEK
185	BLEOMYCIN SULPHATE	C71.7	PIEŃ MÓZGU
186	BLEOMYCIN SULPHATE	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
187	BLEOMYCIN SULPHATE	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
188	BLEOMYCIN SULPHATE	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
189	BLEOMYCIN SULPHATE	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
190	BLEOMYCIN SULPHATE	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
191	BLEOMYCIN SULPHATE	C76.2	BRZUCH
192	BLEOMYCIN SULPHATE	C76.3	MIEDNICA
193	BLEOMYCIN SULPHATE	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
194	BLEOMYCIN SULPHATE	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
195	BLEOMYCIN SULPHATE	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
196	BLEOMYCIN SULPHATE	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
197	BLEOMYCIN SULPHATE	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
198	BLEOMYCIN SULPHATE	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ
199	BLEOMYCIN SULPHATE	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
200	BLEOMYCIN SULPHATE	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY
201	BLEOMYCIN SULPHATE	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH
202	BLEOMYCIN SULPHATE	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
203	BLEOMYCIN SULPHATE	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
204	BLEOMYCIN SULPHATE	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
205	BLEOMYCIN SULPHATE	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
206	BLEOMYCIN SULPHATE	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
207	BLEOMYCIN SULPHATE	C81	CHOROBA HODGKINA
208	BLEOMYCIN SULPHATE	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
209	BLEOMYCIN SULPHATE	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
210	BLEOMYCIN SULPHATE	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
211	BLEOMYCIN SULPHATE	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
212	BLEOMYCIN SULPHATE	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
213	BLEOMYCIN SULPHATE	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
214	BLEOMYCIN SULPHATE	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
215	BLEOMYCIN SULPHATE	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
216	BLEOMYCIN SULPHATE	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
217	BLEOMYCIN SULPHATE	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
218	BLEOMYCIN SULPHATE	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
219	BLEOMYCIN SULPHATE	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
220	BLEOMYCIN SULPHATE	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
221	BLEOMYCIN SULPHATE	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
222	BLEOMYCIN SULPHATE	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
223	BLEOMYCIN SULPHATE	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
224	BLEOMYCIN SULPHATE	C83.3	WIELKOMÓRKOWY, (ROZLANY)
225	BLEOMYCIN SULPHATE	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
226	BLEOMYCIN SULPHATE	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
227	BLEOMYCIN SULPHATE	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
228	BLEOMYCIN SULPHATE	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
229	BLEOMYCIN SULPHATE	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
230	BLEOMYCIN SULPHATE	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
231	BLEOMYCIN SULPHATE	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
232	BLEOMYCIN SULPHATE	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
233	BLEOMYCIN SULPHATE	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
234	BLEOMYCIN SULPHATE	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
235	BLEOMYCIN SULPHATE	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
236	BLEOMYCIN SULPHATE	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
237	BLEOMYCIN SULPHATE	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
238	BLEOMYCIN SULPHATE	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
239	BLEOMYCIN SULPHATE	C85.0	MIEŚAK LIMFATYCZNY
240	BLEOMYCIN SULPHATE	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
241	BLEOMYCIN SULPHATE	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
242	BLEOMYCIN SULPHATE	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
243	BLEOMYCIN SULPHATE	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
244	BLEOMYCIN SULPHATE	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
245	BLEOMYCIN SULPHATE	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
246	BLEOMYCIN SULPHATE	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
247	BLEOMYCIN SULPHATE	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
248	BLEOMYCIN SULPHATE	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
249	BLEOMYCIN SULPHATE	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
250	BLEOMYCIN SULPHATE	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
251	BLEOMYCIN SULPHATE	C90.0	SZPICZAK MNOGI
252	BLEOMYCIN SULPHATE	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNOKOMÓRKOWA
253	BLEOMYCIN SULPHATE	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
254	BLEOMYCIN SULPHATE	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
255	BLEOMYCIN SULPHATE	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
256	BLEOMYCIN SULPHATE	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
257	BLEOMYCIN SULPHATE	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
258	BLEOMYCIN SULPHATE	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
259	BLEOMYCIN SULPHATE	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
260	BLEOMYCIN SULPHATE	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
261	BLEOMYCIN SULPHATE	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
262	BLEOMYCIN SULPHATE	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
263	BLEOMYCIN SULPHATE	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
264	BLEOMYCIN SULPHATE	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
265	BLEOMYCIN SULPHATE	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
266	BLEOMYCIN SULPHATE	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
267	BLEOMYCIN SULPHATE	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
268	BLEOMYCIN SULPHATE	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
269	BLEOMYCIN SULPHATE	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
270	BLEOMYCIN SULPHATE	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
271	BLEOMYCIN SULPHATE	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
272	BLEOMYCIN SULPHATE	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
273	BLEOMYCIN SULPHATE	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
274	BLEOMYCIN SULPHATE	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
275	BLEOMYCIN SULPHATE	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
276	BLEOMYCIN SULPHATE	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
277	BLEOMYCIN SULPHATE	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
278	BLEOMYCIN SULPHATE	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
279	BLEOMYCIN SULPHATE	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
280	BLEOMYCIN SULPHATE	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
281	BLEOMYCIN SULPHATE	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
282	BLEOMYCIN SULPHATE	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
283	BLEOMYCIN SULPHATE	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
284	BLEOMYCIN SULPHATE	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
285	BLEOMYCIN SULPHATE	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
286	BLEOMYCIN SULPHATE	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
287	BLEOMYCIN SULPHATE	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
288	BLEOMYCIN SULPHATE	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
289	BLEOMYCIN SULPHATE	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
290	BLEOMYCIN SULPHATE	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
291	BLEOMYCIN SULPHATE	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
292	BLEOMYCIN SULPHATE	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
293	BLEOMYCIN SULPHATE	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
294	BLEOMYCIN SULPHATE	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
295	BLEOMYCIN SULPHATE	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
296	BLEOMYCIN SULPHATE	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
297	BLEOMYCIN SULPHATE	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
298	BLEOMYCIN SULPHATE	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
299	BLEOMYCIN SULPHATE	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
300	BLEOMYCIN SULPHATE	D03	CZERNIAK IN SITU
301	BLEOMYCIN SULPHATE	D03.0	CZERNIAK IN SITU WARGI
302	BLEOMYCIN SULPHATE	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
303	BLEOMYCIN SULPHATE	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
304	BLEOMYCIN SULPHATE	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
305	BLEOMYCIN SULPHATE	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
306	BLEOMYCIN SULPHATE	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
307	BLEOMYCIN SULPHATE	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
308	BLEOMYCIN SULPHATE	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
309	BLEOMYCIN SULPHATE	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
310	BLEOMYCIN SULPHATE	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
311	BLEOMYCIN SULPHATE	D39.1	JAJNIK
312	BLEOMYCIN SULPHATE	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
313	BLEOMYCIN SULPHATE	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
314	BLEOMYCIN SULPHATE	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
315	BLEOMYCIN SULPHATE	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
316	BLEOMYCIN SULPHATE	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
317	BLEOMYCIN SULPHATE	D48.4	OTRZEWNA
318	BLEOMYCIN SULPHATE	D48.5	SKÓRA
319	BLEOMYCIN SULPHATE	D48.6	SUTEK
320	BLEOMYCIN SULPHATE	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
321	BLEOMYCIN SULPHATE	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
322	BLEOMYCIN SULPHATE	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
323	BLEOMYCIN SULPHATE	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
324	BLEOMYCIN SULPHATE	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
325	BLEOMYCIN SULPHATE	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
326	BLEOMYCIN SULPHATE	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
327	BLEOMYCIN SULPHATE	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
328	BLEOMYCIN SULPHATE	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
329	BLEOMYCIN SULPHATE	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.4.

BUSULFANUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	BUSULFANUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
2	BUSULFANUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
3	BUSULFANUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
4	BUSULFANUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
5	BUSULFANUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
6	BUSULFANUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
7	BUSULFANUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
8	BUSULFANUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
9	BUSULFANUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
10	BUSULFANUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
11	BUSULFANUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
12	BUSULFANUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
13	BUSULFANUM	D46	ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
14	BUSULFANUM	D46.0	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ BEZ SYDEROBLASTÓW
15	BUSULFANUM	D46.1	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z SYDEROBLASTAMI
16	BUSULFANUM	D46.2	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW
17	BUSULFANUM	D46.3	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW Z TRANSFORMACJĄ
18	BUSULFANUM	D46.4	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ, NIEOKREŚLONA
19	BUSULFANUM	D46.7	INNE ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
20	BUSULFANUM	D46.9	ZESPÓŁ MIELODYSPLASTYCZNY, NIEOKREŚLONY
21	BUSULFANUM	D47.1	PRZEWLEKŁA CHOROBA UKŁADU WYTWÓRCZEGO SZPIKU
22	BUSULFANUM	D75.2	NADPLYTKOWOŚĆ SAMOISTNA

Załącznik C.5.

CAPECITABINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	CAPECITABINUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
2	CAPECITABINUM	C16.0	WPUST
3	CAPECITABINUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
4	CAPECITABINUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
5	CAPECITABINUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
6	CAPECITABINUM	C16.4	ODŹWIERNIK
7	CAPECITABINUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
8	CAPECITABINUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
9	CAPECITABINUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
10	CAPECITABINUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
11	CAPECITABINUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
12	CAPECITABINUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
13	CAPECITABINUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
14	CAPECITABINUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
15	CAPECITABINUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
16	CAPECITABINUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
17	CAPECITABINUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE
18	CAPECITABINUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
19	CAPECITABINUM	C18.7	ESICA
20	CAPECITABINUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
21	CAPECITABINUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
22	CAPECITABINUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
23	CAPECITABINUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24	CAPECITABINUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
25	CAPECITABINUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
26	CAPECITABINUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
27	CAPECITABINUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
28	CAPECITABINUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
29	CAPECITABINUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
30	CAPECITABINUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
31	CAPECITABINUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
32	CAPECITABINUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
33	CAPECITABINUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY

Załącznik C.6.

CARBOPLATINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	CARBOPLATINUM	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2	CARBOPLATINUM	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3	CARBOPLATINUM	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4	CARBOPLATINUM	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5	CARBOPLATINUM	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6	CARBOPLATINUM	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7	CARBOPLATINUM	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8	CARBOPLATINUM	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9	CARBOPLATINUM	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10	CARBOPLATINUM	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11	CARBOPLATINUM	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12	CARBOPLATINUM	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13	CARBOPLATINUM	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14	CARBOPLATINUM	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15	CARBOPLATINUM	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16	CARBOPLATINUM	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17	CARBOPLATINUM	C02.4	MIGDAŁEK JĘZYKOWY
18	CARBOPLATINUM	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19	CARBOPLATINUM	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20	CARBOPLATINUM	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21	CARBOPLATINUM	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22	CARBOPLATINUM	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE
23	CARBOPLATINUM	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24	CARBOPLATINUM	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ
25	CARBOPLATINUM	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26	CARBOPLATINUM	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27	CARBOPLATINUM	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28	CARBOPLATINUM	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29	CARBOPLATINUM	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30	CARBOPLATINUM	C05.0	PODNIEBIENIE TWARDE
31	CARBOPLATINUM	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32	CARBOPLATINUM	C05.2	JĘZYCZEK
33	CARBOPLATINUM	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34	CARBOPLATINUM	C05.9	PODNIEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35	CARBOPLATINUM	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36	CARBOPLATINUM	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37	CARBOPLATINUM	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38	CARBOPLATINUM	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39	CARBOPLATINUM	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40	CARBOPLATINUM	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41	CARBOPLATINUM	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42	CARBOPLATINUM	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43	CARBOPLATINUM	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44	CARBOPLATINUM	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45	CARBOPLATINUM	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46	CARBOPLATINUM	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47	CARBOPLATINUM	C09	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48	CARBOPLATINUM	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY
49	CARBOPLATINUM	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIEBIENNO-GARDŁOWY)
50	CARBOPLATINUM	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
51	CARBOPLATINUM	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY
52	CARBOPLATINUM	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)
53	CARBOPLATINUM	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54	CARBOPLATINUM	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55	CARBOPLATINUM	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56	CARBOPLATINUM	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57	CARBOPLATINUM	C10.4	SZCZELINA SKRZEŁOWA
58	CARBOPLATINUM	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59	CARBOPLATINUM	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60	CARBOPLATINUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61	CARBOPLATINUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62	CARBOPLATINUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63	CARBOPLATINUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64	CARBOPLATINUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65	CARBOPLATINUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
66	CARBOPLATINUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67	CARBOPLATINUM	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZCHYLKU GRUSZKOWATEGO
68	CARBOPLATINUM	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPHARYNX)
69	CARBOPLATINUM	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70	CARBOPLATINUM	C13.1	FALD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FAŁDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71	CARBOPLATINUM	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72	CARBOPLATINUM	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73	CARBOPLATINUM	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74	CARBOPLATINUM	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
75	CARBOPLATINUM	C14.0	GARDŁO O UMIEJSCOWIENIU NIEOKREŚLONYM
76	CARBOPLATINUM	C14.2	PIERŚCIEŃ CHŁONNY GARDŁOWY WALDEYERA
77	CARBOPLATINUM	C14.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
78	CARBOPLATINUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
79	CARBOPLATINUM	C16.0	WPUST
80	CARBOPLATINUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
81	CARBOPLATINUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
82	CARBOPLATINUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
83	CARBOPLATINUM	C16.4	ODŹWIERNIK
84	CARBOPLATINUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
85	CARBOPLATINUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
86	CARBOPLATINUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
87	CARBOPLATINUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
88	CARBOPLATINUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
89	CARBOPLATINUM	C17.0	DWUNASTNICA
90	CARBOPLATINUM	C17.1	JELITO CZCZE
91	CARBOPLATINUM	C17.2	JELITO KRĘTE
92	CARBOPLATINUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA
93	CARBOPLATINUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
94	CARBOPLATINUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
95	CARBOPLATINUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
96	CARBOPLATINUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
97	CARBOPLATINUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
98	CARBOPLATINUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
99	CARBOPLATINUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
100	CARBOPLATINUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
101	CARBOPLATINUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE
102	CARBOPLATINUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
103	CARBOPLATINUM	C18.7	ESICA
104	CARBOPLATINUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
105	CARBOPLATINUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
106	CARBOPLATINUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
107	CARBOPLATINUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
108	CARBOPLATINUM	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
109	CARBOPLATINUM	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
110	CARBOPLATINUM	C21.1	KANAŁ ODBYTU
111	CARBOPLATINUM	C21.2	STREFA KLOAKOGENNA
112	CARBOPLATINUM	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
113	CARBOPLATINUM	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
114	CARBOPLATINUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
115	CARBOPLATINUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
116	CARBOPLATINUM	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
117	CARBOPLATINUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
118	CARBOPLATINUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
119	CARBOPLATINUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY
120	CARBOPLATINUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
121	CARBOPLATINUM	C23	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZYKA ŻÓLCIOWEGO
122	CARBOPLATINUM	C24	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI DRÓG ŻÓLCIOWYCH
123	CARBOPLATINUM	C24.0	ZEWNĄTRZWĄTROBOWE DROGI ŻÓLCIOWE
124	CARBOPLATINUM	C24.1	BRODAWKA WIĘKSZA DWUNASTNICY VATERA
125	CARBOPLATINUM	C24.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DRÓG ŻÓLCIOWYCH
126	CARBOPLATINUM	C24.9	DROGI ŻÓLCIOWE, NIEOKREŚLONE
127	CARBOPLATINUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
128	CARBOPLATINUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
129	CARBOPLATINUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
130	CARBOPLATINUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
131	CARBOPLATINUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
132	CARBOPLATINUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWDZIELNICZA TRZUSTKI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
133	CARBOPLATINUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
134	CARBOPLATINUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
135	CARBOPLATINUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
136	CARBOPLATINUM	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
137	CARBOPLATINUM	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
138	CARBOPLATINUM	C26.1	ŚLEDZIONA
139	CARBOPLATINUM	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
140	CARBOPLATINUM	C26.9	CZĘŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
141	CARBOPLATINUM	C30	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAMY NOSOWEJ I UCHA ŚRODKOWEGO
142	CARBOPLATINUM	C30.0	JAMA NOSOWA
143	CARBOPLATINUM	C30.1	UCHO ŚRODKOWE
144	CARBOPLATINUM	C31	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZATOK PRZYNOSOWYCH
145	CARBOPLATINUM	C31.0	ZATOKA SZCZĘKOWA
146	CARBOPLATINUM	C31.1	KOMÓRKI SITOWE
147	CARBOPLATINUM	C31.2	ZATOKA CZOŁOWA
148	CARBOPLATINUM	C31.3	ZATOKA KLINOWA
149	CARBOPLATINUM	C31.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ZATOK PRZYNOSOWYCH
150	CARBOPLATINUM	C31.9	ZATOKA PRZYNOSOWA, NIEOKREŚLONA
151	CARBOPLATINUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
152	CARBOPLATINUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
153	CARBOPLATINUM	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
154	CARBOPLATINUM	C34.2	PŁAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
155	CARBOPLATINUM	C34.3	PŁAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
156	CARBOPLATINUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
157	CARBOPLATINUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
158	CARBOPLATINUM	C37	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRASICY
159	CARBOPLATINUM	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
160	CARBOPLATINUM	C38.0	SERCE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
161	CARBOPLATINUM	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
162	CARBOPLATINUM	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
163	CARBOPLATINUM	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
164	CARBOPLATINUM	C38.4	OPLUCNA
165	CARBOPLATINUM	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
166	CARBOPLATINUM	C39	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
167	CARBOPLATINUM	C39.0	GÓRNA CZĘŚĆ DRÓG ODDECHOWYCH, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
168	CARBOPLATINUM	C39.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW WNETRZA KLATKI PIERSIOWEJ
169	CARBOPLATINUM	C39.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE W OBREMBIE UKŁADU ODDECHOWEGO
170	CARBOPLATINUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
171	CARBOPLATINUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
172	CARBOPLATINUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
173	CARBOPLATINUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
174	CARBOPLATINUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
175	CARBOPLATINUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
176	CARBOPLATINUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
177	CARBOPLATINUM	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
178	CARBOPLATINUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
179	CARBOPLATINUM	C41.1	ŻUCHWA
180	CARBOPLATINUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
181	CARBOPLATINUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
182	CARBOPLATINUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
183	CARBOPLATINUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
184	CARBOPLATINUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
185	CARBOPLATINUM	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
186	CARBOPLATINUM	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
187	CARBOPLATINUM	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
188	CARBOPLATINUM	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
189	CARBOPLATINUM	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
190	CARBOPLATINUM	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
191	CARBOPLATINUM	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
192	CARBOPLATINUM	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
193	CARBOPLATINUM	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
194	CARBOPLATINUM	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
195	CARBOPLATINUM	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
196	CARBOPLATINUM	C45	MIĘDZYBŁONIAK
197	CARBOPLATINUM	C45.0	MIĘDZYBŁONIAK OPŁUCNEJ
198	CARBOPLATINUM	C45.1	MIĘDZYBŁONIAK OTRZEWNEJ
199	CARBOPLATINUM	C45.2	MIĘDZYBŁONIAK OSIERDZIA
200	CARBOPLATINUM	C45.7	MIĘDZYBŁONIAK INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
201	CARBOPLATINUM	C45.9	MIĘDZYBŁONIAK, NIEOKREŚLONY
202	CARBOPLATINUM	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
203	CARBOPLATINUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
204	CARBOPLATINUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
205	CARBOPLATINUM	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
206	CARBOPLATINUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
207	CARBOPLATINUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
208	CARBOPLATINUM	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
209	CARBOPLATINUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
210	CARBOPLATINUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
211	CARBOPLATINUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
212	CARBOPLATINUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
213	CARBOPLATINUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
214	CARBOPLATINUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
215	CARBOPLATINUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
216	CARBOPLATINUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
217	CARBOPLATINUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
218	CARBOPLATINUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
219	CARBOPLATINUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
220	CARBOPLATINUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
221	CARBOPLATINUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
222	CARBOPLATINUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
223	CARBOPLATINUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
224	CARBOPLATINUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
225	CARBOPLATINUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
226	CARBOPLATINUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
227	CARBOPLATINUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
228	CARBOPLATINUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
229	CARBOPLATINUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
230	CARBOPLATINUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
231	CARBOPLATINUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
232	CARBOPLATINUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
233	CARBOPLATINUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
234	CARBOPLATINUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
235	CARBOPLATINUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
236	CARBOPLATINUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
237	CARBOPLATINUM	C51	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SROMU
238	CARBOPLATINUM	C51.0	WARGI SROMOWE WIĘKSZE
239	CARBOPLATINUM	C51.1	WARGI SROMOWE MNIEJSZE
240	CARBOPLATINUM	C51.2	ŁECHTACZKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
241	CARBOPLATINUM	C51.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SROMU
242	CARBOPLATINUM	C51.9	SROM, NIEOKREŚLONE
243	CARBOPLATINUM	C52	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY POCHWY
244	CARBOPLATINUM	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
245	CARBOPLATINUM	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
246	CARBOPLATINUM	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
247	CARBOPLATINUM	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SZYJKI MACICY
248	CARBOPLATINUM	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
249	CARBOPLATINUM	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY
250	CARBOPLATINUM	C54.0	CIEŚŃ MACICY
251	CARBOPLATINUM	C54.1	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
252	CARBOPLATINUM	C54.2	MIEŚNIÓWKA MACICY
253	CARBOPLATINUM	C54.3	DNO MACICY
254	CARBOPLATINUM	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY
255	CARBOPLATINUM	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
256	CARBOPLATINUM	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
257	CARBOPLATINUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
258	CARBOPLATINUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
259	CARBOPLATINUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
260	CARBOPLATINUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
261	CARBOPLATINUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
262	CARBOPLATINUM	C57.3	PRZYMATICZA
263	CARBOPLATINUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
264	CARBOPLATINUM	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
265	CARBOPLATINUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
266	CARBOPLATINUM	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
267	CARBOPLATINUM	C58	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŁOŻYSKA
268	CARBOPLATINUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
269	CARBOPLATINUM	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
270	CARBOPLATINUM	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
271	CARBOPLATINUM	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
272	CARBOPLATINUM	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE
273	CARBOPLATINUM	C63	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
274	CARBOPLATINUM	C63.0	NAJĄDRZE
275	CARBOPLATINUM	C63.1	POWRÓZEK NASIENNY
276	CARBOPLATINUM	C63.2	MOSZNA
277	CARBOPLATINUM	C63.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
278	CARBOPLATINUM	C63.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
279	CARBOPLATINUM	C63.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
280	CARBOPLATINUM	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
281	CARBOPLATINUM	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ
282	CARBOPLATINUM	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
283	CARBOPLATINUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA MOCZOWEGO
284	CARBOPLATINUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCZERZA MOCZOWEGO
285	CARBOPLATINUM	C67.1	SZCZYT PĘCZERZA MOCZOWEGO
286	CARBOPLATINUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
287	CARBOPLATINUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCZERZA MOCZOWEGO
288	CARBOPLATINUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
289	CARBOPLATINUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
290	CARBOPLATINUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
291	CARBOPLATINUM	C67.7	MOCZOWNIK
292	CARBOPLATINUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
293	CARBOPLATINUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
294	CARBOPLATINUM	C68	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW MOCZOWYCH
295	CARBOPLATINUM	C68.0	CEWKA MOCZOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
296	CARBOPLATINUM	C68.1	GRUCZOŁY CEWKI MOCZOWEJ
297	CARBOPLATINUM	C68.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE UKŁADU MOCZOWEGO
298	CARBOPLATINUM	C68.9	UKŁAD MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
299	CARBOPLATINUM	C69	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OKA
300	CARBOPLATINUM	C69.0	SPOJÓWKA
301	CARBOPLATINUM	C69.1	ROGÓWKA
302	CARBOPLATINUM	C69.2	SIATKÓWKA
303	CARBOPLATINUM	C69.3	NACZYNIÓWKA
304	CARBOPLATINUM	C69.4	CIAŁO RZĘSKOWE
305	CARBOPLATINUM	C69.5	GRUCZOŁ I DROGI ŁZOWE
306	CARBOPLATINUM	C69.6	OCZODÓŁ
307	CARBOPLATINUM	C69.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKA
308	CARBOPLATINUM	C69.9	OKO, NIEOKREŚLONE
309	CARBOPLATINUM	C70	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPON
310	CARBOPLATINUM	C70.0	OPONY MÓZGOWE
311	CARBOPLATINUM	C70.1	OPONY RDZENIOWE
312	CARBOPLATINUM	C70.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
313	CARBOPLATINUM	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU
314	CARBOPLATINUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
315	CARBOPLATINUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
316	CARBOPLATINUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
317	CARBOPLATINUM	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
318	CARBOPLATINUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
319	CARBOPLATINUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
320	CARBOPLATINUM	C71.6	MÓZDZEK
321	CARBOPLATINUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
322	CARBOPLATINUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
323	CARBOPLATINUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
324	CARBOPLATINUM	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
325	CARBOPLATINUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
326	CARBOPLATINUM	C72.1	OGON KOŃSKI
327	CARBOPLATINUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
328	CARBOPLATINUM	C72.3	NERW WZROKOWY
329	CARBOPLATINUM	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
330	CARBOPLATINUM	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
331	CARBOPLATINUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
332	CARBOPLATINUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
333	CARBOPLATINUM	C73	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TARCZYCY
334	CARBOPLATINUM	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
335	CARBOPLATINUM	C74.0	KORA NADNERCZY
336	CARBOPLATINUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
337	CARBOPLATINUM	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
338	CARBOPLATINUM	C75	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO I STRUKTUR POKREWNYCH
339	CARBOPLATINUM	C75.0	GRUCZOŁ PRZYTARCZOWY
340	CARBOPLATINUM	C75.1	PRZYSADKA GRUCZOŁOWA
341	CARBOPLATINUM	C75.2	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
342	CARBOPLATINUM	C75.3	SZYSZYŃKA
343	CARBOPLATINUM	C75.4	KLĘBEK SZYJNY
344	CARBOPLATINUM	C75.5	CIAŁA PRZY AORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
345	CARBOPLATINUM	C75.8	ZAJĘCIE WIELU GRUCZOŁÓW DOKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
346	CARBOPLATINUM	C75.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
347	CARBOPLATINUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
348	CARBOPLATINUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
349	CARBOPLATINUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
350	CARBOPLATINUM	C76.2	BRZUCH
351	CARBOPLATINUM	C76.3	MIEDNICA
352	CARBOPLATINUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
353	CARBOPLATINUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
354	CARBOPLATINUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
355	CARBOPLATINUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
356	CARBOPLATINUM	C77	WTÓRNE I NIEOKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WĘZŁÓW CHŁONNYCH
357	CARBOPLATINUM	C77.0	WĘZŁY CHŁONNE GŁOWY, TWARZY I SZYI
358	CARBOPLATINUM	C77.1	WĘZŁY CHŁONNE WNEŹRZA KLATKI PIERSIOWEJ
359	CARBOPLATINUM	C77.2	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ JAMY BRZUSZNEJ
360	CARBOPLATINUM	C77.3	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY GÓRNEJ I PACHY
361	CARBOPLATINUM	C77.4	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY DOLNEJ I PACHWINY
362	CARBOPLATINUM	C77.5	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ MIEDNICY
363	CARBOPLATINUM	C77.8	WĘZŁY CHŁONNE MNOGICH REGIONÓW
364	CARBOPLATINUM	C77.9	WĘZŁY CHŁONNE, NIEOKREŚLONE
365	CARBOPLATINUM	C78	WTÓRNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE UKŁADU ODDECHOWEJ I TRAWIENNEGO
366	CARBOPLATINUM	C78.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PŁUC
367	CARBOPLATINUM	C78.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚRÓDPIERSIA
368	CARBOPLATINUM	C78.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPŁUCNEJ
369	CARBOPLATINUM	C78.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW ODDECHOWYCH
370	CARBOPLATINUM	C78.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
371	CARBOPLATINUM	C78.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO I ODBYTNICY
372	CARBOPLATINUM	C78.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
373	CARBOPLATINUM	C78.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY
374	CARBOPLATINUM	C78.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI PRZEWODU POKARMOWEGO
375	CARBOPLATINUM	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
376	CARBOPLATINUM	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ
377	CARBOPLATINUM	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
378	CARBOPLATINUM	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY
379	CARBOPLATINUM	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH
380	CARBOPLATINUM	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
381	CARBOPLATINUM	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
382	CARBOPLATINUM	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
383	CARBOPLATINUM	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
384	CARBOPLATINUM	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
385	CARBOPLATINUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
386	CARBOPLATINUM	C81	CHOROBA HODGKINA
387	CARBOPLATINUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
388	CARBOPLATINUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
389	CARBOPLATINUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
390	CARBOPLATINUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
391	CARBOPLATINUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
392	CARBOPLATINUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
393	CARBOPLATINUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
394	CARBOPLATINUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
395	CARBOPLATINUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
396	CARBOPLATINUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
397	CARBOPLATINUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
398	CARBOPLATINUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
399	CARBOPLATINUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
400	CARBOPLATINUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
401	CARBOPLATINUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
402	CARBOPLATINUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
403	CARBOPLATINUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
404	CARBOPLATINUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
405	CARBOPLATINUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
406	CARBOPLATINUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
407	CARBOPLATINUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
408	CARBOPLATINUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
409	CARBOPLATINUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
410	CARBOPLATINUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
411	CARBOPLATINUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
412	CARBOPLATINUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
413	CARBOPLATINUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
414	CARBOPLATINUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
415	CARBOPLATINUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
416	CARBOPLATINUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
417	CARBOPLATINUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
418	CARBOPLATINUM	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
419	CARBOPLATINUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
420	CARBOPLATINUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
421	CARBOPLATINUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
422	CARBOPLATINUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
423	CARBOPLATINUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
424	CARBOPLATINUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
425	CARBOPLATINUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
426	CARBOPLATINUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
427	CARBOPLATINUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
428	CARBOPLATINUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
429	CARBOPLATINUM	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
430	CARBOPLATINUM	C90.0	SZPICZAK MNOGI
431	CARBOPLATINUM	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNIKOMÓRKOWA
432	CARBOPLATINUM	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
433	CARBOPLATINUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
434	CARBOPLATINUM	C91.0	OŚTRA BIAŁACZKA LIMFIBLASTYCZNA
435	CARBOPLATINUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
436	CARBOPLATINUM	C91.2	PODOŚTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
437	CARBOPLATINUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
438	CARBOPLATINUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
439	CARBOPLATINUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
440	CARBOPLATINUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
441	CARBOPLATINUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
442	CARBOPLATINUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
443	CARBOPLATINUM	C92.0	OŚTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
444	CARBOPLATINUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
445	CARBOPLATINUM	C92.2	PODOŚTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
446	CARBOPLATINUM	C92.3	MIEŚSAK SZPIKOWY
447	CARBOPLATINUM	C92.4	OŚTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
448	CARBOPLATINUM	C92.5	OŚTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
449	CARBOPLATINUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
450	CARBOPLATINUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
451	CARBOPLATINUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
452	CARBOPLATINUM	C93.0	OŚTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
453	CARBOPLATINUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
454	CARBOPLATINUM	C93.2	PODOŚTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
455	CARBOPLATINUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
456	CARBOPLATINUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
457	CARBOPLATINUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
458	CARBOPLATINUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
459	CARBOPLATINUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
460	CARBOPLATINUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
461	CARBOPLATINUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
462	CARBOPLATINUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
463	CARBOPLATINUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
464	CARBOPLATINUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
465	CARBOPLATINUM	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
466	CARBOPLATINUM	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
467	CARBOPLATINUM	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
468	CARBOPLATINUM	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
469	CARBOPLATINUM	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
470	CARBOPLATINUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
471	CARBOPLATINUM	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
472	CARBOPLATINUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
473	CARBOPLATINUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
474	CARBOPLATINUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
475	CARBOPLATINUM	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
476	CARBOPLATINUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
477	CARBOPLATINUM	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
478	CARBOPLATINUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
479	CARBOPLATINUM	D00.2	ŻOŁĄDEK
480	CARBOPLATINUM	D01	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
481	CARBOPLATINUM	D01.0	OKRĘŻNICA
482	CARBOPLATINUM	D01.1	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
483	CARBOPLATINUM	D01.2	ODBYTNICA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
484	CARBOPLATINUM	D01.3	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
485	CARBOPLATINUM	D01.4	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA
486	CARBOPLATINUM	D01.5	WĄTROBA, PĘCHERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
487	CARBOPLATINUM	D01.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY TRAWIENNE
488	CARBOPLATINUM	D01.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
489	CARBOPLATINUM	D03	CZERNIAK IN SITU
490	CARBOPLATINUM	D03.0	CZERNIAK IN SITU WARGI
491	CARBOPLATINUM	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
492	CARBOPLATINUM	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
493	CARBOPLATINUM	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
494	CARBOPLATINUM	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
495	CARBOPLATINUM	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
496	CARBOPLATINUM	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
497	CARBOPLATINUM	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
498	CARBOPLATINUM	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
499	CARBOPLATINUM	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
500	CARBOPLATINUM	D06	RAK IN SITU SZYJKI MACICY
501	CARBOPLATINUM	D06.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
502	CARBOPLATINUM	D06.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
503	CARBOPLATINUM	D06.7	INNA CZĘŚĆ SZYJKI MACICY
504	CARBOPLATINUM	D06.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
505	CARBOPLATINUM	D07	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
506	CARBOPLATINUM	D07.0	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
507	CARBOPLATINUM	D07.1	SROM
508	CARBOPLATINUM	D07.2	POCHWA
509	CARBOPLATINUM	D07.3	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE ŻEŃSKIE
510	CARBOPLATINUM	D07.4	PRĄCIE
511	CARBOPLATINUM	D07.5	GRUCZOŁ KROKOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
512	CARBOPLATINUM	D07.6	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
513	CARBOPLATINUM	D09	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
514	CARBOPLATINUM	D09.0	PĘCZERZ MOCZOWY
515	CARBOPLATINUM	D09.1	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
516	CARBOPLATINUM	D09.2	OKO
517	CARBOPLATINUM	D09.3	TARCZYCA I INNE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
518	CARBOPLATINUM	D09.7	RAK IN SITU INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
519	CARBOPLATINUM	D09.9	RAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
520	CARBOPLATINUM	D10	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY JAMY USTNEJ I GARDŁA
521	CARBOPLATINUM	D10.0	WARGA
522	CARBOPLATINUM	D10.1	JĘZYK
523	CARBOPLATINUM	D10.2	DNO JAMY USTNEJ
524	CARBOPLATINUM	D10.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JAMY USTNEJ
525	CARBOPLATINUM	D10.4	MIGDAŁEK
526	CARBOPLATINUM	D10.5	INNE STRUKTURY USTNO-GARDŁOWE
527	CARBOPLATINUM	D10.6	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA
528	CARBOPLATINUM	D10.7	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA
529	CARBOPLATINUM	D10.9	GARDŁO, NIEOKREŚLONE
530	CARBOPLATINUM	D11	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
531	CARBOPLATINUM	D11.0	ŚLINIANKA PRZYUSZNA
532	CARBOPLATINUM	D11.7	INNE DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE
533	CARBOPLATINUM	D11.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
534	CARBOPLATINUM	D12	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE OKRĘŻNICY, ODBYTNICY, ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
535	CARBOPLATINUM	D12.0	JELITO ŚLEPE
536	CARBOPLATINUM	D12.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
537	CARBOPLATINUM	D12.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
538	CARBOPLATINUM	D12.3	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
539	CARBOPLATINUM	D12.4	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
540	CARBOPLATINUM	D12.5	OKRĘŻNICA ESOWATA
541	CARBOPLATINUM	D12.6	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
542	CARBOPLATINUM	D12.7	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
543	CARBOPLATINUM	D12.8	ODBYTNICA
544	CARBOPLATINUM	D12.9	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
545	CARBOPLATINUM	D13	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU TRAWIENNEGO
546	CARBOPLATINUM	D13.0	PRZEŁYK
547	CARBOPLATINUM	D13.1	ŻOŁĄDEK
548	CARBOPLATINUM	D13.2	DWUNASTNICA
549	CARBOPLATINUM	D13.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA CIENKIEGO
550	CARBOPLATINUM	D13.4	WĄTROBA
551	CARBOPLATINUM	D13.5	DROGI ŻÓLCIOWE ZEWNĄTRZWĄTROBOWE
552	CARBOPLATINUM	D13.6	TRZUSTKA
553	CARBOPLATINUM	D13.7	WYSPY TRZUSTKI
554	CARBOPLATINUM	D13.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU POKARMOWEGO
555	CARBOPLATINUM	D14	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE UCHA ŚRODKOWEGO I UKŁADU ODDECHOWEGO
556	CARBOPLATINUM	D14.0	UCHO ŚRODKOWE, JAMA NOSOWA I ZATOKI PRZYNOSOWE
557	CARBOPLATINUM	D14.1	KRTAŃ
558	CARBOPLATINUM	D14.2	TCHAWICA
559	CARBOPLATINUM	D14.3	OSKRZELA I PŁUCA
560	CARBOPLATINUM	D14.4	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONE
561	CARBOPLATINUM	D15	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
562	CARBOPLATINUM	D15.0	GRASICA
563	CARBOPLATINUM	D15.1	SERCE
564	CARBOPLATINUM	D15.2	SRÓDPIERSIE
565	CARBOPLATINUM	D15.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
566	CARBOPLATINUM	D15.9	NIEOKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
567	CARBOPLATINUM	D16	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE KOŚCI I CHRZĄSTEK STAWOWYCH
568	CARBOPLATINUM	D16.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
569	CARBOPLATINUM	D16.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
570	CARBOPLATINUM	D16.2	KOŚCI DŁGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
571	CARBOPLATINUM	D16.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
572	CARBOPLATINUM	D16.4	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
573	CARBOPLATINUM	D16.5	ŻUCHWA
574	CARBOPLATINUM	D16.6	KRĘGOSŁUP
575	CARBOPLATINUM	D16.7	ŻEBRA, MOSTEK I OBOJCZYK
576	CARBOPLATINUM	D16.8	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
577	CARBOPLATINUM	D16.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
578	CARBOPLATINUM	D20	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANEK MIĘKKICH OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
579	CARBOPLATINUM	D20.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
580	CARBOPLATINUM	D20.1	OTRZEWNA
581	CARBOPLATINUM	D21	INNE NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
582	CARBOPLATINUM	D21.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY TWARZY I SZYI
583	CARBOPLATINUM	D21.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
584	CARBOPLATINUM	D21.2	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
585	CARBOPLATINUM	D21.3	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KLATKI PIERSIOWEJ
586	CARBOPLATINUM	D21.4	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE BRZUCHA
587	CARBOPLATINUM	D21.5	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE MIEDNICY
588	CARBOPLATINUM	D21.6	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
589	CARBOPLATINUM	D21.9	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE, NIEOKREŚLONE
590	CARBOPLATINUM	D27	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR JAJNIKA
591	CARBOPLATINUM	D28	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
592	CARBOPLATINUM	D28.0	SROM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
593	CARBOPLATINUM	D28.1	POCHWA
594	CARBOPLATINUM	D28.2	JAJOWODY I WIĘZADŁA
595	CARBOPLATINUM	D28.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
596	CARBOPLATINUM	D28.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
597	CARBOPLATINUM	D29	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
598	CARBOPLATINUM	D29.0	PRĄCIE
599	CARBOPLATINUM	D29.1	GRUCZOŁ KROKOWY
600	CARBOPLATINUM	D29.2	JĄDRO
601	CARBOPLATINUM	D29.3	NAJĄDRZE
602	CARBOPLATINUM	D29.4	MOSZNA
603	CARBOPLATINUM	D29.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
604	CARBOPLATINUM	D29.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
605	CARBOPLATINUM	D30	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR NARZĄDÓW MOCZOWYCH
606	CARBOPLATINUM	D30.0	NERKA
607	CARBOPLATINUM	D30.1	MIEDNICZKA NERKOWA
608	CARBOPLATINUM	D30.2	MOCZOWÓD
609	CARBOPLATINUM	D30.3	PĘCZERZ MOCZOWY
610	CARBOPLATINUM	D30.4	CEWKA MOCZOWA
611	CARBOPLATINUM	D30.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
612	CARBOPLATINUM	D30.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
613	CARBOPLATINUM	D31	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR OKA
614	CARBOPLATINUM	D31.0	SPOJÓWKA
615	CARBOPLATINUM	D31.1	ROGÓWKA
616	CARBOPLATINUM	D31.2	SIATKÓWKA
617	CARBOPLATINUM	D31.3	NACZYNIÓWKA
618	CARBOPLATINUM	D31.4	CIAŁO RZĘSKOWE
619	CARBOPLATINUM	D31.5	GRUCZOŁY I DROGI ŁZOWE
620	CARBOPLATINUM	D31.6	OCZODÓŁ, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
621	CARBOPLATINUM	D31.9	OKO, NIEOKREŚLONE
622	CARBOPLATINUM	D32	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY OPON MÓZGOWYCH
623	CARBOPLATINUM	D32.0	OPONY MÓZGOWE
624	CARBOPLATINUM	D32.1	OPONY RDZENIOWE
625	CARBOPLATINUM	D32.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
626	CARBOPLATINUM	D33	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
627	CARBOPLATINUM	D33.0	MÓZG, NADNAMIAOTOWE
628	CARBOPLATINUM	D33.1	MÓZG, PODNAMIAOTOWE
629	CARBOPLATINUM	D33.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
630	CARBOPLATINUM	D33.3	NERWY CZASZKOWE
631	CARBOPLATINUM	D33.4	RDZEŃ KRĘGOWY
632	CARBOPLATINUM	D33.7	INNE OKREŚLONE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
633	CARBOPLATINUM	D33.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONY
634	CARBOPLATINUM	D34	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR TARCZYCY
635	CARBOPLATINUM	D35	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
636	CARBOPLATINUM	D35.0	NADNERCZA
637	CARBOPLATINUM	D35.1	PRZYTARCZYCE
638	CARBOPLATINUM	D35.2	PRZYSADKA
639	CARBOPLATINUM	D35.3	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
640	CARBOPLATINUM	D35.4	SZYSZYŃKA
641	CARBOPLATINUM	D35.5	KŁĘBEK SZYJNY
642	CARBOPLATINUM	D35.6	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
643	CARBOPLATINUM	D35.7	INNE OKREŚLONE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
644	CARBOPLATINUM	D35.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
645	CARBOPLATINUM	D35.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
646	CARBOPLATINUM	D36	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
647	CARBOPLATINUM	D36.0	WĘZŁY CHŁONNE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
648	CARBOPLATINUM	D36.1	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
649	CARBOPLATINUM	D36.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
650	CARBOPLATINUM	D36.9	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR, NIEOKREŚLONEGO UMIEJSCOWIENIA
651	CARBOPLATINUM	D37	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE JAMY USTNEJ I NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
652	CARBOPLATINUM	D37.0	WARGA, JAMA USTNA I GARDŁO
653	CARBOPLATINUM	D37.1	ŻOŁĄDEK
654	CARBOPLATINUM	D37.2	JELITO CIENKIE
655	CARBOPLATINUM	D37.3	JELIO ŚLEPE
656	CARBOPLATINUM	D37.4	OKRĘŻNICA
657	CARBOPLATINUM	D37.5	ODBYTNICA
658	CARBOPLATINUM	D37.6	WĄTROBA, PĘCHERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
659	CARBOPLATINUM	D37.7	INNE NARZĄDY TRAWIENNE
660	CARBOPLATINUM	D37.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
661	CARBOPLATINUM	D38	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UCHA ŚRODKOWEGO, NARZĄDÓW UKŁADU ODDECHOWEGO I KLATKI PIERSIOWEJ
662	CARBOPLATINUM	D38.0	KRTAŃ
663	CARBOPLATINUM	D38.1	TCHAWICA, OSKRZELA I PŁUCA
664	CARBOPLATINUM	D38.2	OPLUCNA
665	CARBOPLATINUM	D38.3	SRÓDPIERSIE
666	CARBOPLATINUM	D38.4	GRASICA
667	CARBOPLATINUM	D38.5	INNE NARZĄDY UKŁADU ODDECHOWEGO
668	CARBOPLATINUM	D38.6	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONY
669	CARBOPLATINUM	D39	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
670	CARBOPLATINUM	D39.0	MACICA
671	CARBOPLATINUM	D39.1	JAJNIK
672	CARBOPLATINUM	D39.2	ŁOŻYSKO
673	CARBOPLATINUM	D39.7	INNE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
674	CARBOPLATINUM	D39.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
675	CARBOPLATINUM	D40	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
676	CARBOPLATINUM	D40.0	GRUCZOŁ KROKOWY
677	CARBOPLATINUM	D40.1	JĄDRO
678	CARBOPLATINUM	D40.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
679	CARBOPLATINUM	D40.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
680	CARBOPLATINUM	D41	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE NARZĄDÓW MOCZOWYCH
681	CARBOPLATINUM	D41.0	NERKA
682	CARBOPLATINUM	D41.1	MIEDNICZKA NERKOWA
683	CARBOPLATINUM	D41.2	MOCZOWÓD
684	CARBOPLATINUM	D41.3	CEWKA MOCZOWA
685	CARBOPLATINUM	D41.4	PĘCZERZ MOCZOWY
686	CARBOPLATINUM	D41.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
687	CARBOPLATINUM	D41.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
688	CARBOPLATINUM	D42	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE OPON
689	CARBOPLATINUM	D42.0	OPONY MÓZGOWE
690	CARBOPLATINUM	D42.1	OPONY RDZENIOWE
691	CARBOPLATINUM	D42.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
692	CARBOPLATINUM	D43	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
693	CARBOPLATINUM	D43.0	MÓZG, NADNAMBIOTOWE
694	CARBOPLATINUM	D43.1	MÓZG, PODNAMBIOTOWE
695	CARBOPLATINUM	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
696	CARBOPLATINUM	D43.3	NERWY CZASZKOWE
697	CARBOPLATINUM	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
698	CARBOPLATINUM	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
699	CARBOPLATINUM	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
700	CARBOPLATINUM	D44	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
701	CARBOPLATINUM	D44.0	TARCZYCA
702	CARBOPLATINUM	D44.1	NADNERCZA
703	CARBOPLATINUM	D44.2	PRZYTARCZYCE
704	CARBOPLATINUM	D44.3	PRZYSADKA
705	CARBOPLATINUM	D44.4	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
706	CARBOPLATINUM	D44.5	SZYSZYNKI
707	CARBOPLATINUM	D44.6	KLĘBEK SZYJNY
708	CARBOPLATINUM	D44.7	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
709	CARBOPLATINUM	D44.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
710	CARBOPLATINUM	D44.9	GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONE
711	CARBOPLATINUM	D47.3	SAMOISTNA TROMBOCYTOPENIA (KRWOTOCZNA)
712	CARBOPLATINUM	D47.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓTRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
713	CARBOPLATINUM	D47.9	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓTRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
714	CARBOPLATINUM	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
715	CARBOPLATINUM	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
716	CARBOPLATINUM	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
717	CARBOPLATINUM	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
718	CARBOPLATINUM	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNA
719	CARBOPLATINUM	D48.4	OTRZEWNA
720	CARBOPLATINUM	D48.5	SKÓRA
721	CARBOPLATINUM	D48.6	SUTEK
722	CARBOPLATINUM	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
723	CARBOPLATINUM	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
724	CARBOPLATINUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSZA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
725	CARBOPLATINUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
726	CARBOPLATINUM	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
727	CARBOPLATINUM	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
728	CARBOPLATINUM	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
729	CARBOPLATINUM	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
730	CARBOPLATINUM	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
731	CARBOPLATINUM	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
732	CARBOPLATINUM	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
733	CARBOPLATINUM	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.8.

CHLORAMBUCILUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	CHLORAMBUCILUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
2	CHLORAMBUCILUM	C81	CHOROBA HODGKINA
3	CHLORAMBUCILUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
4	CHLORAMBUCILUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
5	CHLORAMBUCILUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
6	CHLORAMBUCILUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
7	CHLORAMBUCILUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
8	CHLORAMBUCILUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
9	CHLORAMBUCILUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
10	CHLORAMBUCILUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
11	CHLORAMBUCILUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
12	CHLORAMBUCILUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
13	CHLORAMBUCILUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
14	CHLORAMBUCILUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
15	CHLORAMBUCILUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
16	CHLORAMBUCILUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
17	CHLORAMBUCILUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
18	CHLORAMBUCILUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
19	CHLORAMBUCILUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
20	CHLORAMBUCILUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
21	CHLORAMBUCILUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
22	CHLORAMBUCILUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
23	CHLORAMBUCILUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
24	CHLORAMBUCILUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
25	CHLORAMBUCILUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
26	CHLORAMBUCILUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
27	CHLORAMBUCILUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
28	CHLORAMBUCILUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
29	CHLORAMBUCILUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
30	CHLORAMBUCILUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
31	CHLORAMBUCILUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
32	CHLORAMBUCILUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
33	CHLORAMBUCILUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
34	CHLORAMBUCILUM	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
35	CHLORAMBUCILUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
36	CHLORAMBUCILUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
37	CHLORAMBUCILUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
38	CHLORAMBUCILUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
39	CHLORAMBUCILUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
40	CHLORAMBUCILUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
41	CHLORAMBUCILUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
42	CHLORAMBUCILUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
43	CHLORAMBUCILUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
44	CHLORAMBUCILUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
45	CHLORAMBUCILUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
46	CHLORAMBUCILUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
47	CHLORAMBUCILUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.10.

CICLOSPORINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	CICLOSPORINUM	D61	INNE NIEDOKRWISTOŚCI APLASTYCZNE
2	CICLOSPORINUM	D61.0	NIEDOKRWISTOŚĆ APLASTYCZNA KONSTYTUCJONALNA
3	CICLOSPORINUM	D61.1	NIEDOKRWISTOŚĆ APLASTYCZNA WYWOŁANA LEKAMI
4	CICLOSPORINUM	D61.2	NIEDOKRWISTOŚĆ APLASTYCZNA SPOWODOANA INNYMI CZYNNIKAMI ZEWNĘTRZNYMI
5	CICLOSPORINUM	D61.3	NIEDOKRWISTOŚĆ APLASTYCZNA IDIOPATYCZNA
6	CICLOSPORINUM	D61.8	INNE OKREŚLONE NIEDOKRWISTOŚCI APLASTYCZNE
7	CICLOSPORINUM	D61.9	NIEOKRESLONA NIEDOKRWISTOŚĆ APLASTYCZNA
8	CICLOSPORINUM	D76	NIEKTÓRE CHOROBY DOTYCZĄCE UKŁADU SIATECZKWO-ŚRÓDBŁONKOWEGO I CHŁONNEGO
9	CICLOSPORINUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
10	CICLOSPORINUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
11	CICLOSPORINUM	D76.2	ZESPÓŁ HEMOFAGOCYTOWY ZWIĄZANY Z ZAKAŻENIEM
12	CICLOSPORINUM	D76.3	INNE ZESPOŁY HISTIOCYTOWE
13	CICLOSPORINUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
14	CICLOSPORINUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
15	CICLOSPORINUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
16	CICLOSPORINUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ

Załącznik C.11.

CISPLATINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	CISPLATINUM	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2	CISPLATINUM	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3	CISPLATINUM	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4	CISPLATINUM	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5	CISPLATINUM	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6	CISPLATINUM	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7	CISPLATINUM	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8	CISPLATINUM	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9	CISPLATINUM	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10	CISPLATINUM	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11	CISPLATINUM	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12	CISPLATINUM	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13	CISPLATINUM	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14	CISPLATINUM	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15	CISPLATINUM	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16	CISPLATINUM	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17	CISPLATINUM	C02.4	MIGDAŁEK JĘZYKOWY
18	CISPLATINUM	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19	CISPLATINUM	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20	CISPLATINUM	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21	CISPLATINUM	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22	CISPLATINUM	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE
23	CISPLATINUM	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24	CISPLATINUM	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ
25	CISPLATINUM	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26	CISPLATINUM	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27	CISPLATINUM	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28	CISPLATINUM	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29	CISPLATINUM	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30	CISPLATINUM	C05.0	PODNIEBIENIE TWARDE
31	CISPLATINUM	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32	CISPLATINUM	C05.2	JĘZYCZEK
33	CISPLATINUM	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34	CISPLATINUM	C05.9	PODNIEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35	CISPLATINUM	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36	CISPLATINUM	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37	CISPLATINUM	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38	CISPLATINUM	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39	CISPLATINUM	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40	CISPLATINUM	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41	CISPLATINUM	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42	CISPLATINUM	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43	CISPLATINUM	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44	CISPLATINUM	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45	CISPLATINUM	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46	CISPLATINUM	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47	CISPLATINUM	C09	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48	CISPLATINUM	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY
49	CISPLATINUM	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIEBIENNO-GARDŁOWY)
50	CISPLATINUM	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
51	CISPLATINUM	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY
52	CISPLATINUM	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)
53	CISPLATINUM	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54	CISPLATINUM	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55	CISPLATINUM	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56	CISPLATINUM	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57	CISPLATINUM	C10.4	SZCZELINA SKRZELOWA
58	CISPLATINUM	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59	CISPLATINUM	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60	CISPLATINUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61	CISPLATINUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62	CISPLATINUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63	CISPLATINUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64	CISPLATINUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65	CISPLATINUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
66	CISPLATINUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67	CISPLATINUM	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZCHYLKU GRUSZKOWATEGO
68	CISPLATINUM	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPHARYNX)
69	CISPLATINUM	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70	CISPLATINUM	C13.1	FALD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FAŁDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71	CISPLATINUM	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72	CISPLATINUM	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73	CISPLATINUM	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74	CISPLATINUM	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
75	CISPLATINUM	C14.0	GARDŁO O UMIEJSCOWIENIU NIEOKREŚLONYM
76	CISPLATINUM	C14.2	PIERŚCIEŃ CHLONNY GARDŁOWY WALDEYERA
77	CISPLATINUM	C14.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
78	CISPLATINUM	C15	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZELYKU

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
79	CISPLATINUM	C15.0	SZYJNA CZĘŚĆ PRZELYKU
80	CISPLATINUM	C15.1	PIERSIOWA CZĘŚĆ PRZELYKU
81	CISPLATINUM	C15.2	BRZUSZNA CZĘŚĆ PRZELYKU
82	CISPLATINUM	C15.3	GÓRNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
83	CISPLATINUM	C15.4	ŚRODKOWA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
84	CISPLATINUM	C15.5	DOLNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
85	CISPLATINUM	C15.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZELYKU
86	CISPLATINUM	C15.9	PRZELYK, NIEOKREŚLONY
87	CISPLATINUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
88	CISPLATINUM	C16.0	WPUST
89	CISPLATINUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
90	CISPLATINUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
91	CISPLATINUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
92	CISPLATINUM	C16.4	ODŹWIERNIK
93	CISPLATINUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
94	CISPLATINUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
95	CISPLATINUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
96	CISPLATINUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
97	CISPLATINUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
98	CISPLATINUM	C17.0	DWUNASTNICA
99	CISPLATINUM	C17.1	JELITO CZCZE
100	CISPLATINUM	C17.2	JELITO KRĘTE
101	CISPLATINUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA
102	CISPLATINUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
103	CISPLATINUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
104	CISPLATINUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
105	CISPLATINUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
106	CISPLATINUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
107	CISPLATINUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
108	CISPLATINUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
109	CISPLATINUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
110	CISPLATINUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE
111	CISPLATINUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
112	CISPLATINUM	C18.7	ESICA
113	CISPLATINUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
114	CISPLATINUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
115	CISPLATINUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
116	CISPLATINUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
117	CISPLATINUM	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
118	CISPLATINUM	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
119	CISPLATINUM	C21.1	KANAŁ ODBYTU
120	CISPLATINUM	C21.2	STREFA KLOAKOGENNA
121	CISPLATINUM	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
122	CISPLATINUM	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
123	CISPLATINUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
124	CISPLATINUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
125	CISPLATINUM	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
126	CISPLATINUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
127	CISPLATINUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
128	CISPLATINUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY
129	CISPLATINUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
130	CISPLATINUM	C23	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZYKA ŻÓLCIOWEGO
131	CISPLATINUM	C24	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI DRÓG ŻÓLCIOWYCH
132	CISPLATINUM	C24.0	ZEWNĄTRZWĄTROBOWE DROGI ŻÓLCIOWE
133	CISPLATINUM	C24.1	BRODAWKA WIĘKSZA DWUNASTNICY VATERA
134	CISPLATINUM	C24.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DRÓG ŻÓLCIOWYCH
135	CISPLATINUM	C24.9	DROGI ŻÓLCIOWE, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
136	CISPLATINUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
137	CISPLATINUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
138	CISPLATINUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
139	CISPLATINUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
140	CISPLATINUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
141	CISPLATINUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWYDZIELNICZA TRZUSTKI
142	CISPLATINUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
143	CISPLATINUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
144	CISPLATINUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
145	CISPLATINUM	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
146	CISPLATINUM	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
147	CISPLATINUM	C26.1	ŚLEDZIONA
148	CISPLATINUM	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
149	CISPLATINUM	C26.9	CZĘŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
150	CISPLATINUM	C30	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAMY NOSOWEJ I UCHA ŚRODKOWEGO
151	CISPLATINUM	C30.0	JAMA NOSOWA
152	CISPLATINUM	C30.1	UCHO ŚRODKOWE
153	CISPLATINUM	C31	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZATOK PRZYNOSOWYCH
154	CISPLATINUM	C31.0	ZATOKA SZCZĘKOWA
155	CISPLATINUM	C31.1	KOMÓRKI SITOWE
156	CISPLATINUM	C31.2	ZATOKA CZOŁOWA
157	CISPLATINUM	C31.3	ZATOKA KLINOWA
158	CISPLATINUM	C31.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ZATOK PRZYNOSOWYCH
159	CISPLATINUM	C31.9	ZATOKA PRZYNOSOWA, NIEOKREŚLONA
160	CISPLATINUM	C32	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KRTANI
161	CISPLATINUM	C32.0	GŁOŚNIA
162	CISPLATINUM	C32.1	NAGŁOŚNIA
163	CISPLATINUM	C32.2	JAMA PODGŁOŚNIOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
164	CISPLATINUM	C32.3	CHRZĄSTKI KRTANI
165	CISPLATINUM	C32.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KRTANI
166	CISPLATINUM	C32.9	KRTAŃ, NIEOKREŚLONA
167	CISPLATINUM	C33	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TCHAWICY
168	CISPLATINUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
169	CISPLATINUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
170	CISPLATINUM	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
171	CISPLATINUM	C34.2	PŁAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
172	CISPLATINUM	C34.3	PŁAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
173	CISPLATINUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
174	CISPLATINUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
175	CISPLATINUM	C37	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRASICY
176	CISPLATINUM	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
177	CISPLATINUM	C38.0	SERCE
178	CISPLATINUM	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
179	CISPLATINUM	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
180	CISPLATINUM	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
181	CISPLATINUM	C38.4	OPLUCNA
182	CISPLATINUM	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
183	CISPLATINUM	C39	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
184	CISPLATINUM	C39.0	GÓRNA CZĘŚĆ DRÓG ODDECHOWYCH, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
185	CISPLATINUM	C39.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW WNETRZA KLATKI PIERSIOWEJ
186	CISPLATINUM	C39.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE W OBRĘBIE UKŁADU ODDECHOWEGO
187	CISPLATINUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
188	CISPLATINUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
189	CISPLATINUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
190	CISPLATINUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
191	CISPLATINUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
192	CISPLATINUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
193	CISPLATINUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
194	CISPLATINUM	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
195	CISPLATINUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
196	CISPLATINUM	C41.1	ŻUCHWA
197	CISPLATINUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
198	CISPLATINUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
199	CISPLATINUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
200	CISPLATINUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
201	CISPLATINUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
202	CISPLATINUM	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
203	CISPLATINUM	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
204	CISPLATINUM	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
205	CISPLATINUM	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
206	CISPLATINUM	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
207	CISPLATINUM	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
208	CISPLATINUM	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
209	CISPLATINUM	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
210	CISPLATINUM	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
211	CISPLATINUM	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
212	CISPLATINUM	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
213	CISPLATINUM	C44	INNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE SKÓRY
214	CISPLATINUM	C44.0	SKÓRA WARGI
215	CISPLATINUM	C44.1	SKÓRA POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
216	CISPLATINUM	C44.2	SKÓRA UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
217	CISPLATINUM	C44.3	SKÓRA INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
218	CISPLATINUM	C44.4	SKÓRA OWŁOSIONA GŁOWY I SZYI
219	CISPLATINUM	C44.5	SKÓRA TUŁOWIA
220	CISPLATINUM	C44.6	SKÓRA KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
221	CISPLATINUM	C44.7	SKÓRA KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
222	CISPLATINUM	C44.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE OKREŚLONE KODAMI
223	CISPLATINUM	C44.9	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
224	CISPLATINUM	C45	MIĘDZYBŁONIAK
225	CISPLATINUM	C45.0	MIĘDZYBŁONIAK OPŁUCNEJ
226	CISPLATINUM	C45.1	MIĘDZYBŁONIAK OTRZEWNEJ
227	CISPLATINUM	C45.2	MIĘDZYBŁONIAK OSIERDZIA
228	CISPLATINUM	C45.7	MIĘDZYBŁONIAK INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
229	CISPLATINUM	C45.9	MIĘDZYBŁONIAK, NIEOKREŚLONY
230	CISPLATINUM	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
231	CISPLATINUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
232	CISPLATINUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
233	CISPLATINUM	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
234	CISPLATINUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
235	CISPLATINUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
236	CISPLATINUM	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
237	CISPLATINUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
238	CISPLATINUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
239	CISPLATINUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
240	CISPLATINUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
241	CISPLATINUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
242	CISPLATINUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
243	CISPLATINUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
244	CISPLATINUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
245	CISPLATINUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
246	CISPLATINUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
247	CISPLATINUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
248	CISPLATINUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
249	CISPLATINUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
250	CISPLATINUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
251	CISPLATINUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
252	CISPLATINUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
253	CISPLATINUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
254	CISPLATINUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
255	CISPLATINUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
256	CISPLATINUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
257	CISPLATINUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
258	CISPLATINUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
259	CISPLATINUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
260	CISPLATINUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
261	CISPLATINUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
262	CISPLATINUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
263	CISPLATINUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
264	CISPLATINUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
265	CISPLATINUM	C51	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SROMU
266	CISPLATINUM	C51.0	WARGI SROMOWE WIĘKSZE
267	CISPLATINUM	C51.1	WARGI SROMOWE MNIEJSZE
268	CISPLATINUM	C51.2	ŁECHTACZKA
269	CISPLATINUM	C51.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SROMU
270	CISPLATINUM	C51.9	SROM, NIEOKREŚLONE
271	CISPLATINUM	C52	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY POCHWY
272	CISPLATINUM	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
273	CISPLATINUM	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
274	CISPLATINUM	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
275	CISPLATINUM	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SZYJKI MACICY
276	CISPLATINUM	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
277	CISPLATINUM	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY
278	CISPLATINUM	C54.0	CIEŚŃ MACICY
279	CISPLATINUM	C54.1	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
280	CISPLATINUM	C54.2	MIĘŚNIÓWKA MACICY
281	CISPLATINUM	C54.3	DNO MACICY
282	CISPLATINUM	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY
283	CISPLATINUM	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
284	CISPLATINUM	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
285	CISPLATINUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
286	CISPLATINUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
287	CISPLATINUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
288	CISPLATINUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
289	CISPLATINUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
290	CISPLATINUM	C57.3	PRZYMATICZA
291	CISPLATINUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
292	CISPLATINUM	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
293	CISPLATINUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
294	CISPLATINUM	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
295	CISPLATINUM	C58	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŁOŻYSKA
296	CISPLATINUM	C60	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRĄCIA
297	CISPLATINUM	C60.0	NAPLETEK
298	CISPLATINUM	C60.1	ŻOŁĄDŹ PRĄCIA
299	CISPLATINUM	C60.2	TRZON PRĄCIA
300	CISPLATINUM	C60.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRĄCIA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
301	CISPLATINUM	C60.9	PRĄCIE, NIEOKREŚLONE
302	CISPLATINUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO
303	CISPLATINUM	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
304	CISPLATINUM	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
305	CISPLATINUM	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
306	CISPLATINUM	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE
307	CISPLATINUM	C63	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
308	CISPLATINUM	C63.0	NAJĄDRZE
309	CISPLATINUM	C63.1	POWRÓZEK NASIENNY
310	CISPLATINUM	C63.2	MOSZNA
311	CISPLATINUM	C63.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
312	CISPLATINUM	C63.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
313	CISPLATINUM	C63.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
314	CISPLATINUM	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
315	CISPLATINUM	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ
316	CISPLATINUM	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
317	CISPLATINUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA MOCZOWEGO
318	CISPLATINUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCZERZA MOCZOWEGO
319	CISPLATINUM	C67.1	SZCZYT PĘCZERZA MOCZOWEGO
320	CISPLATINUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
321	CISPLATINUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCZERZA MOCZOWEGO
322	CISPLATINUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
323	CISPLATINUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
324	CISPLATINUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
325	CISPLATINUM	C67.7	MOCZOWNIK
326	CISPLATINUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
327	CISPLATINUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
328	CISPLATINUM	C68	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW MOCZOWYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
329	CISPLATINUM	C68.0	CEWKA MOCZOWA
330	CISPLATINUM	C68.1	GRUCZOŁY CEWKI MOCZOWEJ
331	CISPLATINUM	C68.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE UKŁADU MOCZOWEGO
332	CISPLATINUM	C68.9	UKŁAD MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
333	CISPLATINUM	C69	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OKA
334	CISPLATINUM	C69.0	SPOJÓWKA
335	CISPLATINUM	C69.1	ROGÓWKA
336	CISPLATINUM	C69.2	SIATKÓWKA
337	CISPLATINUM	C69.3	NACZYNIÓWKA
338	CISPLATINUM	C69.4	CIAŁO RZĘSKOWE
339	CISPLATINUM	C69.5	GRUCZOŁ I DROGI ŁZOWE
340	CISPLATINUM	C69.6	OCZODÓŁ
341	CISPLATINUM	C69.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKA
342	CISPLATINUM	C69.9	OKO, NIEOKREŚLONE
343	CISPLATINUM	C70	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPON
344	CISPLATINUM	C70.0	OPONY MÓZGOWE
345	CISPLATINUM	C70.1	OPONY RDZENIOWE
346	CISPLATINUM	C70.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
347	CISPLATINUM	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU
348	CISPLATINUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
349	CISPLATINUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
350	CISPLATINUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
351	CISPLATINUM	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
352	CISPLATINUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
353	CISPLATINUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
354	CISPLATINUM	C71.6	MÓZDZEK
355	CISPLATINUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
356	CISPLATINUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
357	CISPLATINUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
358	CISPLATINUM	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
359	CISPLATINUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
360	CISPLATINUM	C72.1	OGON KOŃSKI
361	CISPLATINUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
362	CISPLATINUM	C72.3	NERW WZROKOWY
363	CISPLATINUM	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
364	CISPLATINUM	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
365	CISPLATINUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
366	CISPLATINUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
367	CISPLATINUM	C73	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TARCZYCY
368	CISPLATINUM	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
369	CISPLATINUM	C74.0	KORA NADNERCZY
370	CISPLATINUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
371	CISPLATINUM	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
372	CISPLATINUM	C75	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO I STRUKTUR POKREWNYCH
373	CISPLATINUM	C75.0	GRUCZOŁ PRZYTARCZOWY
374	CISPLATINUM	C75.1	PRZYSADKA GRUCZOŁOWA
375	CISPLATINUM	C75.2	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
376	CISPLATINUM	C75.3	SZYSZYŃKA
377	CISPLATINUM	C75.4	KLĘBEK SZYJNY
378	CISPLATINUM	C75.5	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
379	CISPLATINUM	C75.8	ZAJĘCIE WIELU GRUCZOŁÓW DOKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
380	CISPLATINUM	C75.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
381	CISPLATINUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
382	CISPLATINUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
383	CISPLATINUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
384	CISPLATINUM	C76.2	BRZUCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
385	CISPLATINUM	C76.3	MIEDNICA
386	CISPLATINUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
387	CISPLATINUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
388	CISPLATINUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
389	CISPLATINUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
390	CISPLATINUM	C77	WTÓRNE I NIEOKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WĘZŁÓW CHŁONNYCH
391	CISPLATINUM	C77.0	WĘZŁY CHŁONNE GŁOWY, TWARZY I SZYI
392	CISPLATINUM	C77.1	WĘZŁY CHŁONNE WNEŹRZA KLATKI PIERSIOWEJ
393	CISPLATINUM	C77.2	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ JAMY BRZUSZNEJ
394	CISPLATINUM	C77.3	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY GÓRNEJ I PACHY
395	CISPLATINUM	C77.4	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY DOLNEJ I PACHWINY
396	CISPLATINUM	C77.5	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ MIEDNICY
397	CISPLATINUM	C77.8	WĘZŁY CHŁONNE MNOGICH REGIONÓW
398	CISPLATINUM	C77.9	WĘZŁY CHŁONNE, NIEOKREŚLONE
399	CISPLATINUM	C78	WTÓRNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE UKŁADU ODDECHOWEJ I TRAWIENNEGO
400	CISPLATINUM	C78.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PŁUC
401	CISPLATINUM	C78.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚRÓDPIERSIA
402	CISPLATINUM	C78.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPLUCNEJ
403	CISPLATINUM	C78.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW ODDECHOWYCH
404	CISPLATINUM	C78.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
405	CISPLATINUM	C78.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO I ODBYTNICY
406	CISPLATINUM	C78.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
407	CISPLATINUM	C78.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY
408	CISPLATINUM	C78.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI PRZEWODU POKARMOWEGO
409	CISPLATINUM	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
410	CISPLATINUM	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
411	CISPLATINUM	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
412	CISPLATINUM	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY
413	CISPLATINUM	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH
414	CISPLATINUM	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
415	CISPLATINUM	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
416	CISPLATINUM	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
417	CISPLATINUM	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
418	CISPLATINUM	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
419	CISPLATINUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
420	CISPLATINUM	C81	CHOROBA HODGKINA
421	CISPLATINUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
422	CISPLATINUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
423	CISPLATINUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
424	CISPLATINUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
425	CISPLATINUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
426	CISPLATINUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
427	CISPLATINUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
428	CISPLATINUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
429	CISPLATINUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
430	CISPLATINUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
431	CISPLATINUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
432	CISPLATINUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
433	CISPLATINUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
434	CISPLATINUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
435	CISPLATINUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
436	CISPLATINUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
437	CISPLATINUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
438	CISPLATINUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
439	CISPLATINUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
440	CISPLATINUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
441	CISPLATINUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
442	CISPLATINUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
443	CISPLATINUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
444	CISPLATINUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
445	CISPLATINUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
446	CISPLATINUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
447	CISPLATINUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
448	CISPLATINUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
449	CISPLATINUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
450	CISPLATINUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
451	CISPLATINUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
452	CISPLATINUM	C85.0	MIEŚSAK LIMFATYCZNY
453	CISPLATINUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
454	CISPLATINUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
455	CISPLATINUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
456	CISPLATINUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
457	CISPLATINUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
458	CISPLATINUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
459	CISPLATINUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
460	CISPLATINUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
461	CISPLATINUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
462	CISPLATINUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
463	CISPLATINUM	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
464	CISPLATINUM	C90.0	SZPICZAK MNOGI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
465	CISPLATINUM	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNIKOMÓRKOWA
466	CISPLATINUM	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
467	CISPLATINUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
468	CISPLATINUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
469	CISPLATINUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
470	CISPLATINUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
471	CISPLATINUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
472	CISPLATINUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
473	CISPLATINUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
474	CISPLATINUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
475	CISPLATINUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
476	CISPLATINUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
477	CISPLATINUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
478	CISPLATINUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
479	CISPLATINUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
480	CISPLATINUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
481	CISPLATINUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
482	CISPLATINUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
483	CISPLATINUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
484	CISPLATINUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
485	CISPLATINUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
486	CISPLATINUM	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
487	CISPLATINUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
488	CISPLATINUM	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
489	CISPLATINUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
490	CISPLATINUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
491	CISPLATINUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
492	CISPLATINUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
493	CISPLATINUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
494	CISPLATINUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
495	CISPLATINUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
496	CISPLATINUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
497	CISPLATINUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
498	CISPLATINUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
499	CISPLATINUM	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
500	CISPLATINUM	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
501	CISPLATINUM	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
502	CISPLATINUM	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
503	CISPLATINUM	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
504	CISPLATINUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
505	CISPLATINUM	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
506	CISPLATINUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
507	CISPLATINUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
508	CISPLATINUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
509	CISPLATINUM	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
510	CISPLATINUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
511	CISPLATINUM	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
512	CISPLATINUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
513	CISPLATINUM	D00.2	ŻOŁĄDEK
514	CISPLATINUM	D01	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
515	CISPLATINUM	D01.0	OKRĘŻNICA
516	CISPLATINUM	D01.1	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
517	CISPLATINUM	D01.2	ODBYTNICA
518	CISPLATINUM	D01.3	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
519	CISPLATINUM	D01.4	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
520	CISPLATINUM	D01.5	WĄTROBA, PĘCZERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
521	CISPLATINUM	D01.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY TRAWIENNE
522	CISPLATINUM	D01.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
523	CISPLATINUM	D03	CZERNIAK IN SITU
524	CISPLATINUM	D03.0	CZERNIAK IN SITU WARGI
525	CISPLATINUM	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
526	CISPLATINUM	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
527	CISPLATINUM	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
528	CISPLATINUM	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
529	CISPLATINUM	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
530	CISPLATINUM	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
531	CISPLATINUM	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
532	CISPLATINUM	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
533	CISPLATINUM	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
534	CISPLATINUM	D06	RAK IN SITU SZYJKI MACICY
535	CISPLATINUM	D06.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
536	CISPLATINUM	D06.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
537	CISPLATINUM	D06.7	INNA CZĘŚĆ SZYJKI MACICY
538	CISPLATINUM	D06.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
539	CISPLATINUM	D07	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
540	CISPLATINUM	D07.0	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
541	CISPLATINUM	D07.1	SROM
542	CISPLATINUM	D07.2	POCHWA
543	CISPLATINUM	D07.3	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE ŻEŃSKIE
544	CISPLATINUM	D07.4	PRĄCIE
545	CISPLATINUM	D07.5	GRUCZOŁ KROKOWY
546	CISPLATINUM	D07.6	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
547	CISPLATINUM	D09	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
548	CISPLATINUM	D09.0	PĘCZERZ MOCZOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
549	CISPLATINUM	D09.1	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
550	CISPLATINUM	D09.2	OKO
551	CISPLATINUM	D09.3	TARCZYCA I INNE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
552	CISPLATINUM	D09.7	RAK IN SITU INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
553	CISPLATINUM	D09.9	RAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
554	CISPLATINUM	D10	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY JAMY USTNEJ I GARDŁA
555	CISPLATINUM	D10.0	WARGA
556	CISPLATINUM	D10.1	JĘZYK
557	CISPLATINUM	D10.2	DNO JAMY USTNEJ
558	CISPLATINUM	D10.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JAMY USTNEJ
559	CISPLATINUM	D10.4	MIGDAŁEK
560	CISPLATINUM	D10.5	INNE STRUKTURY USTNO-GARDŁOWE
561	CISPLATINUM	D10.6	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA
562	CISPLATINUM	D10.7	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA
563	CISPLATINUM	D10.9	GARDŁO, NIEOKREŚLONE
564	CISPLATINUM	D11	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
565	CISPLATINUM	D11.0	ŚLINIANKA PRZYUSZNA
566	CISPLATINUM	D11.7	INNE DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE
567	CISPLATINUM	D11.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
568	CISPLATINUM	D12	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE OKRĘŻNICY, ODBYTNICY, ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
569	CISPLATINUM	D12.0	JELITO ŚLEPE
570	CISPLATINUM	D12.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
571	CISPLATINUM	D12.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
572	CISPLATINUM	D12.3	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
573	CISPLATINUM	D12.4	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
574	CISPLATINUM	D12.5	OKRĘŻNICA ESOWATA
575	CISPLATINUM	D12.6	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
576	CISPLATINUM	D12.7	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
577	CISPLATINUM	D12.8	ODBYTNICA
578	CISPLATINUM	D12.9	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
579	CISPLATINUM	D13	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU TRAWIENNEGO
580	CISPLATINUM	D13.0	PRZĘLYK
581	CISPLATINUM	D13.1	ŻOŁĄDEK
582	CISPLATINUM	D13.2	DWUNASTNICA
583	CISPLATINUM	D13.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA CIENKIEGO
584	CISPLATINUM	D13.4	WĄTROBA
585	CISPLATINUM	D13.5	DROGI ŻÓLCIOWE ZEWNĄTRZWĄTROBOWE
586	CISPLATINUM	D13.6	TRZUSTKA
587	CISPLATINUM	D13.7	WYSPY TRZUSTKI
588	CISPLATINUM	D13.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU POKARMOWEGO
589	CISPLATINUM	D14	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE UCHA ŚRODKOWEGO I UKŁADU ODDECHOWEGO
590	CISPLATINUM	D14.0	UCHO ŚRODKOWE, JAMA NOSOWA I ZATOKI PRZYNOSOWE
591	CISPLATINUM	D14.1	KRTAŃ
592	CISPLATINUM	D14.2	TCHAWICA
593	CISPLATINUM	D14.3	OSKRZELA I PŁUCA
594	CISPLATINUM	D14.4	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONE
595	CISPLATINUM	D15	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
596	CISPLATINUM	D15.0	GRASICA
597	CISPLATINUM	D15.1	SERCE
598	CISPLATINUM	D15.2	SRÓDPIERSIE
599	CISPLATINUM	D15.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
600	CISPLATINUM	D15.9	NIEOKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
601	CISPLATINUM	D16	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE KOŚCI I CHRZĄSTEK STAWOWYCH
602	CISPLATINUM	D16.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
603	CISPLATINUM	D16.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
604	CISPLATINUM	D16.2	KOŚCI DŁGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
605	CISPLATINUM	D16.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
606	CISPLATINUM	D16.4	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
607	CISPLATINUM	D16.5	ZUCHWA
608	CISPLATINUM	D16.6	KRĘGOSŁUP
609	CISPLATINUM	D16.7	ŻEBRA, MOSTEK I OBOJCZYK
610	CISPLATINUM	D16.8	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
611	CISPLATINUM	D16.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
612	CISPLATINUM	D20	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANEK MIĘKKICH OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
613	CISPLATINUM	D20.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
614	CISPLATINUM	D20.1	OTRZEWNA
615	CISPLATINUM	D21	INNE NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
616	CISPLATINUM	D21.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY TWARZY I SZYI
617	CISPLATINUM	D21.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
618	CISPLATINUM	D21.2	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
619	CISPLATINUM	D21.3	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KLATKI PIERSIOWEJ
620	CISPLATINUM	D21.4	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE BRZUCHA
621	CISPLATINUM	D21.5	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE MIEDNICY
622	CISPLATINUM	D21.6	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
623	CISPLATINUM	D21.9	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE, NIEOKREŚLONE
624	CISPLATINUM	D27	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR JAJNIKA
625	CISPLATINUM	D28	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
626	CISPLATINUM	D28.0	SROM
627	CISPLATINUM	D28.1	POCHWA
628	CISPLATINUM	D28.2	JAJOWODY I WIĘZADŁA
629	CISPLATINUM	D28.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
630	CISPLATINUM	D28.9	ZEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
631	CISPLATINUM	D29	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
632	CISPLATINUM	D29.0	PRĄCIE
633	CISPLATINUM	D29.1	GRUCZOŁ KROKOWY
634	CISPLATINUM	D29.2	JĄDRO
635	CISPLATINUM	D29.3	NAJĄDRZE
636	CISPLATINUM	D29.4	MOSZNA
637	CISPLATINUM	D29.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
638	CISPLATINUM	D29.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
639	CISPLATINUM	D30	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR NARZĄDÓW MOCZOWYCH
640	CISPLATINUM	D30.0	NERKA
641	CISPLATINUM	D30.1	MIEDNICZKA NERKOWA
642	CISPLATINUM	D30.2	MOCZOWÓD
643	CISPLATINUM	D30.3	PĘCZERZ MOCZOWY
644	CISPLATINUM	D30.4	CEWKA MOCZOWA
645	CISPLATINUM	D30.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
646	CISPLATINUM	D30.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
647	CISPLATINUM	D31	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR OKA
648	CISPLATINUM	D31.0	SPOJÓWKA
649	CISPLATINUM	D31.1	ROGÓWKA
650	CISPLATINUM	D31.2	SIATKÓWKA
651	CISPLATINUM	D31.3	NACZYNIÓWKA
652	CISPLATINUM	D31.4	CIAŁO RZĘSKOWE
653	CISPLATINUM	D31.5	GRUCZOŁY I DROGI ŁZOWE
654	CISPLATINUM	D31.6	OCZODÓŁ, NIEOKREŚLONY
655	CISPLATINUM	D31.9	OKO, NIEOKREŚLONE
656	CISPLATINUM	D32	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY OPON MÓZGOWYCH
657	CISPLATINUM	D32.0	OPONY MÓZGOWE
658	CISPLATINUM	D32.1	OPONY RDZENIOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
659	CISPLATINUM	D32.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
660	CISPLATINUM	D33	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
661	CISPLATINUM	D33.0	MÓZG, NADNAMBIOTOWE
662	CISPLATINUM	D33.1	MÓZG, PODNAMBIOTOWE
663	CISPLATINUM	D33.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
664	CISPLATINUM	D33.3	NERWY CZASZKOWE
665	CISPLATINUM	D33.4	RDZEŃ KRĘGOWY
666	CISPLATINUM	D33.7	INNE OKREŚLONE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
667	CISPLATINUM	D33.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONY
668	CISPLATINUM	D34	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR TARCZYCY
669	CISPLATINUM	D35.0	NADNERCZA
670	CISPLATINUM	D35.1	PRZYTARCZYCE
671	CISPLATINUM	D35.2	PRZYSADKA
672	CISPLATINUM	D35.3	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
673	CISPLATINUM	D35.4	SZYSZYŃKA
674	CISPLATINUM	D35.5	KLĘBEK SZYJNY
675	CISPLATINUM	D35.6	CIAŁA PRZY AORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
676	CISPLATINUM	D35.7	INNE OKREŚLONE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
677	CISPLATINUM	D35.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
678	CISPLATINUM	D35.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
679	CISPLATINUM	D36	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
680	CISPLATINUM	D36.0	WĘZŁY CHŁONNE
681	CISPLATINUM	D36.1	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
682	CISPLATINUM	D36.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
683	CISPLATINUM	D36.9	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR, NIEOKREŚLONEGO UMIEJSCOWIENIA
684	CISPLATINUM	D37	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE JAMY USTNEJ I NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
685	CISPLATINUM	D37.0	WARGA, JAMA USTNA I GARDŁO
686	CISPLATINUM	D37.1	ŻOŁĄDEK

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
687	CISPLATINUM	D37.2	JELITO CIENKIE
688	CISPLATINUM	D37.3	JELIO ŚLEPE
689	CISPLATINUM	D37.4	OKRĘŻNICA
690	CISPLATINUM	D37.5	ODBYTNICA
691	CISPLATINUM	D37.6	WĄTROBA, PĘCZERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
692	CISPLATINUM	D37.7	INNE NARZĄDY TRAWIENNE
693	CISPLATINUM	D37.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
694	CISPLATINUM	D38	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UCHA ŚRODKOWEGO, NARZĄDÓW UKŁADU ODDECHOWEGO I KLATKI PIERSIOWEJ
695	CISPLATINUM	D38.0	KRTAŃ
696	CISPLATINUM	D38.1	TCHAWICA, OSKRZELA I PŁUCA
697	CISPLATINUM	D38.2	OPLUCNA
698	CISPLATINUM	D38.3	SRÓDPIERSIE
699	CISPLATINUM	D38.4	GRASICA
700	CISPLATINUM	D38.5	INNE NARZĄDY UKŁADU ODDECHOWEGO
701	CISPLATINUM	D38.6	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONY
702	CISPLATINUM	D39	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
703	CISPLATINUM	D39.0	MACICA
704	CISPLATINUM	D39.1	JAJNIK
705	CISPLATINUM	D39.2	ŁOŻYSKO
706	CISPLATINUM	D39.7	INNE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
707	CISPLATINUM	D39.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
708	CISPLATINUM	D40	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
709	CISPLATINUM	D40.0	GRUCZOŁ KROKOWY
710	CISPLATINUM	D40.1	JĄDRO
711	CISPLATINUM	D40.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
712	CISPLATINUM	D40.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
713	CISPLATINUM	D41	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE NARZĄDÓW MOCZOWYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
714	CISPLATINUM	D41.0	NERKA
715	CISPLATINUM	D41.1	MIEDNICZKA NERKOWA
716	CISPLATINUM	D41.2	MOCZOWÓD
717	CISPLATINUM	D41.3	CEWKA MOCZOWA
718	CISPLATINUM	D41.4	PĘCZERZ MOCZOWY
719	CISPLATINUM	D41.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
720	CISPLATINUM	D41.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
721	CISPLATINUM	D42	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE OPON
722	CISPLATINUM	D42.0	OPONY MÓZGOWE
723	CISPLATINUM	D42.1	OPONY RDZENIOWE
724	CISPLATINUM	D42.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
725	CISPLATINUM	D43	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
726	CISPLATINUM	D43.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
727	CISPLATINUM	D43.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
728	CISPLATINUM	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
729	CISPLATINUM	D43.3	NERWY CZASZKOWE
730	CISPLATINUM	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
731	CISPLATINUM	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
732	CISPLATINUM	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
733	CISPLATINUM	D44	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
734	CISPLATINUM	D44.0	TARCZYCA
735	CISPLATINUM	D44.1	NADNERCZA
736	CISPLATINUM	D44.2	PRZYTARCZYCE
737	CISPLATINUM	D44.3	PRZYSADKA
738	CISPLATINUM	D44.4	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
739	CISPLATINUM	D44.5	SZYSZYNKA
740	CISPLATINUM	D44.6	KŁĘBEK SZYJNY
741	CISPLATINUM	D44.7	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
742	CISPLATINUM	D44.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
743	CISPLATINUM	D44.9	GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONE
744	CISPLATINUM	D47.3	SAMOISTNA TROMBOCYTOPENIA (KRWOTOCZNA)
745	CISPLATINUM	D47.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
746	CISPLATINUM	D47.9	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH , NIEOKREŚLONE
747	CISPLATINUM	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
748	CISPLATINUM	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
749	CISPLATINUM	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
750	CISPLATINUM	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
751	CISPLATINUM	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
752	CISPLATINUM	D48.4	OTRZEWNA
753	CISPLATINUM	D48.5	SKÓRA
754	CISPLATINUM	D48.6	SUTEK
755	CISPLATINUM	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
756	CISPLATINUM	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
757	CISPLATINUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
758	CISPLATINUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
759	CISPLATINUM	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
760	CISPLATINUM	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
761	CISPLATINUM	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
762	CISPLATINUM	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
763	CISPLATINUM	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
764	CISPLATINUM	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
765	CISPLATINUM	E85.8	INNE AMYLOIDOZY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
766	CISPLATINUM	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.12.

CLADRIBINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	CLADRIBINUM	D76	NIKTÓRE CHOROBY DOTYCZĄCE UKŁADU SIATECZKWO-ŚRÓDBŁONKOWEGO I CHŁONNEGO
2	CLADRIBINUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
3	CLADRIBINUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
4	CLADRIBINUM	D76.2	ZESPÓŁ HEMOFAGOCYTOWY ZWIĄZANY Z ZAKAŻENIEM
5	CLADRIBINUM	D76.3	INNE ZESPOŁY HISTIOCYTOWE
6	CLADRIBINUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
7	CLADRIBINUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
8	CLADRIBINUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
9	CLADRIBINUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
10	CLADRIBINUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
11	CLADRIBINUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
12	CLADRIBINUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
13	CLADRIBINUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
14	CLADRIBINUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
15	CLADRIBINUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
16	CLADRIBINUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
17	CLADRIBINUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
18	CLADRIBINUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
19	CLADRIBINUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
20	CLADRIBINUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
21	CLADRIBINUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
22	CLADRIBINUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
23	CLADRIBINUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
24	CLADRIBINUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
25	CLADRIBINUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
26	CLADRIBINUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
27	CLADRIBINUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
28	CLADRIBINUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
29	CLADRIBINUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
30	CLADRIBINUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
31	CLADRIBINUM	C85.0	MIEŚSAK LIMFATYCZNY
32	CLADRIBINUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
33	CLADRIBINUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
34	CLADRIBINUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
35	CLADRIBINUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
36	CLADRIBINUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
37	CLADRIBINUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
38	CLADRIBINUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
39	CLADRIBINUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
40	CLADRIBINUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
41	CLADRIBINUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
42	CLADRIBINUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
43	CLADRIBINUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
44	CLADRIBINUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
45	CLADRIBINUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
46	CLADRIBINUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
47	CLADRIBINUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
48	CLADRIBINUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
49	CLADRIBINUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
50	CLADRIBINUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
51	CLADRIBINUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
52	CLADRIBINUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
53	CLADRIBINUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
54	CLADRIBINUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
55	CLADRIBINUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
56	CLADRIBINUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
57	CLADRIBINUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
58	CLADRIBINUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
59	CLADRIBINUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
60	CLADRIBINUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
61	CLADRIBINUM	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
62	CLADRIBINUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
63	CLADRIBINUM	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
64	CLADRIBINUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
65	CLADRIBINUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
66	CLADRIBINUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
67	CLADRIBINUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
68	CLADRIBINUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
69	CLADRIBINUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
70	CLADRIBINUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
71	CLADRIBINUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
72	CLADRIBINUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
73	CLADRIBINUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
74	CLADRIBINUM	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
75	CLADRIBINUM	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
76	CLADRIBINUM	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
77	CLADRIBINUM	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
78	CLADRIBINUM	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
79	CLADRIBINUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
80	CLADRIBINUM	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
81	CLADRIBINUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
82	CLADRIBINUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
83	CLADRIBINUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
84	CLADRIBINUM	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
85	CLADRIBINUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
86	CLADRIBINUM	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
87	CLADRIBINUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
88	CLADRIBINUM	D46.2	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW
89	CLADRIBINUM	D46.3	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW Z TRANSFORMACJĄ
90	CLADRIBINUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSZA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ

Załącznik C.13.

CYKLOPHOSPHAMIDUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C02.4	MIGDAŁEK JĘZYKOWY
18	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE
23	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ
25	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C05.0	PODNIEBIENIE TWARDE
31	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C05.2	JĘZYCZEK
33	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C05.9	PODNIEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C09	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY
49	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIEBIENNO-GARDŁOWY)
50	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
51	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY
52	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)
53	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C10.4	SZCZELINA SKRZEŁOWA
58	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
66	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZCHYLKU GRUSZKOWATEGO
68	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPHARYNX)
69	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C13.1	FALD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FAŁDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
75	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C14.0	GARDŁO O UMIEJSCOWIENIU NIEOKREŚLONYM
76	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C14.2	PIERŚCIEŃ CHŁONNY GARDŁOWY WALDEYERA
77	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C14.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
78	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
79	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C16.0	WPUST
80	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
81	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
82	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
83	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C16.4	ODŹWIERNIK
84	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
85	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
86	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
87	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
88	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
89	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C17.0	DWUNASTNICA
90	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C17.1	JELITO CZCZE
91	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C17.2	JELITO KRĘTE
92	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA
93	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
94	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
95	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
96	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
97	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
98	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
99	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
100	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
101	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE
102	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
103	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C18.7	ESICA
104	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
105	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
106	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
107	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
108	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
109	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
110	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C21.1	KANAŁ ODBYTU
111	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C21.2	STREFA KLOAKOGENNA
112	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
113	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
114	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
115	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
116	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
117	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
118	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
119	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY
120	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
121	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C23	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZYKA ŻÓLCIOWEGO
122	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C24	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI DRÓG ŻÓLCIOWYCH
123	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C24.0	ZEWNĄTRZWĄTROBOWE DROGI ŻÓLCIOWE
124	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C24.1	BRODAWKA WIĘKSZA DWUNASTNICY VATERA
125	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C24.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DRÓG ŻÓLCIOWYCH
126	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C24.9	DROGI ŻÓLCIOWE, NIEOKREŚLONE
127	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
128	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
129	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
130	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
131	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
132	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWYDZIELNICZA TRZUSTKI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
133	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
134	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
135	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
136	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
137	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
138	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C26.1	ŚLEDZIONA
139	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
140	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C26.9	CZĘŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
141	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C30	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAMY NOSOWEJ I UCHA ŚRODKOWEGO
142	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C30.0	JAMA NOSOWA
143	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C30.1	UCHO ŚRODKOWE
144	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C31	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZATOK PRZYNOSOWYCH
145	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C31.0	ZATOKA SZCZĘKOWA
146	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C31.1	KOMÓRKI SITOWE
147	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C31.2	ZATOKA CZOŁOWA
148	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C31.3	ZATOKA KLINOWA
149	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C31.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ZATOK PRZYNOSOWYCH
150	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C31.9	ZATOKA PRZYNOSOWA, NIEOKREŚLONA
151	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C33	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TCHAWICY
152	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
153	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
154	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C34.1	PLAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
155	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C34.2	PLAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
156	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C34.3	PLAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
157	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
158	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
159	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C37	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRASICY
160	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
161	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C38.0	SERCE
162	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
163	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
164	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
165	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C38.4	OPLUCNA
166	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
167	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C39	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
168	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C39.0	GÓRNA CZĘŚĆ DRÓG ODDECHOWYCH, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
169	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C39.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW WNETRZA KLATKI PIERSIOWEJ
170	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C39.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE W OBRĘBIE UKŁADU ODDECHOWEGO
171	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
172	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
173	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
174	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
175	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
176	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
177	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
178	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
179	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
180	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C41.1	ŻUCHWA
181	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
182	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
183	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
184	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
185	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
186	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
187	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
188	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
189	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
190	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
191	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
192	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
193	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
194	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
195	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
196	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
197	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C44	INNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE SKÓRY
198	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C44.0	SKÓRA WARGI
199	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C44.1	SKÓRA POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
200	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C44.2	SKÓRA UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
201	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C44.3	SKÓRA INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
202	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C44.4	SKÓRA OWŁOSIONA GŁOWY I SZYI
203	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C44.5	SKÓRA TUŁOWIA
204	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C44.6	SKÓRA KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
205	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C44.7	SKÓRA KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
206	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C44.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE OKREŚLONE KODAMI
207	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C44.9	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
208	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
209	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
210	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
211	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
212	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
213	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
214	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
215	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
216	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
217	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
218	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
219	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
220	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
221	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
222	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
223	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
224	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
225	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
226	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
227	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
228	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
229	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
230	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
231	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
232	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
233	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
234	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
235	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
236	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
237	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
238	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
239	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
240	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
241	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
242	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
243	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C51	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SROMU
244	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C51.0	WARGI SROMOWE WIĘKSZE
245	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C51.1	WARGI SROMOWE MNIEJSZE
246	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C51.2	ŁECHTACZKA
247	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C51.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SROMU
248	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C51.9	SROM, NIEOKREŚLONE
249	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C52	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY POCHWY
250	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
251	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
252	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
253	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SZYJKI MACICY
254	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
255	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY
256	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C54.0	CIEŚŃ MACICY
257	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C54.1	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
258	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C54.2	MIEŚNIÓWKA MACICY
259	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C54.3	DNO MACICY
260	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY
261	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
262	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
263	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
264	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
265	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
266	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
267	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
268	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C57.3	PRZYMACICZA
269	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
270	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
271	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
272	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
273	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C58	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŁOŻYSKA
274	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C60	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRĄCIA
275	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C60.0	NAPLETEK
276	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C60.1	ŻOŁĄDŹ PRĄCIA
277	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C60.2	TRZON PRĄCIA
278	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C60.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRĄCIA
279	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C60.9	PRĄCIE, NIEOKREŚLONE
280	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO
281	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
282	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
283	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
284	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE
285	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C63	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
286	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C63.0	NAJĄDRZE
287	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C63.1	POWRÓZEK NASIENNY
288	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C63.2	MOSZNA
289	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C63.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
290	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C63.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
291	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C63.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
292	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
293	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ
294	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
295	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA MOCZOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
296	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCZERZA MOCZOWEGO
297	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C67.1	SZCZYT PĘCZERZA MOCZOWEGO
298	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
299	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCZERZA MOCZOWEGO
300	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
301	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
302	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
303	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C67.7	MOCZOWNIK
304	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
305	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
306	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C68	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW MOCZOWYCH
307	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C68.0	CEWKA MOCZOWA
308	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C68.1	GRUCZOŁY CEWKI MOCZOWEJ
309	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C68.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE UKŁADU MOCZOWEGO
310	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C68.9	UKŁAD MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
311	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C69	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OKA
312	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C69.0	SPOJÓWKA
313	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C69.1	ROGÓWKA
314	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C69.2	SIATKÓWKA
315	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C69.3	NACZYNIÓWKA
316	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C69.4	CIAŁO RZĘSKOWE
317	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C69.5	GRUCZOŁ I DROGI ŁZOWE
318	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C69.6	OCZODÓŁ
319	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C69.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKA
320	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C69.9	OKO, NIEOKREŚLONE
321	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C70	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPON
322	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C70.0	OPONY MÓZGOWE
323	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C70.1	OPONY RDZENIOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
324	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C70.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
325	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU
326	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
327	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
328	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
329	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
330	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
331	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
332	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C71.6	MÓZDZEK
333	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
334	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
335	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY
336	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
337	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
338	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C72.1	OGON KOŃSKI
339	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
340	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C72.3	NERW WZROKOWY
341	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
342	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
343	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
344	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
345	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C73	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TARCZYCY
346	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
347	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C74.0	KORA NADNERCZY
348	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
349	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
350	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C75	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO I STRUKTUR POKREWNYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
351	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C75.0	GRUCZOŁ PRZYTARCZOWY
352	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C75.1	PRZYSADKA GRUCZOŁOWA
353	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C75.2	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
354	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C75.3	SZYSZYNKA
355	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C75.4	KLĘBEK SZYJNY
356	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C75.5	CIAŁA PRZY AORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
357	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C75.8	ZAJĘCIE WIELU GRUCZOŁÓW DOKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
358	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C75.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
359	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
360	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
361	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
362	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C76.2	BRZUCH
363	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C76.3	MIEDNICA
364	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
365	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
366	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
367	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
368	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C77	WTÓRNE I NIEOKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WĘZŁÓW CHŁONNYCH
369	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C77.0	WĘZŁY CHŁONNE GŁOWY, TWARZY I SZYI
370	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C77.1	WĘZŁY CHŁONNE WNEŹRZA KLATKI PIERSIOWEJ
371	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C77.2	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ JAMY BRZUSZNEJ
372	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C77.3	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY GÓRNEJ I PACHY
373	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C77.4	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY DOLNEJ I PACHWINY
374	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C77.5	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ MIEDNICY
375	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C77.8	WĘZŁY CHŁONNE MNOGICH REGIONÓW
376	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C77.9	WĘZŁY CHŁONNE, NIEOKREŚLONE
377	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C78	WTÓRNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE UKŁADU ODDECHOWEJ I TRAWIENNEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
378	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C78.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PŁUC
379	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C78.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚRÓDPIERSIA
380	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C78.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPŁUCNEJ
381	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C78.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW ODDECHOWYCH
382	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C78.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
383	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C78.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO I ODBYTNICY
384	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C78.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
385	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C78.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY
386	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C78.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI PRZEWODU POKARMOWEGO
387	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
388	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ
389	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
390	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY
391	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH
392	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
393	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
394	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
395	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
396	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
397	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
398	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C81	CHOROBA HODGKINA
399	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
400	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
401	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
402	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
403	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
404	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
405	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
406	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
407	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
408	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
409	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
410	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
411	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
412	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
413	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
414	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
415	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
416	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
417	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
418	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
419	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
420	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
421	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
422	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
423	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
424	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
425	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
426	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
427	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
428	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
429	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
430	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C85.0	MIEŚSAK LIMFATYCZNY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
431	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
432	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
433	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
434	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
435	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
436	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
437	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
438	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
439	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
440	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
441	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
442	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C90.0	SZPICZAK MNOGI
443	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNIKOMÓRKOWA
444	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
445	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
446	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
447	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
448	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
449	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
450	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
451	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
452	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
453	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
454	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
455	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
456	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
457	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
458	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
459	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
460	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
461	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
462	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
463	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
464	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
465	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
466	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
467	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
468	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
469	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
470	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
471	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
472	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
473	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
474	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
475	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
476	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
477	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
478	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
479	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
480	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
481	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
482	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
483	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNÝCH
484	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
485	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
486	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
487	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
488	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
489	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
490	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
491	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D01	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
492	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D01.0	OKRĘŻNICA
493	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D01.1	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
494	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D01.2	ODBYTNICA
495	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D01.3	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
496	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D01.4	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA
497	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D01.5	WĄTROBA, PĘCZERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
498	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D01.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY TRAWIENNE
499	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D01.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
500	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D03	CZERNIAK IN SITU
501	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D03.0	CZERNIAK IN SITU WARGI
502	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
503	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
504	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
505	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
506	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
507	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
508	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
509	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
510	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
511	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D06	RAK IN SITU SZYJKI MACICY
512	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D06.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
513	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D06.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
514	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D06.7	INNA CZĘŚĆ SZYJKI MACICY
515	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D06.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
516	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D07	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
517	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D07.0	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
518	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D07.1	SRÓM
519	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D07.2	POCHWA
520	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D07.3	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE ŻEŃSKIE
521	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D07.4	PRĄCIE
522	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D07.5	GRUCZOŁ KROKOWY
523	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D07.6	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
524	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D09	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
525	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D09.0	PĘCZERZ MOCZOWY
526	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D09.1	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
527	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D09.2	OKO
528	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D09.3	TARCZYCA I INNE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
529	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D09.7	RAK IN SITU INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
530	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D09.9	RAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
531	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D10	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY JAMY USTNEJ I GARDŁA
532	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D10.0	WARGA
533	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D10.1	JĘZYK
534	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D10.2	DNO JAMY USTNEJ
535	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D10.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JAMY USTNEJ
536	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D10.4	MIGDAŁEK
537	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D10.5	INNE STRUKTURY USTNO-GARDŁOWE
538	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D10.6	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA
539	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D10.7	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA
540	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D10.9	GARDŁO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
541	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D11	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
542	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D11.0	ŚLINIANKA PRZYUSZNA
543	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D11.7	INNE DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE
544	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D11.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
545	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D12	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE OKRĘŻNICY, ODBYTNICY, ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
546	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D12.0	JELITO ŚLEPE
547	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D12.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
548	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D12.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
549	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D12.3	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
550	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D12.4	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
551	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D12.5	OKRĘŻNICA ESOWATA
552	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D12.6	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
553	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D12.7	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
554	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D12.8	ODBYTNICA
555	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D12.9	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
556	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D13	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU TRAWIENNEGO
557	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D13.0	PRZĘŁYK
558	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D13.1	ŻOŁĄDEK
559	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D13.2	DWUNASTNICA
560	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D13.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA CIENKIEGO
561	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D13.4	WĄTROBA
562	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D13.5	DROGI ŻÓLCIOWE ZEWNĄTRZWĄTROBOWE
563	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D13.6	TRZUSTKA
564	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D13.7	WYSPY TRZUSTKI
565	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D13.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU POKARMOWEGO
566	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D14	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE UCHA ŚRODKOWEGO I UKŁADU ODDECHOWEGO
567	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D14.0	UCHO ŚRODKOWE, JAMA NOSOWA I ZATOKI PRZYNOSOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
568	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D14.1	KRTAŃ
569	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D14.2	TCHAWICA
570	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D14.3	OSKRZELA I PŁUCA
571	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D14.4	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONE
572	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D15	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW KŁATKI PIERSIOWEJ
573	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D15.0	GRASICA
574	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D15.1	SERCE
575	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D15.2	SRÓDPIERSIE
576	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D15.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY KŁATKI PIERSIOWEJ
577	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D15.9	NIEOKREŚLONE NARZĄDY KŁATKI PIERSIOWEJ
578	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D16	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE KOŚCI I CHRZĄSTEK STAWOWYCH
579	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D16.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
580	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D16.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
581	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D16.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
582	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D16.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
583	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D16.4	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
584	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D16.5	ŻUCHWA
585	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D16.6	KRĘGOSŁUP
586	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D16.7	ZEBRA, MOSTEK I OBOJCZYK
587	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D16.8	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
588	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D16.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
589	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D18	NACZYNIANKI KRWIONOŚNE I NACZYNIANKI CHŁONNE JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
590	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D18.0	NACZYNIANK KRWIONOŚNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
591	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D18.1	NACZYNIANK CHŁONNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
592	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D19	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE MIĘDZYBŁONKA
593	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D19.0	MIĘDZYBŁONIAK OPLUCNEJ
594	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D19.1	MIĘDZYBŁONIAK OTRZEWNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
595	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D19.7	MIĘDZYBŁONIAK INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
596	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D19.9	MIĘDZYBŁONIAK, NIEOKREŚLONY
597	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D20	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANEK MIĘKKICH OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
598	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D20.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
599	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D20.1	OTRZEWNA
600	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D21	INNE NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
601	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D21.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY TWARZY I SZYI
602	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D21.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
603	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D21.2	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
604	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D21.3	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KLATKI PIERSIOWEJ
605	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D21.4	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE BRZUCHA
606	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D21.5	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE MIEDNICY
607	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D21.6	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
608	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D21.9	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE, NIEOKREŚLONE
609	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D27	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR JAJNIKA
610	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D28	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
611	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D28.0	SROM
612	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D28.1	POCHWA
613	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D28.2	JAJOWODY I WIĘZADŁA
614	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D28.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
615	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D28.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
616	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D29	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
617	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D29.0	PRĄCIE
618	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D29.1	GRUCZOŁ KROKOWY
619	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D29.2	JĄDRO
620	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D29.3	NAJĄDRZE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
621	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D29.4	MOSZNA
622	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D29.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
623	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D29.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
624	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D30	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR NARZĄDÓW MOCZOWYCH
625	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D30.0	NERKA
626	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D30.1	MIEDNICZKA NERKOWA
627	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D30.2	MOCZOWÓD
628	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D30.3	PĘCZERZ MOCZOWY
629	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D30.4	CEWKA MOCZOWA
630	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D30.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
631	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D30.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
632	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D31	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR OKA
633	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D31.0	SPOJÓWKA
634	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D31.1	ROGÓWKA
635	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D31.2	SIATKÓWKA
636	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D31.3	NACZYNIÓWKA
637	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D31.4	CIAŁO RZĘSKOWE
638	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D31.5	GRUCZOŁY I DROGI ŁZOWE
639	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D31.6	OCZODÓŁ, NIEOKREŚLONY
640	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D31.9	OKO, NIEOKREŚLONE
641	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D32	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY OPON MÓZGOWYCH
642	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D32.0	OPONY MÓZGOWE
643	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D32.1	OPONY RDZENIOWE
644	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D32.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
645	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D33	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
646	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D33.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
647	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D33.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
648	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D33.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
649	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D33.3	NERWY CZASZKOWE
650	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D33.4	RDZEŃ KRĘGOWY
651	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D33.7	INNE OKREŚLONE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
652	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D33.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONY
653	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D34	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR TARCZYCY
654	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D35	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
655	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D35.0	NADNERCZA
656	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D35.1	PRZYTARCZYCE
657	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D35.2	PRZYSADKA
658	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D35.3	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
659	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D35.4	SZYSZYNKĄ
660	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D35.5	KŁĘBEK SZYJNY
661	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D35.6	CIAŁA PRZY AORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
662	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D35.7	INNE OKREŚLONE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
663	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D35.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
664	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D35.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
665	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D36	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
666	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D36.0	WĘZŁY CHŁONNE
667	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D36.1	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
668	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D36.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
669	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D36.9	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR, NIEOKREŚLONEGO UMIEJSCOWIENIA
670	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D37	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE JAMY USTNEJ I NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
671	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D37.0	WARGA, JAMA USTNA I GARDŁO
672	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D37.1	ŻOŁĄDEK
673	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D37.2	JELITO CIENKIE
674	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D37.3	JELIO ŚLEPE
675	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D37.4	OKRĘŻNICA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
676	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D37.5	ODBYTNICA
677	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D37.6	WĄTROBA, PĘCZERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
678	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D37.7	INNE NARZĄDY TRAWIENNE
679	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D37.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
680	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D38	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UCHA ŚRODKOWEGO, NARZĄDÓW UKŁADU ODDECHOWEGO I KLATKI PIERSIOWEJ
681	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D38.0	KRTAŃ
682	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D38.1	TCHAWICA, OSKRZELA I PŁUCA
683	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D38.2	OPLUCNA
684	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D38.3	SRÓDPIERSIE
685	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D38.4	GRASICA
686	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D38.5	INNE NARZĄDY UKŁADU ODDECHOWEGO
687	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D38.6	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONY
688	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D39	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
689	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D39.0	MACICA
690	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D39.1	JAJNIK
691	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D39.2	ŁOŻYSKO
692	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D39.7	INNE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
693	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D39.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
694	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D40	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
695	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D40.0	GRUCZOŁ KROKOWY
696	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D40.1	JĄDRO
697	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D40.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
698	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D40.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
699	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D41	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE NARZĄDÓW MOCZOWYCH
700	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D41.0	NERKA
701	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D41.1	MIEDNICZKA NERKOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
702	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D41.2	MOCZOWÓD
703	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D41.3	CEWKA MOCZOWA
704	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D41.4	PĘCZERZ MOCZOWY
705	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D41.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
706	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D41.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
707	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D42	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE OPON
708	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D42.0	OPONY MÓZGOWE
709	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D42.1	OPONY RDZENIOWE
710	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D42.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
711	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D43	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
712	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D43.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
713	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D43.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
714	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
715	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D43.3	NERWY CZASZKOWE
716	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
717	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
718	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
719	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D44	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
720	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D44.0	TARCZYCA
721	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D44.1	NADNERCZA
722	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D44.2	PRZYTARCZYCE
723	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D44.3	PRZYSADKA
724	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D44.4	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
725	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D44.5	SZYSZYNKA
726	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D44.6	KŁĘBEK SZYJNY
727	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D44.7	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
728	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D44.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
729	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D44.9	GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONE
730	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D46	ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
731	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D46.0	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ BEZ SYDEROBLASTÓW
732	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D46.1	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z SYDEROBLASTAMI
733	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D46.2	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW
734	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D46.3	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW Z TRANSFORMACJĄ
735	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D46.4	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ, NIEOKREŚLONA
736	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D46.7	INNE ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
737	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D46.9	ZESPÓŁ MIELODYSPLASTYCZNY, NIEOKREŚLONY
738	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D47.3	SAMOISTNA TROMBOCYTOPENIA (KRWOTOCZNA)
739	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D47.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓTRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
740	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D47.9	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓTRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
741	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
742	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
743	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
744	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
745	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
746	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D48.4	OTRZEWNA
747	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D48.5	SKÓRA
748	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D48.6	SUTEK
749	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
750	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
751	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
752	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
753	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D76.2	ZESPÓŁ HEMOFAGOCYTOWY ZWIĄZANY Z ZAKAŻENIEM
754	CYKLOPHOSPHAMIDUM	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
755	CYKLOPHOSPHAMIDUM	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
756	CYKLOPHOSPHAMIDUM	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
757	CYKLOPHOSPHAMIDUM	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
758	CYKLOPHOSPHAMIDUM	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
759	CYKLOPHOSPHAMIDUM	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
760	CYKLOPHOSPHAMIDUM	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
761	CYKLOPHOSPHAMIDUM	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.14.

CYTARABINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	CYTARABINUM	C69	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OKA
2	CYTARABINUM	C69.0	SPOJÓWKA
3	CYTARABINUM	C69.1	ROGÓWKA
4	CYTARABINUM	C69.2	SIATKÓWKA
5	CYTARABINUM	C69.3	NACZYNIÓWKA
6	CYTARABINUM	C69.4	CIAŁO RZĘSKOWE
7	CYTARABINUM	C69.5	GRUCZOŁ I DROGI ŁZOWE
8	CYTARABINUM	C69.6	OCZODÓŁ
9	CYTARABINUM	C69.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKA
10	CYTARABINUM	C69.9	OKO, NIEOKREŚLONE
11	CYTARABINUM	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU
12	CYTARABINUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
13	CYTARABINUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
14	CYTARABINUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
15	CYTARABINUM	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
16	CYTARABINUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
17	CYTARABINUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
18	CYTARABINUM	C71.6	MÓZDZEK
19	CYTARABINUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
20	CYTARABINUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
21	CYTARABINUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY
22	CYTARABINUM	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
23	CYTARABINUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24	CYTARABINUM	C72.1	OGON KOŃSKI
25	CYTARABINUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
26	CYTARABINUM	C72.3	NERW WZROKOWY
27	CYTARABINUM	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
28	CYTARABINUM	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
29	CYTARABINUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
30	CYTARABINUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
31	CYTARABINUM	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
32	CYTARABINUM	C74.0	KORA NADNERCZY
33	CYTARABINUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
34	CYTARABINUM	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
35	CYTARABINUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
36	CYTARABINUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
37	CYTARABINUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
38	CYTARABINUM	C76.2	BRZUCH
39	CYTARABINUM	C76.3	MIEDNICA
40	CYTARABINUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
41	CYTARABINUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
42	CYTARABINUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
43	CYTARABINUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
44	CYTARABINUM	C81	CHOROBA HODGKINA
45	CYTARABINUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
46	CYTARABINUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
47	CYTARABINUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
48	CYTARABINUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
49	CYTARABINUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
50	CYTARABINUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
51	CYTARABINUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
52	CYTARABINUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
53	CYTARABINUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
54	CYTARABINUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
55	CYTARABINUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
56	CYTARABINUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
57	CYTARABINUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
58	CYTARABINUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
59	CYTARABINUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
60	CYTARABINUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
61	CYTARABINUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
62	CYTARABINUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
63	CYTARABINUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
64	CYTARABINUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
65	CYTARABINUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
66	CYTARABINUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
67	CYTARABINUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
68	CYTARABINUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
69	CYTARABINUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
70	CYTARABINUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
71	CYTARABINUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
72	CYTARABINUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
73	CYTARABINUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
74	CYTARABINUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
75	CYTARABINUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
76	CYTARABINUM	C85.0	MIEŚAK LIMFATYCZNY
77	CYTARABINUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
78	CYTARABINUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
79	CYTARABINUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
80	CYTARABINUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
81	CYTARABINUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
82	CYTARABINUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
83	CYTARABINUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
84	CYTARABINUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
85	CYTARABINUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
86	CYTARABINUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
87	CYTARABINUM	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
88	CYTARABINUM	C90.0	SZPICZAK MNOGI
89	CYTARABINUM	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNIKOMÓRKOWA
90	CYTARABINUM	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
91	CYTARABINUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
92	CYTARABINUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
93	CYTARABINUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
94	CYTARABINUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
95	CYTARABINUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
96	CYTARABINUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
97	CYTARABINUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
98	CYTARABINUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
99	CYTARABINUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
100	CYTARABINUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
101	CYTARABINUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
102	CYTARABINUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
103	CYTARABINUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
104	CYTARABINUM	C92.3	MIEŚSAK SZPIKOWY
105	CYTARABINUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
106	CYTARABINUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
107	CYTARABINUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
108	CYTARABINUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
109	CYTARABINUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
110	CYTARABINUM	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
111	CYTARABINUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
112	CYTARABINUM	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
113	CYTARABINUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
114	CYTARABINUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
115	CYTARABINUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
116	CYTARABINUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
117	CYTARABINUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
118	CYTARABINUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
119	CYTARABINUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
120	CYTARABINUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
121	CYTARABINUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
122	CYTARABINUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
123	CYTARABINUM	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
124	CYTARABINUM	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
125	CYTARABINUM	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
126	CYTARABINUM	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
127	CYTARABINUM	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
128	CYTARABINUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
129	CYTARABINUM	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
130	CYTARABINUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
131	CYTARABINUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
132	CYTARABINUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
133	CYTARABINUM	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
134	CYTARABINUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
135	CYTARABINUM	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
136	CYTARABINUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
137	CYTARABINUM	D46	ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
138	CYTARABINUM	D46.0	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ BEZ SYDEROBLASTÓW
139	CYTARABINUM	D46.1	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z SYDEROBLASTAMI
140	CYTARABINUM	D46.2	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW
141	CYTARABINUM	D46.3	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW Z TRANSFORMACJĄ
142	CYTARABINUM	D46.4	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ, NIEOKREŚLONA
143	CYTARABINUM	D46.7	INNE ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
144	CYTARABINUM	D46.9	ZESPÓŁ MIELODYSPLASTYCZNY, NIEOKREŚLONY
145	CYTARABINUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDEJ
146	CYTARABINUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
147	CYTARABINUM	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
148	CYTARABINUM	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE, POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
149	CYTARABINUM	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, POSTAĆ NEUROPATYCZNA
150	CYTARABINUM	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
151	CYTARABINUM	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
152	CYTARABINUM	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
153	CYTARABINUM	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
154	CYTARABINUM	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.15.

CYTARABINUM DEPOCYTE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	CYTARABINUM DEPOCYTE	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
2	CYTARABINUM DEPOCYTE	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
3	CYTARABINUM DEPOCYTE	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
4	CYTARABINUM DEPOCYTE	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
5	CYTARABINUM DEPOCYTE	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
6	CYTARABINUM DEPOCYTE	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
7	CYTARABINUM DEPOCYTE	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
8	CYTARABINUM DEPOCYTE	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
9	CYTARABINUM DEPOCYTE	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
10	CYTARABINUM DEPOCYTE	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
11	CYTARABINUM DEPOCYTE	C81	CHOROBA HODGKINA
12	CYTARABINUM DEPOCYTE	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
13	CYTARABINUM DEPOCYTE	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
14	CYTARABINUM DEPOCYTE	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
15	CYTARABINUM DEPOCYTE	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
16	CYTARABINUM DEPOCYTE	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
17	CYTARABINUM DEPOCYTE	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
18	CYTARABINUM DEPOCYTE	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
19	CYTARABINUM DEPOCYTE	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
20	CYTARABINUM DEPOCYTE	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
21	CYTARABINUM DEPOCYTE	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
22	CYTARABINUM DEPOCYTE	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
23	CYTARABINUM DEPOCYTE	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
24	CYTARABINUM DEPOCYTE	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
25	CYTARABINUM DEPOCYTE	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
26	CYTARABINUM DEPOCYTE	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
27	CYTARABINUM DEPOCYTE	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
28	CYTARABINUM DEPOCYTE	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
29	CYTARABINUM DEPOCYTE	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
30	CYTARABINUM DEPOCYTE	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
31	CYTARABINUM DEPOCYTE	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
32	CYTARABINUM DEPOCYTE	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
33	CYTARABINUM DEPOCYTE	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
34	CYTARABINUM DEPOCYTE	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
35	CYTARABINUM DEPOCYTE	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
36	CYTARABINUM DEPOCYTE	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
37	CYTARABINUM DEPOCYTE	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
38	CYTARABINUM DEPOCYTE	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
39	CYTARABINUM DEPOCYTE	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
40	CYTARABINUM DEPOCYTE	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
41	CYTARABINUM DEPOCYTE	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
42	CYTARABINUM DEPOCYTE	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
43	CYTARABINUM DEPOCYTE	C85.0	MIEŚSAK LIMFATYCZNY
44	CYTARABINUM DEPOCYTE	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
45	CYTARABINUM DEPOCYTE	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
46	CYTARABINUM DEPOCYTE	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
47	CYTARABINUM DEPOCYTE	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
48	CYTARABINUM DEPOCYTE	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
49	CYTARABINUM DEPOCYTE	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
50	CYTARABINUM DEPOCYTE	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
51	CYTARABINUM DEPOCYTE	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
52	CYTARABINUM DEPOCYTE	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
53	CYTARABINUM DEPOCYTE	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
54	CYTARABINUM DEPOCYTE	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
55	CYTARABINUM DEPOCYTE	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
56	CYTARABINUM DEPOCYTE	C92	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
57	CYTARABINUM DEPOCYTE	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
58	CYTARABINUM DEPOCYTE	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
59	CYTARABINUM DEPOCYTE	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
60	CYTARABINUM DEPOCYTE	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
61	CYTARABINUM DEPOCYTE	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
62	CYTARABINUM DEPOCYTE	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
63	CYTARABINUM DEPOCYTE	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
64	CYTARABINUM DEPOCYTE	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
65	CYTARABINUM DEPOCYTE	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY

Załącznik C.16.

DACARBAZINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	DACARBAZINUM	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2	DACARBAZINUM	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3	DACARBAZINUM	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4	DACARBAZINUM	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5	DACARBAZINUM	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6	DACARBAZINUM	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7	DACARBAZINUM	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8	DACARBAZINUM	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9	DACARBAZINUM	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10	DACARBAZINUM	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11	DACARBAZINUM	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12	DACARBAZINUM	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13	DACARBAZINUM	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14	DACARBAZINUM	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15	DACARBAZINUM	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16	DACARBAZINUM	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17	DACARBAZINUM	C02.4	MIGDAŁEK JĘZYKOWY
18	DACARBAZINUM	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19	DACARBAZINUM	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20	DACARBAZINUM	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21	DACARBAZINUM	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22	DACARBAZINUM	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE
23	DACARBAZINUM	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24	DACARBAZINUM	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ
25	DACARBAZINUM	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26	DACARBAZINUM	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27	DACARBAZINUM	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28	DACARBAZINUM	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29	DACARBAZINUM	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30	DACARBAZINUM	C05.0	PODNIEBIENIE TWARDE
31	DACARBAZINUM	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32	DACARBAZINUM	C05.2	JĘZYCZEK
33	DACARBAZINUM	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34	DACARBAZINUM	C05.9	PODNIEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35	DACARBAZINUM	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36	DACARBAZINUM	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37	DACARBAZINUM	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38	DACARBAZINUM	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39	DACARBAZINUM	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40	DACARBAZINUM	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41	DACARBAZINUM	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42	DACARBAZINUM	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43	DACARBAZINUM	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44	DACARBAZINUM	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45	DACARBAZINUM	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46	DACARBAZINUM	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47	DACARBAZINUM	C09	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48	DACARBAZINUM	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY
49	DACARBAZINUM	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIEBIENNO-GARDŁOWY)
50	DACARBAZINUM	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
51	DACARBAZINUM	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY
52	DACARBAZINUM	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)
53	DACARBAZINUM	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54	DACARBAZINUM	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55	DACARBAZINUM	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56	DACARBAZINUM	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57	DACARBAZINUM	C10.4	SZCZELINA SKRZEŁOWA
58	DACARBAZINUM	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59	DACARBAZINUM	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60	DACARBAZINUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61	DACARBAZINUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62	DACARBAZINUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63	DACARBAZINUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64	DACARBAZINUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65	DACARBAZINUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
66	DACARBAZINUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67	DACARBAZINUM	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZCHYLKU GRUSZKOWATEGO
68	DACARBAZINUM	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPHARYNX)
69	DACARBAZINUM	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70	DACARBAZINUM	C13.1	FALD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FAŁDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71	DACARBAZINUM	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72	DACARBAZINUM	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73	DACARBAZINUM	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74	DACARBAZINUM	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
75	DACARBAZINUM	C14.0	GARDŁO O UMIEJSCOWIENIU NIEOKREŚLONYM
76	DACARBAZINUM	C14.2	PIERŚCIEŃ CHŁONNY GARDŁOWY WALDEYERA
77	DACARBAZINUM	C14.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
78	DACARBAZINUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
79	DACARBAZINUM	C16.0	WPUST
80	DACARBAZINUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
81	DACARBAZINUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
82	DACARBAZINUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
83	DACARBAZINUM	C16.4	ODŹWIERNIK
84	DACARBAZINUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
85	DACARBAZINUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
86	DACARBAZINUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
87	DACARBAZINUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
88	DACARBAZINUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
89	DACARBAZINUM	C17.0	DWUNASTNICA
90	DACARBAZINUM	C17.1	JELITO CZCZE
91	DACARBAZINUM	C17.2	JELITO KRĘTE
92	DACARBAZINUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA
93	DACARBAZINUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
94	DACARBAZINUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
95	DACARBAZINUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
96	DACARBAZINUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
97	DACARBAZINUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
98	DACARBAZINUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
99	DACARBAZINUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
100	DACARBAZINUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
101	DACARBAZINUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE
102	DACARBAZINUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
103	DACARBAZINUM	C18.7	ESICA
104	DACARBAZINUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
105	DACARBAZINUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
106	DACARBAZINUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
107	DACARBAZINUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
108	DACARBAZINUM	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
109	DACARBAZINUM	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
110	DACARBAZINUM	C21.1	KANAŁ ODBYTU
111	DACARBAZINUM	C21.2	STREFA KLOAKOGENNA
112	DACARBAZINUM	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
113	DACARBAZINUM	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
114	DACARBAZINUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
115	DACARBAZINUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
116	DACARBAZINUM	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
117	DACARBAZINUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
118	DACARBAZINUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
119	DACARBAZINUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY
120	DACARBAZINUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
121	DACARBAZINUM	C23	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZYKA ŻÓLCIOWEGO
122	DACARBAZINUM	C24	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI DRÓG ŻÓLCIOWYCH
123	DACARBAZINUM	C24.0	ZEWNĄTRZWĄTROBOWE DROGI ŻÓLCIOWE
124	DACARBAZINUM	C24.1	BRODAWKA WIĘKSZA DWUNASTNICY VATERA
125	DACARBAZINUM	C24.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DRÓG ŻÓLCIOWYCH
126	DACARBAZINUM	C24.9	DROGI ŻÓLCIOWE, NIEOKREŚLONE
127	DACARBAZINUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
128	DACARBAZINUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
129	DACARBAZINUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
130	DACARBAZINUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
131	DACARBAZINUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
132	DACARBAZINUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWDZIELNICZA TRZUSTKI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
133	DACARBAZINUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
134	DACARBAZINUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
135	DACARBAZINUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
136	DACARBAZINUM	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
137	DACARBAZINUM	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
138	DACARBAZINUM	C26.1	ŚLEDZIONA
139	DACARBAZINUM	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
140	DACARBAZINUM	C26.9	CZĘŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
141	DACARBAZINUM	C30	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAMY NOSOWEJ I UCHA ŚRODKOWEGO
142	DACARBAZINUM	C30.0	JAMA NOSOWA
143	DACARBAZINUM	C30.1	UCHO ŚRODKOWE
144	DACARBAZINUM	C31	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZATOK PRZYNOSOWYCH
145	DACARBAZINUM	C31.0	ZATOKA SZCZĘKOWA
146	DACARBAZINUM	C31.1	KOMÓRKI SITOWE
147	DACARBAZINUM	C31.2	ZATOKA CZOŁOWA
148	DACARBAZINUM	C31.3	ZATOKA KLINOWA
149	DACARBAZINUM	C31.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ZATOK PRZYNOSOWYCH
150	DACARBAZINUM	C31.9	ZATOKA PRZYNOSOWA, NIEOKREŚLONA
151	DACARBAZINUM	C37	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRASICY
152	DACARBAZINUM	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
153	DACARBAZINUM	C38.0	SERCE
154	DACARBAZINUM	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
155	DACARBAZINUM	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
156	DACARBAZINUM	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
157	DACARBAZINUM	C38.4	OPLUCNA
158	DACARBAZINUM	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
159	DACARBAZINUM	C39	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
160	DACARBAZINUM	C39.0	GÓRNA CZĘŚĆ DRÓG ODDECHOWYCH, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
161	DACARBAZINUM	C39.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW WNEŹRZA KLATKI PIERSIOWEJ
162	DACARBAZINUM	C39.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE W OBRĘBIE UKŁADU ODDECHOWEGO
163	DACARBAZINUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
164	DACARBAZINUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
165	DACARBAZINUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
166	DACARBAZINUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
167	DACARBAZINUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
168	DACARBAZINUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
169	DACARBAZINUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
170	DACARBAZINUM	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
171	DACARBAZINUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
172	DACARBAZINUM	C41.1	ŻUCHWA
173	DACARBAZINUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
174	DACARBAZINUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
175	DACARBAZINUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
176	DACARBAZINUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
177	DACARBAZINUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
178	DACARBAZINUM	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
179	DACARBAZINUM	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
180	DACARBAZINUM	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
181	DACARBAZINUM	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
182	DACARBAZINUM	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
183	DACARBAZINUM	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
184	DACARBAZINUM	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
185	DACARBAZINUM	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
186	DACARBAZINUM	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
187	DACARBAZINUM	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
188	DACARBAZINUM	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
189	DACARBAZINUM	C44	INNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE SKÓRY
190	DACARBAZINUM	C44.0	SKÓRA WARGI
191	DACARBAZINUM	C44.1	SKÓRA POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
192	DACARBAZINUM	C44.2	SKÓRA UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
193	DACARBAZINUM	C44.3	SKÓRA INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
194	DACARBAZINUM	C44.4	SKÓRA OWŁOSIONA GŁOWY I SZYI
195	DACARBAZINUM	C44.5	SKÓRA TUŁOWIA
196	DACARBAZINUM	C44.6	SKÓRA KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
197	DACARBAZINUM	C44.7	SKÓRA KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
198	DACARBAZINUM	C44.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE OKREŚLONE KODAMI
199	DACARBAZINUM	C44.9	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
200	DACARBAZINUM	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
201	DACARBAZINUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
202	DACARBAZINUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
203	DACARBAZINUM	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
204	DACARBAZINUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
205	DACARBAZINUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
206	DACARBAZINUM	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
207	DACARBAZINUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
208	DACARBAZINUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
209	DACARBAZINUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
210	DACARBAZINUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNIEJ
211	DACARBAZINUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
212	DACARBAZINUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNIEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
213	DACARBAZINUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
214	DACARBAZINUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
215	DACARBAZINUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
216	DACARBAZINUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
217	DACARBAZINUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
218	DACARBAZINUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
219	DACARBAZINUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
220	DACARBAZINUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
221	DACARBAZINUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
222	DACARBAZINUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
223	DACARBAZINUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
224	DACARBAZINUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
225	DACARBAZINUM	C51	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SROMU
226	DACARBAZINUM	C51.0	WARGI SROMOWE WIĘKSZE
227	DACARBAZINUM	C51.1	WARGI SROMOWE MNIEJSZE
228	DACARBAZINUM	C51.2	ŁECHTACZKA
229	DACARBAZINUM	C51.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SROMU
230	DACARBAZINUM	C51.9	SROM, NIEOKREŚLONE
231	DACARBAZINUM	C52	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY POCHWY
232	DACARBAZINUM	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
233	DACARBAZINUM	C53.1	BLONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
234	DACARBAZINUM	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SZYJKI MACICY
235	DACARBAZINUM	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
236	DACARBAZINUM	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY
237	DACARBAZINUM	C54.0	CIEŚŃ MACICY
238	DACARBAZINUM	C54.1	BLONA ŚLUZOWA MACICY
239	DACARBAZINUM	C54.2	MIĘŚNIÓWKA MACICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
240	DACARBAZINUM	C54.3	DNO MACICY
241	DACARBAZINUM	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY
242	DACARBAZINUM	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
243	DACARBAZINUM	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
244	DACARBAZINUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
245	DACARBAZINUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
246	DACARBAZINUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
247	DACARBAZINUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
248	DACARBAZINUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
249	DACARBAZINUM	C57.3	PRZYMATICZA
250	DACARBAZINUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
251	DACARBAZINUM	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
252	DACARBAZINUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
253	DACARBAZINUM	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
254	DACARBAZINUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO
255	DACARBAZINUM	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
256	DACARBAZINUM	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
257	DACARBAZINUM	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
258	DACARBAZINUM	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE
259	DACARBAZINUM	C63	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
260	DACARBAZINUM	C63.0	NAJĄDRZE
261	DACARBAZINUM	C63.1	POWRÓZEK NASIENNY
262	DACARBAZINUM	C63.2	MOSZNA
263	DACARBAZINUM	C63.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
264	DACARBAZINUM	C63.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
265	DACARBAZINUM	C63.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
266	DACARBAZINUM	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
267	DACARBAZINUM	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ
268	DACARBAZINUM	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
269	DACARBAZINUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA MOCZOWEGO
270	DACARBAZINUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCZERZA MOCZOWEGO
271	DACARBAZINUM	C67.1	SZCZYT PĘCZERZA MOCZOWEGO
272	DACARBAZINUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
273	DACARBAZINUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCZERZA MOCZOWEGO
274	DACARBAZINUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
275	DACARBAZINUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
276	DACARBAZINUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
277	DACARBAZINUM	C67.7	MOCZOWNIK
278	DACARBAZINUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
279	DACARBAZINUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
280	DACARBAZINUM	C68	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW MOCZOWYCH
281	DACARBAZINUM	C68.0	CEWKA MOCZOWA
282	DACARBAZINUM	C68.1	GRUCZOŁY CEWKI MOCZOWEJ
283	DACARBAZINUM	C68.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE UKŁADU MOCZOWEGO
284	DACARBAZINUM	C68.9	UKŁAD MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
285	DACARBAZINUM	C69	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OKA
286	DACARBAZINUM	C69.0	SPOJÓWKA
287	DACARBAZINUM	C69.1	ROGÓWKA
288	DACARBAZINUM	C69.2	SIATKÓWKA
289	DACARBAZINUM	C69.3	NACZYNIÓWKA
290	DACARBAZINUM	C69.4	CIAŁO RZĘSKOWE
291	DACARBAZINUM	C69.5	GRUCZOŁ I DROGI ŁZOWE
292	DACARBAZINUM	C69.6	OCZODÓŁ
293	DACARBAZINUM	C69.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKA
294	DACARBAZINUM	C69.9	OKO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
295	DACARBAZINUM	C70	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPON
296	DACARBAZINUM	C70.0	OPONY MÓZGOWE
297	DACARBAZINUM	C70.1	OPONY RDZENIOWE
298	DACARBAZINUM	C70.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
299	DACARBAZINUM	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU
300	DACARBAZINUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
301	DACARBAZINUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
302	DACARBAZINUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
303	DACARBAZINUM	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
304	DACARBAZINUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
305	DACARBAZINUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
306	DACARBAZINUM	C71.6	MÓZDŻEK
307	DACARBAZINUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
308	DACARBAZINUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
309	DACARBAZINUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY
310	DACARBAZINUM	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
311	DACARBAZINUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
312	DACARBAZINUM	C72.1	OGON KOŃSKI
313	DACARBAZINUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
314	DACARBAZINUM	C72.3	NERW WZROKOWY
315	DACARBAZINUM	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
316	DACARBAZINUM	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
317	DACARBAZINUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
318	DACARBAZINUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
319	DACARBAZINUM	C73	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TARCZYCY
320	DACARBAZINUM	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
321	DACARBAZINUM	C74.0	KORA NADNERCZY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
322	DACARBAZINUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
323	DACARBAZINUM	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
324	DACARBAZINUM	C75	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO I STRUKTUR POKREWNYCH
325	DACARBAZINUM	C75.0	GRUCZOŁ PRZYTARCZOWY
326	DACARBAZINUM	C75.1	PRZYSADKA GRUCZOŁOWA
327	DACARBAZINUM	C75.2	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
328	DACARBAZINUM	C75.3	SZYSZYNKA
329	DACARBAZINUM	C75.4	KŁĘBEK SZYJNY
330	DACARBAZINUM	C75.5	CIAŁA PRZY AORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
331	DACARBAZINUM	C75.8	ZAJĘCIE WIELU GRUCZOŁÓW DOKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
332	DACARBAZINUM	C75.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
333	DACARBAZINUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
334	DACARBAZINUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
335	DACARBAZINUM	C76.1	KŁATKA PIERSIOWA
336	DACARBAZINUM	C76.2	BRZUCH
337	DACARBAZINUM	C76.3	MIEDNICA
338	DACARBAZINUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
339	DACARBAZINUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
340	DACARBAZINUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
341	DACARBAZINUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
342	DACARBAZINUM	C77	WTÓRNE I NIEOKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WĘZŁÓW CHŁONNYCH
343	DACARBAZINUM	C77.0	WĘZŁY CHŁONNE GŁOWY, TWARZY I SZYI
344	DACARBAZINUM	C77.1	WĘZŁY CHŁONNE WNEŹRZA KŁATKI PIERSIOWEJ
345	DACARBAZINUM	C77.2	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ JAMY BRZUSZNEJ
346	DACARBAZINUM	C77.3	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY GÓRNEJ I PACHY
347	DACARBAZINUM	C77.4	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY DOLNEJ I PACHWINY
348	DACARBAZINUM	C77.5	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ MIEDNICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
349	DACARBAZINUM	C77.8	WĘZŁY CHŁONNE MNOGICH REGIONÓW
350	DACARBAZINUM	C77.9	WĘZŁY CHŁONNE, NIEOKREŚLONE
351	DACARBAZINUM	C78	WTÓRNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE UKŁADU ODDECHOWEJ I TRAWIENNEGO
352	DACARBAZINUM	C78.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PŁUC
353	DACARBAZINUM	C78.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚRÓDPIERSIA
354	DACARBAZINUM	C78.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPŁUCNEJ
355	DACARBAZINUM	C78.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW ODDECHOWYCH
356	DACARBAZINUM	C78.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
357	DACARBAZINUM	C78.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO I ODBYTNICY
358	DACARBAZINUM	C78.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
359	DACARBAZINUM	C78.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY
360	DACARBAZINUM	C78.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI PRZEWODU POKARMOWEGO
361	DACARBAZINUM	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
362	DACARBAZINUM	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ
363	DACARBAZINUM	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
364	DACARBAZINUM	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY
365	DACARBAZINUM	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH
366	DACARBAZINUM	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
367	DACARBAZINUM	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
368	DACARBAZINUM	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
369	DACARBAZINUM	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
370	DACARBAZINUM	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
371	DACARBAZINUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
372	DACARBAZINUM	C81	CHOROBA HODGKINA
373	DACARBAZINUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
374	DACARBAZINUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
375	DACARBAZINUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
376	DACARBAZINUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
377	DACARBAZINUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
378	DACARBAZINUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
379	DACARBAZINUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
380	DACARBAZINUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
381	DACARBAZINUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
382	DACARBAZINUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
383	DACARBAZINUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
384	DACARBAZINUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
385	DACARBAZINUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
386	DACARBAZINUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
387	DACARBAZINUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
388	DACARBAZINUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
389	DACARBAZINUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
390	DACARBAZINUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
391	DACARBAZINUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
392	DACARBAZINUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
393	DACARBAZINUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
394	DACARBAZINUM	C83.8	INNE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
395	DACARBAZINUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
396	DACARBAZINUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
397	DACARBAZINUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
398	DACARBAZINUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
399	DACARBAZINUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
400	DACARBAZINUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
401	DACARBAZINUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
402	DACARBAZINUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
403	DACARBAZINUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
404	DACARBAZINUM	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
405	DACARBAZINUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
406	DACARBAZINUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
407	DACARBAZINUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
408	DACARBAZINUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
409	DACARBAZINUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
410	DACARBAZINUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
411	DACARBAZINUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
412	DACARBAZINUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
413	DACARBAZINUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
414	DACARBAZINUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
415	DACARBAZINUM	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
416	DACARBAZINUM	C90.0	SZPICZAK MNOGI
417	DACARBAZINUM	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNIKOMÓRKOWA
418	DACARBAZINUM	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
419	DACARBAZINUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
420	DACARBAZINUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
421	DACARBAZINUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
422	DACARBAZINUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
423	DACARBAZINUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
424	DACARBAZINUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
425	DACARBAZINUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
426	DACARBAZINUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
427	DACARBAZINUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
428	DACARBAZINUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
429	DACARBAZINUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
430	DACARBAZINUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
431	DACARBAZINUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
432	DACARBAZINUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
433	DACARBAZINUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
434	DACARBAZINUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
435	DACARBAZINUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
436	DACARBAZINUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
437	DACARBAZINUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
438	DACARBAZINUM	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
439	DACARBAZINUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
440	DACARBAZINUM	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
441	DACARBAZINUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
442	DACARBAZINUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
443	DACARBAZINUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
444	DACARBAZINUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
445	DACARBAZINUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
446	DACARBAZINUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
447	DACARBAZINUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
448	DACARBAZINUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
449	DACARBAZINUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
450	DACARBAZINUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
451	DACARBAZINUM	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
452	DACARBAZINUM	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
453	DACARBAZINUM	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
454	DACARBAZINUM	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
455	DACARBAZINUM	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
456	DACARBAZINUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
457	DACARBAZINUM	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
458	DACARBAZINUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
459	DACARBAZINUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
460	DACARBAZINUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
461	DACARBAZINUM	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
462	DACARBAZINUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
463	DACARBAZINUM	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
464	DACARBAZINUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
465	DACARBAZINUM	D01	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
466	DACARBAZINUM	D01.0	OKRĘŻNICA
467	DACARBAZINUM	D01.1	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
468	DACARBAZINUM	D01.2	ODBYTNICA
469	DACARBAZINUM	D01.3	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
470	DACARBAZINUM	D01.4	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA
471	DACARBAZINUM	D01.5	WĄTROBA, PĘCHERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
472	DACARBAZINUM	D01.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY TRAWIENNE
473	DACARBAZINUM	D01.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
474	DACARBAZINUM	D03	CZERNIAK IN SITU
475	DACARBAZINUM	D03.0	CZERNIAK IN SITU WARGI
476	DACARBAZINUM	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
477	DACARBAZINUM	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
478	DACARBAZINUM	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
479	DACARBAZINUM	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
480	DACARBAZINUM	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
481	DACARBAZINUM	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
482	DACARBAZINUM	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
483	DACARBAZINUM	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
484	DACARBAZINUM	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
485	DACARBAZINUM	D06	RAK IN SITU SZYJKI MACICY
486	DACARBAZINUM	D06.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
487	DACARBAZINUM	D06.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
488	DACARBAZINUM	D06.7	INNA CZĘŚĆ SZYJKI MACICY
489	DACARBAZINUM	D06.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
490	DACARBAZINUM	D07	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
491	DACARBAZINUM	D07.0	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
492	DACARBAZINUM	D07.1	SROM
493	DACARBAZINUM	D07.2	POCHWA
494	DACARBAZINUM	D07.3	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE ŻEŃSKIE
495	DACARBAZINUM	D07.4	PRĄCIE
496	DACARBAZINUM	D07.5	GRUCZOŁ KROKOWY
497	DACARBAZINUM	D07.6	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
498	DACARBAZINUM	D09	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
499	DACARBAZINUM	D09.0	PĘCZERZ MOCZOWY
500	DACARBAZINUM	D09.1	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
501	DACARBAZINUM	D09.2	OKO
502	DACARBAZINUM	D09.3	TARCZYCA I INNE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
503	DACARBAZINUM	D09.7	RAK IN SITU INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
504	DACARBAZINUM	D09.9	RAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
505	DACARBAZINUM	D10	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY JAMY USTNEJ I GARDŁA
506	DACARBAZINUM	D10.0	WARGA
507	DACARBAZINUM	D10.1	JĘZYK
508	DACARBAZINUM	D10.2	DNO JAMY USTNEJ
509	DACARBAZINUM	D10.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JAMY USTNEJ
510	DACARBAZINUM	D10.4	MIGDAŁEK

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
511	DACARBAZINUM	D10.5	INNE STRUKTURY USTNO-GARDŁOWE
512	DACARBAZINUM	D10.6	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA
513	DACARBAZINUM	D10.7	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA
514	DACARBAZINUM	D10.9	GARDŁO, NIEOKREŚLONE
515	DACARBAZINUM	D11	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
516	DACARBAZINUM	D11.0	ŚLINIANKA PRZYUSZNA
517	DACARBAZINUM	D11.7	INNE DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE
518	DACARBAZINUM	D11.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
519	DACARBAZINUM	D12	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE OKRĘŻNICY, ODBYTNICY, ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
520	DACARBAZINUM	D12.0	JELITO ŚLEPE
521	DACARBAZINUM	D12.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
522	DACARBAZINUM	D12.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
523	DACARBAZINUM	D12.3	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
524	DACARBAZINUM	D12.4	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
525	DACARBAZINUM	D12.5	OKRĘŻNICA ESOWATA
526	DACARBAZINUM	D12.6	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
527	DACARBAZINUM	D12.7	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
528	DACARBAZINUM	D12.8	ODBYTNICA
529	DACARBAZINUM	D12.9	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
530	DACARBAZINUM	D13	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU TRAWIENNEGO
531	DACARBAZINUM	D13.0	PRZĘLYK
532	DACARBAZINUM	D13.1	ŻOŁĄDEK
533	DACARBAZINUM	D13.2	DWUNASTNICA
534	DACARBAZINUM	D13.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA CIENKIEGO
535	DACARBAZINUM	D13.4	WĄTROBA
536	DACARBAZINUM	D13.5	DROGI ŻÓLCIOWE ZEWNĄTRZ WĄTROBOWE
537	DACARBAZINUM	D13.6	TRZUSTKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
538	DACARBAZINUM	D13.7	WYSPY TRZUSTKI
539	DACARBAZINUM	D13.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU POKARMOWEGO
540	DACARBAZINUM	D14	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE UCHA ŚRODKOWEGO I UKŁADU ODDECHOWEGO
541	DACARBAZINUM	D14.0	UCHO ŚRODKOWE, JAMA NOSOWA I ZATOKI PRZYNOSOWE
542	DACARBAZINUM	D14.1	KRTAŃ
543	DACARBAZINUM	D14.2	TCHAWICA
544	DACARBAZINUM	D14.3	OSKRZELA I PŁUCA
545	DACARBAZINUM	D14.4	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONE
546	DACARBAZINUM	D15	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
547	DACARBAZINUM	D15.0	GRASICA
548	DACARBAZINUM	D15.1	SERCE
549	DACARBAZINUM	D15.2	SRÓDPIERSIE
550	DACARBAZINUM	D15.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
551	DACARBAZINUM	D15.9	NIEOKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
552	DACARBAZINUM	D16	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE KOŚCI I CHRZĄSTEK STAWOWYCH
553	DACARBAZINUM	D16.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
554	DACARBAZINUM	D16.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
555	DACARBAZINUM	D16.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
556	DACARBAZINUM	D16.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
557	DACARBAZINUM	D16.4	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
558	DACARBAZINUM	D16.5	ŻUCHWA
559	DACARBAZINUM	D16.6	KRĘGOSŁUP
560	DACARBAZINUM	D16.7	ŻEBRA, MOSTEK I OBOJCZYK
561	DACARBAZINUM	D16.8	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
562	DACARBAZINUM	D16.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
563	DACARBAZINUM	D18	NACZYNIANKI KRWIONOŚNE I NACZYNIANKI CHŁONNE JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
564	DACARBAZINUM	D18.0	NACZYNIANKA KRWIONOŚNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
565	DACARBAZINUM	D18.1	NACZYNIAK CHŁONNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
566	DACARBAZINUM	D19	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE MIĘDZYBŁONKA
567	DACARBAZINUM	D19.0	MIĘDZYBŁONIAK OPŁUCNEJ
568	DACARBAZINUM	D19.1	MIĘDZYBŁONIAK OTRZEWNEJ
569	DACARBAZINUM	D19.7	MIĘDZYBŁONIAK INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
570	DACARBAZINUM	D19.9	MIĘDZYBŁONIAK, NIEOKREŚLONY
571	DACARBAZINUM	D20	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANEK MIĘKKICH OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
572	DACARBAZINUM	D20.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
573	DACARBAZINUM	D20.1	OTRZEWNA
574	DACARBAZINUM	D21	INNE NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
575	DACARBAZINUM	D21.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY TWARZY I SZYI
576	DACARBAZINUM	D21.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
577	DACARBAZINUM	D21.2	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
578	DACARBAZINUM	D21.3	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KLATKI PIERSIOWEJ
579	DACARBAZINUM	D21.4	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE BRZUCHA
580	DACARBAZINUM	D21.5	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE MIEDNICY
581	DACARBAZINUM	D21.6	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
582	DACARBAZINUM	D21.9	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE, NIEOKREŚLONE
583	DACARBAZINUM	D27	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR JAJNIKA
584	DACARBAZINUM	D28	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
585	DACARBAZINUM	D28.0	SRÓM
586	DACARBAZINUM	D28.1	POCHWA
587	DACARBAZINUM	D28.2	JAJOWODY I WIĘZADŁA
588	DACARBAZINUM	D28.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
589	DACARBAZINUM	D28.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
590	DACARBAZINUM	D29	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
591	DACARBAZINUM	D29.0	PRĄCIE
592	DACARBAZINUM	D29.1	GRUCZOŁ KROKOWY
593	DACARBAZINUM	D29.2	JĄDRO
594	DACARBAZINUM	D29.3	NAJĄDRZE
595	DACARBAZINUM	D29.4	MOSZNA
596	DACARBAZINUM	D29.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
597	DACARBAZINUM	D29.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
598	DACARBAZINUM	D30	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR NARZĄDÓW MOCZOWYCH
599	DACARBAZINUM	D30.0	NERKA
600	DACARBAZINUM	D30.1	MIEDNICZKA NERKOWA
601	DACARBAZINUM	D30.2	MOCZOWÓD
602	DACARBAZINUM	D30.3	PĘCZERZ MOCZOWY
603	DACARBAZINUM	D30.4	CEWKA MOCZOWA
604	DACARBAZINUM	D30.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
605	DACARBAZINUM	D30.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
606	DACARBAZINUM	D31	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR OKA
607	DACARBAZINUM	D31.0	SPOJÓWKA
608	DACARBAZINUM	D31.1	ROGÓWKA
609	DACARBAZINUM	D31.2	SIATKÓWKA
610	DACARBAZINUM	D31.3	NACZYNIÓWKA
611	DACARBAZINUM	D31.4	CIAŁO RZĘSKOWE
612	DACARBAZINUM	D31.5	GRUCZOŁY I DROGI ŁZOWE
613	DACARBAZINUM	D31.6	OCZODÓŁ, NIEOKREŚLONY
614	DACARBAZINUM	D31.9	OKO, NIEOKREŚLONE
615	DACARBAZINUM	D32	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY OPON MÓZGOWYCH
616	DACARBAZINUM	D32.0	OPONY MÓZGOWE
617	DACARBAZINUM	D32.1	OPONY RDZENIOWE
618	DACARBAZINUM	D32.9	OPONY, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
619	DACARBAZINUM	D33	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
620	DACARBAZINUM	D33.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
621	DACARBAZINUM	D33.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
622	DACARBAZINUM	D33.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
623	DACARBAZINUM	D33.3	NERWY CZASZKOWE
624	DACARBAZINUM	D33.4	RDZEŃ KRĘGOWY
625	DACARBAZINUM	D33.7	INNE OKREŚLONE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
626	DACARBAZINUM	D33.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONY
627	DACARBAZINUM	D34	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR TARCZYCY
628	DACARBAZINUM	D35	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
629	DACARBAZINUM	D35.0	NADNERCZA
630	DACARBAZINUM	D35.1	PRZYTARCZYCE
631	DACARBAZINUM	D35.2	PRZYSADKA
632	DACARBAZINUM	D35.3	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
633	DACARBAZINUM	D35.4	SZYSZYNKĄ
634	DACARBAZINUM	D35.5	KLĘBEK SZYJNY
635	DACARBAZINUM	D35.6	CIAŁA PRZY AORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
636	DACARBAZINUM	D35.7	INNE OKREŚLONE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
637	DACARBAZINUM	D35.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
638	DACARBAZINUM	D35.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
639	DACARBAZINUM	D36	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
640	DACARBAZINUM	D36.0	WĘZŁY CHŁONNE
641	DACARBAZINUM	D36.1	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
642	DACARBAZINUM	D36.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
643	DACARBAZINUM	D36.9	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR, NIEOKREŚLONEGO UMIEJSCOWIENIA
644	DACARBAZINUM	D37	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE JAMY USTNEJ I NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
645	DACARBAZINUM	D37.0	WARGA, JAMA USTNA I GARDŁO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
646	DACARBAZINUM	D37.1	ŻOŁĄDEK
647	DACARBAZINUM	D37.2	JELITO CIENKIE
648	DACARBAZINUM	D37.3	JELIO ŚLEPE
649	DACARBAZINUM	D37.4	OKRĘŻNICA
650	DACARBAZINUM	D37.5	ODBYTNICA
651	DACARBAZINUM	D37.6	WĄTROBA, PĘCHERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
652	DACARBAZINUM	D37.7	INNE NARZĄDY TRAWIENNE
653	DACARBAZINUM	D37.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
654	DACARBAZINUM	D38	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UCHA ŚRODKOWEGO, NARZĄDÓW UKŁADU ODDECHOWEGO I KLATKI PIERSIOWEJ
655	DACARBAZINUM	D38.0	KRTAŃ
656	DACARBAZINUM	D38.1	TCHAWICA, OSKRZELA I PŁUCA
657	DACARBAZINUM	D38.2	OPLUCNA
658	DACARBAZINUM	D38.3	SRÓDPIERSIE
659	DACARBAZINUM	D38.4	GRASICA
660	DACARBAZINUM	D38.5	INNE NARZĄDY UKŁADU ODDECHOWEGO
661	DACARBAZINUM	D38.6	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONY
662	DACARBAZINUM	D39	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
663	DACARBAZINUM	D39.0	MACICA
664	DACARBAZINUM	D39.1	JAJNIK
665	DACARBAZINUM	D39.2	ŁOŻYSKO
666	DACARBAZINUM	D39.7	INNE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
667	DACARBAZINUM	D39.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
668	DACARBAZINUM	D40	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
669	DACARBAZINUM	D40.0	GRUCZOŁ KROKOWY
670	DACARBAZINUM	D40.1	JĄDRO
671	DACARBAZINUM	D40.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
672	DACARBAZINUM	D40.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
673	DACARBAZINUM	D41	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE NARZĄDÓW MOCZOWYCH
674	DACARBAZINUM	D41.0	NERKA
675	DACARBAZINUM	D41.1	MIEDNICZKA NERKOWA
676	DACARBAZINUM	D41.2	MOCZOWÓD
677	DACARBAZINUM	D41.3	CEWKA MOCZOWA
678	DACARBAZINUM	D41.4	PĘCZERZ MOCZOWY
679	DACARBAZINUM	D41.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
680	DACARBAZINUM	D41.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
681	DACARBAZINUM	D42	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE OPON
682	DACARBAZINUM	D42.0	OPONY MÓZGOWE
683	DACARBAZINUM	D42.1	OPONY RDZENIOWE
684	DACARBAZINUM	D42.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
685	DACARBAZINUM	D43	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
686	DACARBAZINUM	D43.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
687	DACARBAZINUM	D43.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
688	DACARBAZINUM	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
689	DACARBAZINUM	D43.3	NERWY CZASZKOWE
690	DACARBAZINUM	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
691	DACARBAZINUM	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
692	DACARBAZINUM	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
693	DACARBAZINUM	D44	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
694	DACARBAZINUM	D44.0	TARCZYCA
695	DACARBAZINUM	D44.1	NADNERCZA
696	DACARBAZINUM	D44.2	PRZYTARCZYCE
697	DACARBAZINUM	D44.3	PRZYSADKA
698	DACARBAZINUM	D44.4	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
699	DACARBAZINUM	D44.5	SZYSZYNKI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
700	DACARBAZINUM	D44.6	KŁĘBEK SZYJNY
701	DACARBAZINUM	D44.7	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
702	DACARBAZINUM	D44.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
703	DACARBAZINUM	D44.9	GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONE
704	DACARBAZINUM	D45	CZERWIENICA PRAWDZIWA
705	DACARBAZINUM	D46	ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
706	DACARBAZINUM	D46.0	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ BEZ SYDEROBLASTÓW
707	DACARBAZINUM	D46.1	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z SYDEROBLASTAMI
708	DACARBAZINUM	D46.2	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW
709	DACARBAZINUM	D46.3	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW Z TRANSFORMACJĄ
710	DACARBAZINUM	D46.4	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ, NIEOKREŚLONA
711	DACARBAZINUM	D46.7	INNE ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
712	DACARBAZINUM	D46.9	ZESPÓŁ MIELODYSPLASTYCZNY, NIEOKREŚLONY
713	DACARBAZINUM	D47	INNY NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
714	DACARBAZINUM	D47.0	GUZY HISTIOCYTÓW I KOMÓREK TUCZNYCH O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE
715	DACARBAZINUM	D47.1	PRZEWLEKŁA CHOROBA UKŁADU WYTWÓRCZEGO SZPIKU
716	DACARBAZINUM	D47.2	GAMMOPATIA MONOKLONALNA
717	DACARBAZINUM	D47.3	SAMOISTNA TROMBOCYTOPENIA (KRWOTOCZNA)
718	DACARBAZINUM	D47.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
719	DACARBAZINUM	D47.9	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH , NIEOKREŚLONE
720	DACARBAZINUM	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
721	DACARBAZINUM	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
722	DACARBAZINUM	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
723	DACARBAZINUM	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
724	DACARBAZINUM	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
725	DACARBAZINUM	D48.4	OTRZEWNIA
726	DACARBAZINUM	D48.5	SKÓRA
727	DACARBAZINUM	D48.6	SUTEK
728	DACARBAZINUM	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
729	DACARBAZINUM	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
730	DACARBAZINUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDEJ
731	DACARBAZINUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
732	DACARBAZINUM	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
733	DACARBAZINUM	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
734	DACARBAZINUM	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
735	DACARBAZINUM	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
736	DACARBAZINUM	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
737	DACARBAZINUM	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIAWATYCH
738	DACARBAZINUM	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
739	DACARBAZINUM	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.19.

DOCETAXELUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	DOCETAXELUM	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2	DOCETAXELUM	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3	DOCETAXELUM	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4	DOCETAXELUM	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5	DOCETAXELUM	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6	DOCETAXELUM	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7	DOCETAXELUM	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8	DOCETAXELUM	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9	DOCETAXELUM	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10	DOCETAXELUM	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11	DOCETAXELUM	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12	DOCETAXELUM	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13	DOCETAXELUM	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14	DOCETAXELUM	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15	DOCETAXELUM	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16	DOCETAXELUM	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17	DOCETAXELUM	C02.4	MIGDAŁEK JĘZYKOWY
18	DOCETAXELUM	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19	DOCETAXELUM	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20	DOCETAXELUM	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21	DOCETAXELUM	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22	DOCETAXELUM	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE
23	DOCETAXELUM	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24	DOCETAXELUM	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ
25	DOCETAXELUM	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26	DOCETAXELUM	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27	DOCETAXELUM	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28	DOCETAXELUM	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29	DOCETAXELUM	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30	DOCETAXELUM	C05.0	PODNIEBIENIE TWARDE
31	DOCETAXELUM	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32	DOCETAXELUM	C05.2	JĘZYCZEK
33	DOCETAXELUM	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34	DOCETAXELUM	C05.9	PODNIEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35	DOCETAXELUM	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36	DOCETAXELUM	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37	DOCETAXELUM	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38	DOCETAXELUM	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39	DOCETAXELUM	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40	DOCETAXELUM	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41	DOCETAXELUM	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42	DOCETAXELUM	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43	DOCETAXELUM	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44	DOCETAXELUM	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45	DOCETAXELUM	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46	DOCETAXELUM	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47	DOCETAXELUM	C09	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48	DOCETAXELUM	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY
49	DOCETAXELUM	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIEBIENNO-GARDŁOWY)
50	DOCETAXELUM	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
51	DOCETAXELUM	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY
52	DOCETAXELUM	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)
53	DOCETAXELUM	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54	DOCETAXELUM	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55	DOCETAXELUM	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56	DOCETAXELUM	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57	DOCETAXELUM	C10.4	SZCZELINA SKRZEŁOWA
58	DOCETAXELUM	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59	DOCETAXELUM	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60	DOCETAXELUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61	DOCETAXELUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62	DOCETAXELUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63	DOCETAXELUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64	DOCETAXELUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65	DOCETAXELUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
66	DOCETAXELUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67	DOCETAXELUM	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZCHYLKU GRUSZKOWATEGO
68	DOCETAXELUM	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPHARYNX)
69	DOCETAXELUM	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70	DOCETAXELUM	C13.1	FALD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FAŁDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71	DOCETAXELUM	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72	DOCETAXELUM	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73	DOCETAXELUM	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74	DOCETAXELUM	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
75	DOCETAXELUM	C14.0	GARDŁO O UMIEJSCOWIENIU NIEOKREŚLONYM
76	DOCETAXELUM	C14.2	PIERŚCIEŃ CHŁONNY GARDŁOWY WALDEYERA
77	DOCETAXELUM	C14.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
78	DOCETAXELUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
79	DOCETAXELUM	C16.0	WPUST
80	DOCETAXELUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
81	DOCETAXELUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
82	DOCETAXELUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
83	DOCETAXELUM	C16.4	ODŹWIERNIK
84	DOCETAXELUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
85	DOCETAXELUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
86	DOCETAXELUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
87	DOCETAXELUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
88	DOCETAXELUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
89	DOCETAXELUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
90	DOCETAXELUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
91	DOCETAXELUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
92	DOCETAXELUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
93	DOCETAXELUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
94	DOCETAXELUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
95	DOCETAXELUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
96	DOCETAXELUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
97	DOCETAXELUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
98	DOCETAXELUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
99	DOCETAXELUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
100	DOCETAXELUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
101	DOCETAXELUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
102	DOCETAXELUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
103	DOCETAXELUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
104	DOCETAXELUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
105	DOCETAXELUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
106	DOCETAXELUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
107	DOCETAXELUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
108	DOCETAXELUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
109	DOCETAXELUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
110	DOCETAXELUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO

Załącznik C.20.

DOXORUBICINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	DOXORUBICINUM	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2.	DOXORUBICINUM	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3.	DOXORUBICINUM	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4.	DOXORUBICINUM	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5.	DOXORUBICINUM	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6.	DOXORUBICINUM	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7.	DOXORUBICINUM	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8.	DOXORUBICINUM	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9.	DOXORUBICINUM	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10.	DOXORUBICINUM	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11.	DOXORUBICINUM	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12.	DOXORUBICINUM	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13.	DOXORUBICINUM	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14.	DOXORUBICINUM	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15.	DOXORUBICINUM	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16.	DOXORUBICINUM	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17.	DOXORUBICINUM	C02.4	MIGDALEK JĘZYKOWY
18.	DOXORUBICINUM	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19.	DOXORUBICINUM	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20.	DOXORUBICINUM	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21.	DOXORUBICINUM	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22.	DOXORUBICINUM	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
23.	DOXORUBICINUM	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE
24.	DOXORUBICINUM	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ
25.	DOXORUBICINUM	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26.	DOXORUBICINUM	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27.	DOXORUBICINUM	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28.	DOXORUBICINUM	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29.	DOXORUBICINUM	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30.	DOXORUBICINUM	C05.0	PODNIEBIENIE TWARDE
31.	DOXORUBICINUM	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32.	DOXORUBICINUM	C05.2	JĘZYCZEK
33.	DOXORUBICINUM	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34.	DOXORUBICINUM	C05.9	PODNIEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35.	DOXORUBICINUM	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36.	DOXORUBICINUM	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37.	DOXORUBICINUM	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38.	DOXORUBICINUM	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39.	DOXORUBICINUM	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40.	DOXORUBICINUM	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41.	DOXORUBICINUM	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42.	DOXORUBICINUM	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43.	DOXORUBICINUM	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44.	DOXORUBICINUM	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45.	DOXORUBICINUM	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46.	DOXORUBICINUM	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47.	DOXORUBICINUM	C09	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48.	DOXORUBICINUM	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
49.	DOXORUBICINUM	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIENIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIENIENNO-GARDŁOWY)
50.	DOXORUBICINUM	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA
51.	DOXORUBICINUM	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY
52.	DOXORUBICINUM	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)
53.	DOXORUBICINUM	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54.	DOXORUBICINUM	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55.	DOXORUBICINUM	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56.	DOXORUBICINUM	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57.	DOXORUBICINUM	C10.4	SZCZELINA SKRZEŁOWA
58.	DOXORUBICINUM	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59.	DOXORUBICINUM	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60.	DOXORUBICINUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61.	DOXORUBICINUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62.	DOXORUBICINUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63.	DOXORUBICINUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64.	DOXORUBICINUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65.	DOXORUBICINUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
66.	DOXORUBICINUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67.	DOXORUBICINUM	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZCHYLKU GRUSZKOWATEGO
68.	DOXORUBICINUM	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPHARYNX)
69.	DOXORUBICINUM	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70.	DOXORUBICINUM	C13.1	FALD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FALDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71.	DOXORUBICINUM	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72.	DOXORUBICINUM	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73.	DOXORUBICINUM	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74.	DOXORUBICINUM	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
75.	DOXORUBICINUM	C14.0	GARDŁO O UMIEJSCOWIENIU NIEOKREŚLONYM
76.	DOXORUBICINUM	C14.2	PIERŚCIEŃ CHŁONNY GARDŁOWY WALDEYERA
77.	DOXORUBICINUM	C14.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
78.	DOXORUBICINUM	C15	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZELYKU
79.	DOXORUBICINUM	C15.0	SZYJNA CZĘŚĆ PRZELYKU
80.	DOXORUBICINUM	C15.1	PIERSIOWA CZĘŚĆ PRZELYKU
81.	DOXORUBICINUM	C15.2	BRZUSZNA CZĘŚĆ PRZELYKU
82.	DOXORUBICINUM	C15.3	GÓRNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
83.	DOXORUBICINUM	C15.4	ŚRODKOWA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
84.	DOXORUBICINUM	C15.5	DOLNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
85.	DOXORUBICINUM	C15.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZELYKU
86.	DOXORUBICINUM	C15.9	PRZELYK, NIEOKREŚLONY
87.	DOXORUBICINUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
88.	DOXORUBICINUM	C16.0	WPUST
89.	DOXORUBICINUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
90.	DOXORUBICINUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
91.	DOXORUBICINUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
92.	DOXORUBICINUM	C16.4	ODŹWIERNIK
93.	DOXORUBICINUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
94.	DOXORUBICINUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
95.	DOXORUBICINUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
96.	DOXORUBICINUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
97.	DOXORUBICINUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
98.	DOXORUBICINUM	C17.0	DWUNASTNICA
99.	DOXORUBICINUM	C17.1	JELITO CZCZE
100.	DOXORUBICINUM	C17.2	JELITO KRĘTE
101.	DOXORUBICINUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
102.	DOXORUBICINUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
103.	DOXORUBICINUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
104.	DOXORUBICINUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
105.	DOXORUBICINUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
106.	DOXORUBICINUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
107.	DOXORUBICINUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
108.	DOXORUBICINUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
109.	DOXORUBICINUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
110.	DOXORUBICINUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE
111.	DOXORUBICINUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
112.	DOXORUBICINUM	C18.7	ESICA
113.	DOXORUBICINUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
114.	DOXORUBICINUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
115.	DOXORUBICINUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
116.	DOXORUBICINUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
117.	DOXORUBICINUM	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
118.	DOXORUBICINUM	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
119.	DOXORUBICINUM	C21.1	KANAŁ ODBYTU
120.	DOXORUBICINUM	C21.2	STREFA KLOAKOGENNA
121.	DOXORUBICINUM	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
122.	DOXORUBICINUM	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
123.	DOXORUBICINUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
124.	DOXORUBICINUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
125.	DOXORUBICINUM	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
126.	DOXORUBICINUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
127.	DOXORUBICINUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
128.	DOXORUBICINUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
129.	DOXORUBICINUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
130.	DOXORUBICINUM	C23	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZYKA ŻÓLCIOWEGO
131.	DOXORUBICINUM	C24	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI DRÓG ŻÓLCIOWYCH
132.	DOXORUBICINUM	C24.0	ZEWNĄTRZĄTROBOWE DROGI ŻÓLCIOWE
133.	DOXORUBICINUM	C24.1	BRODAWKA WIĘKSZA DWUNASTNICY VATERA
134.	DOXORUBICINUM	C24.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DRÓG ŻÓLCIOWYCH
135.	DOXORUBICINUM	C24.9	DROGI ŻÓLCIOWE, NIEOKREŚLONE
136.	DOXORUBICINUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
137.	DOXORUBICINUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
138.	DOXORUBICINUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
139.	DOXORUBICINUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
140.	DOXORUBICINUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
141.	DOXORUBICINUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZ WYDZIELNICZA TRZUSTKI
142.	DOXORUBICINUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
143.	DOXORUBICINUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
144.	DOXORUBICINUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
145.	DOXORUBICINUM	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
146.	DOXORUBICINUM	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
147.	DOXORUBICINUM	C26.1	ŚLEDZIONA
148.	DOXORUBICINUM	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
149.	DOXORUBICINUM	C26.9	CZĘŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
150.	DOXORUBICINUM	C30	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAMY NOSOWEJ I UCHA ŚRODKOWEGO
151.	DOXORUBICINUM	C30.0	JAMA NOSOWA
152.	DOXORUBICINUM	C30.1	UCHO ŚRODKOWE
153.	DOXORUBICINUM	C31	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZATOK PRZYNOSOWYCH
154.	DOXORUBICINUM	C31.0	ZATOKA SZCZĘKOWA
155.	DOXORUBICINUM	C31.1	KOMÓRKI SITOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
156.	DOXORUBICINUM	C31.2	ZATOKA CZOŁOWA
157.	DOXORUBICINUM	C31.3	ZATOKA KLINOWA
158.	DOXORUBICINUM	C31.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ZATOK PRZYNOSOWYCH
159.	DOXORUBICINUM	C31.9	ZATOKA PRZYNOSOWA, NIEOKREŚLONA
160.	DOXORUBICINUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
161.	DOXORUBICINUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
162.	DOXORUBICINUM	C34.1	PLĄT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
163.	DOXORUBICINUM	C34.2	PLĄT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
164.	DOXORUBICINUM	C34.3	PLĄT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
165.	DOXORUBICINUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
166.	DOXORUBICINUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
167.	DOXORUBICINUM	C37	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRASICY
168.	DOXORUBICINUM	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
169.	DOXORUBICINUM	C38.0	SERCE
170.	DOXORUBICINUM	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
171.	DOXORUBICINUM	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
172.	DOXORUBICINUM	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
173.	DOXORUBICINUM	C38.4	OPLUCNA
174.	DOXORUBICINUM	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
175.	DOXORUBICINUM	C39	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
176.	DOXORUBICINUM	C39.0	GÓRNA CZĘŚĆ DRÓG ODDECHOWYCH, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
177.	DOXORUBICINUM	C39.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW WNETRZA KLATKI PIERSIOWEJ
178.	DOXORUBICINUM	C39.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE W OBRĘBIE UKŁADU ODDECHOWEGO
179.	DOXORUBICINUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
180.	DOXORUBICINUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
181.	DOXORUBICINUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
182.	DOXORUBICINUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
183.	DOXORUBICINUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
184.	DOXORUBICINUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
185.	DOXORUBICINUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
186.	DOXORUBICINUM	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
187.	DOXORUBICINUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
188.	DOXORUBICINUM	C41.1	ŻUCHWA
189.	DOXORUBICINUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
190.	DOXORUBICINUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
191.	DOXORUBICINUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
192.	DOXORUBICINUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
193.	DOXORUBICINUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
194.	DOXORUBICINUM	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
195.	DOXORUBICINUM	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
196.	DOXORUBICINUM	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
197.	DOXORUBICINUM	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
198.	DOXORUBICINUM	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
199.	DOXORUBICINUM	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
200.	DOXORUBICINUM	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
201.	DOXORUBICINUM	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
202.	DOXORUBICINUM	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
203.	DOXORUBICINUM	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
204.	DOXORUBICINUM	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
205.	DOXORUBICINUM	C45	MIĘDZYBŁONIAK
206.	DOXORUBICINUM	C45.0	MIĘDZYBŁONIAK OPLUCNEJ
207.	DOXORUBICINUM	C45.1	MIĘDZYBŁONIAK OTRZEWNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
208.	DOXORUBICINUM	C45.2	MIĘDZYBŁONIAK OSIERDZIA
209.	DOXORUBICINUM	C45.7	MIĘDZYBŁONIAK INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
210.	DOXORUBICINUM	C45.9	MIĘDZYBŁONIAK, NIEOKREŚLONY
211.	DOXORUBICINUM	C46	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO
212.	DOXORUBICINUM	C46.0	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO SKÓRY
213.	DOXORUBICINUM	C46.1	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO TKANKI MIĘKKIEJ
214.	DOXORUBICINUM	C46.2	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO PODNIEBIENIA
215.	DOXORUBICINUM	C46.3	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO WĘZŁÓW CHŁONNYCH
216.	DOXORUBICINUM	C46.7	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
217.	DOXORUBICINUM	C46.8	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO LICZNYCH NARZĄDÓW
218.	DOXORUBICINUM	C46.9	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO, NIEOKREŚLONY
219.	DOXORUBICINUM	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
220.	DOXORUBICINUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
221.	DOXORUBICINUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
222.	DOXORUBICINUM	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
223.	DOXORUBICINUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
224.	DOXORUBICINUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
225.	DOXORUBICINUM	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
226.	DOXORUBICINUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
227.	DOXORUBICINUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
228.	DOXORUBICINUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
229.	DOXORUBICINUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
230.	DOXORUBICINUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
231.	DOXORUBICINUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
232.	DOXORUBICINUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
233.	DOXORUBICINUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
234.	DOXORUBICINUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
235.	DOXORUBICINUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
236.	DOXORUBICINUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
237.	DOXORUBICINUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
238.	DOXORUBICINUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
239.	DOXORUBICINUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
240.	DOXORUBICINUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
241.	DOXORUBICINUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
242.	DOXORUBICINUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
243.	DOXORUBICINUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
244.	DOXORUBICINUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
245.	DOXORUBICINUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
246.	DOXORUBICINUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
247.	DOXORUBICINUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
248.	DOXORUBICINUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
249.	DOXORUBICINUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
250.	DOXORUBICINUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
251.	DOXORUBICINUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
252.	DOXORUBICINUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
253.	DOXORUBICINUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
254.	DOXORUBICINUM	C51	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SROMU
255.	DOXORUBICINUM	C51.0	WARGI SROMOWE WIĘKSZE
256.	DOXORUBICINUM	C51.1	WARGI SROMOWE MNIEJSZE
257.	DOXORUBICINUM	C51.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SROMU
258.	DOXORUBICINUM	C51.9	SROM, NIEOKREŚLONE
259.	DOXORUBICINUM	C52	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY POCHWY
260.	DOXORUBICINUM	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
261.	DOXORUBICINUM	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
262.	DOXORUBICINUM	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
263.	DOXORUBICINUM	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SZYJKI MACICY
264.	DOXORUBICINUM	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
265.	DOXORUBICINUM	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY
266.	DOXORUBICINUM	C54.0	CIEŚŃ MACICY
267.	DOXORUBICINUM	C54.1	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
268.	DOXORUBICINUM	C54.2	MIĘŚNIÓWKA MACICY
269.	DOXORUBICINUM	C54.3	DNO MACICY
270.	DOXORUBICINUM	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY
271.	DOXORUBICINUM	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
272.	DOXORUBICINUM	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
273.	DOXORUBICINUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
274.	DOXORUBICINUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
275.	DOXORUBICINUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
276.	DOXORUBICINUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
277.	DOXORUBICINUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
278.	DOXORUBICINUM	C57.3	PRZYMAGICZA
279.	DOXORUBICINUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
280.	DOXORUBICINUM	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
281.	DOXORUBICINUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
282.	DOXORUBICINUM	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
283.	DOXORUBICINUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO
284.	DOXORUBICINUM	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
285.	DOXORUBICINUM	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
286.	DOXORUBICINUM	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
287.	DOXORUBICINUM	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
288.	DOXORUBICINUM	C63	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
289.	DOXORUBICINUM	C63.0	NAJĄDRZE
290.	DOXORUBICINUM	C63.1	POWRÓZEK NASIENNY
291.	DOXORUBICINUM	C63.2	MOSZNA
292.	DOXORUBICINUM	C63.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
293.	DOXORUBICINUM	C63.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
294.	DOXORUBICINUM	C63.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
295.	DOXORUBICINUM	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
296.	DOXORUBICINUM	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ
297.	DOXORUBICINUM	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
298.	DOXORUBICINUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA MOCZOWEGO
299.	DOXORUBICINUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCZERZA MOCZOWEGO
300.	DOXORUBICINUM	C67.1	SZCZYT PĘCZERZA MOCZOWEGO
301.	DOXORUBICINUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
302.	DOXORUBICINUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCZERZA MOCZOWEGO
303.	DOXORUBICINUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
304.	DOXORUBICINUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
305.	DOXORUBICINUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
306.	DOXORUBICINUM	C67.7	MOCZOWNIK
307.	DOXORUBICINUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
308.	DOXORUBICINUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
309.	DOXORUBICINUM	C68	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW MOCZOWYCH
310.	DOXORUBICINUM	C68.0	CEWKA MOCZOWA
311.	DOXORUBICINUM	C68.1	GRUCZOŁY CEWKI MOCZOWEJ
312.	DOXORUBICINUM	C68.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE UKŁADU MOCZOWEGO
313.	DOXORUBICINUM	C68.9	UKŁAD MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
314.	DOXORUBICINUM	C69	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
315.	DOXORUBICINUM	C69.0	SPOJÓWKA
316.	DOXORUBICINUM	C69.1	ROGÓWKA
317.	DOXORUBICINUM	C69.2	SIATKÓWKA
318.	DOXORUBICINUM	C69.3	NACZYNIÓWKA
319.	DOXORUBICINUM	C69.4	CIAŁO RZĘSKOWE
320.	DOXORUBICINUM	C69.5	GRUCZOŁ I DROGI ŁZOWE
321.	DOXORUBICINUM	C69.6	OCZODÓŁ
322.	DOXORUBICINUM	C69.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKA
323.	DOXORUBICINUM	C69.9	OKO, NIEOKREŚLONE
324.	DOXORUBICINUM	C70	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPON
325.	DOXORUBICINUM	C70.0	OPONY MÓZGOWE
326.	DOXORUBICINUM	C70.1	OPONY RDZENIOWE
327.	DOXORUBICINUM	C70.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
328.	DOXORUBICINUM	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU
329.	DOXORUBICINUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
330.	DOXORUBICINUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
331.	DOXORUBICINUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
332.	DOXORUBICINUM	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
333.	DOXORUBICINUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
334.	DOXORUBICINUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
335.	DOXORUBICINUM	C71.6	MÓZDZEK
336.	DOXORUBICINUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
337.	DOXORUBICINUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
338.	DOXORUBICINUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY
339.	DOXORUBICINUM	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
340.	DOXORUBICINUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
341.	DOXORUBICINUM	C72.1	OGON KOŃSKI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
342.	DOXORUBICINUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
343.	DOXORUBICINUM	C72.3	NERW WZROKOWY
344.	DOXORUBICINUM	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
345.	DOXORUBICINUM	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
346.	DOXORUBICINUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
347.	DOXORUBICINUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
348.	DOXORUBICINUM	C73	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TARCZYCY
349.	DOXORUBICINUM	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
350.	DOXORUBICINUM	C74.0	KORA NADNERCZY
351.	DOXORUBICINUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
352.	DOXORUBICINUM	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
353.	DOXORUBICINUM	C75	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO I STRUKTUR POKREWNYCH
354.	DOXORUBICINUM	C75.0	GRUCZOŁ PRZYTARCZOWY
355.	DOXORUBICINUM	C75.1	PRZYSADKA GRUCZOŁOWA
356.	DOXORUBICINUM	C75.2	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
357.	DOXORUBICINUM	C75.3	SZYSZYNKA
358.	DOXORUBICINUM	C75.4	KLĘBEK SZYJNY
359.	DOXORUBICINUM	C75.5	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
360.	DOXORUBICINUM	C75.8	ZAJĘCIE WIELU GRUCZOŁÓW DOKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
361.	DOXORUBICINUM	C75.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
362.	DOXORUBICINUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
363.	DOXORUBICINUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
364.	DOXORUBICINUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
365.	DOXORUBICINUM	C76.2	BRZUCH
366.	DOXORUBICINUM	C76.3	MIEDNICA
367.	DOXORUBICINUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
368.	DOXORUBICINUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
369.	DOXORUBICINUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
370.	DOXORUBICINUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
371.	DOXORUBICINUM	C77	WTÓRNE I NIEOKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WĘZŁÓW CHŁONNYCH
372.	DOXORUBICINUM	C77.0	WĘZŁY CHŁONNE GŁOWY, TWARZY I SZYI
373.	DOXORUBICINUM	C77.1	WĘZŁY CHŁONNE WNEŹRZA KLATKI PIERSIOWEJ
374.	DOXORUBICINUM	C77.2	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ JAMY BRZUSZNEJ
375.	DOXORUBICINUM	C77.3	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY GÓRNEJ I PACHY
376.	DOXORUBICINUM	C77.4	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY DOLNEJ I PACHWINY
377.	DOXORUBICINUM	C77.5	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ MIEDNICY
378.	DOXORUBICINUM	C77.8	WĘZŁY CHŁONNE MNOGICH REGIONÓW
379.	DOXORUBICINUM	C77.9	WĘZŁY CHŁONNE, NIEOKREŚLONE
380.	DOXORUBICINUM	C78	WTÓRNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE UKŁADU ODDECHOWEJ I TRAWIENNEGO
381.	DOXORUBICINUM	C78.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PŁUC
382.	DOXORUBICINUM	C78.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚRÓDPIERSIA
383.	DOXORUBICINUM	C78.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPLUCNEJ
384.	DOXORUBICINUM	C78.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW ODDECHOWYCH
385.	DOXORUBICINUM	C78.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
386.	DOXORUBICINUM	C78.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO I ODBYTNICY
387.	DOXORUBICINUM	C78.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
388.	DOXORUBICINUM	C78.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY
389.	DOXORUBICINUM	C78.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI PRZEWODU POKARMOWEGO
390.	DOXORUBICINUM	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
391.	DOXORUBICINUM	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ
392.	DOXORUBICINUM	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
393.	DOXORUBICINUM	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY
394.	DOXORUBICINUM	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH
395.	DOXORUBICINUM	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
396.	DOXORUBICINUM	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
397.	DOXORUBICINUM	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
398.	DOXORUBICINUM	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
399.	DOXORUBICINUM	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
400.	DOXORUBICINUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
401.	DOXORUBICINUM	C81	CHOROBA HODGKINA
402.	DOXORUBICINUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
403.	DOXORUBICINUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
404.	DOXORUBICINUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
405.	DOXORUBICINUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
406.	DOXORUBICINUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
407.	DOXORUBICINUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
408.	DOXORUBICINUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
409.	DOXORUBICINUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
410.	DOXORUBICINUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
411.	DOXORUBICINUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
412.	DOXORUBICINUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
413.	DOXORUBICINUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
414.	DOXORUBICINUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
415.	DOXORUBICINUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
416.	DOXORUBICINUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
417.	DOXORUBICINUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
418.	DOXORUBICINUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
419.	DOXORUBICINUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
420.	DOXORUBICINUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
421.	DOXORUBICINUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
422.	DOXORUBICINUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
423.	DOXORUBICINUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
424.	DOXORUBICINUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
425.	DOXORUBICINUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
426.	DOXORUBICINUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
427.	DOXORUBICINUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
428.	DOXORUBICINUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
429.	DOXORUBICINUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
430.	DOXORUBICINUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
431.	DOXORUBICINUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
432.	DOXORUBICINUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
433.	DOXORUBICINUM	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
434.	DOXORUBICINUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
435.	DOXORUBICINUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
436.	DOXORUBICINUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
437.	DOXORUBICINUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
438.	DOXORUBICINUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
439.	DOXORUBICINUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
440.	DOXORUBICINUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
441.	DOXORUBICINUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
442.	DOXORUBICINUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
443.	DOXORUBICINUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
444.	DOXORUBICINUM	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
445.	DOXORUBICINUM	C90.0	SZPICZAK MNOGI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
446.	DOXORUBICINUM	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNOKOMÓRKOWA
447.	DOXORUBICINUM	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
448.	DOXORUBICINUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
449.	DOXORUBICINUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
450.	DOXORUBICINUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
451.	DOXORUBICINUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
452.	DOXORUBICINUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
453.	DOXORUBICINUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
454.	DOXORUBICINUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
455.	DOXORUBICINUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
456.	DOXORUBICINUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
457.	DOXORUBICINUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
458.	DOXORUBICINUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
459.	DOXORUBICINUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
460.	DOXORUBICINUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
461.	DOXORUBICINUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
462.	DOXORUBICINUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
463.	DOXORUBICINUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
464.	DOXORUBICINUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
465.	DOXORUBICINUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
466.	DOXORUBICINUM	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
467.	DOXORUBICINUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
468.	DOXORUBICINUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
469.	DOXORUBICINUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
470.	DOXORUBICINUM	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
471.	DOXORUBICINUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
472.	DOXORUBICINUM	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
473.	DOXORUBICINUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
474.	DOXORUBICINUM	D01	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
475.	DOXORUBICINUM	D01.0	OKRĘŻNICA
476.	DOXORUBICINUM	D01.1	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
477.	DOXORUBICINUM	D01.2	ODBYTNICA
478.	DOXORUBICINUM	D01.3	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
479.	DOXORUBICINUM	D01.4	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA
480.	DOXORUBICINUM	D01.5	WĄTROBA, PĘCHERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
481.	DOXORUBICINUM	D01.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY TRAWIENNE
482.	DOXORUBICINUM	D01.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
483.	DOXORUBICINUM	D03	CZERNIAK IN SITU
484.	DOXORUBICINUM	D03.0	CZERNIAK IN SITU WARGI
485.	DOXORUBICINUM	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
486.	DOXORUBICINUM	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
487.	DOXORUBICINUM	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
488.	DOXORUBICINUM	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
489.	DOXORUBICINUM	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
490.	DOXORUBICINUM	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
491.	DOXORUBICINUM	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
492.	DOXORUBICINUM	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
493.	DOXORUBICINUM	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
494.	DOXORUBICINUM	D06	RAK IN SITU SZYJKI MACICY
495.	DOXORUBICINUM	D06.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
496.	DOXORUBICINUM	D06.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
497.	DOXORUBICINUM	D06.7	INNA CZĘŚĆ SZYJKI MACICY
498.	DOXORUBICINUM	D06.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
499.	DOXORUBICINUM	D07	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
500.	DOXORUBICINUM	D07.0	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
501.	DOXORUBICINUM	D07.1	SROM
502.	DOXORUBICINUM	D07.2	POCHWA
503.	DOXORUBICINUM	D07.3	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE ŻEŃSKIE
504.	DOXORUBICINUM	D07.4	PRĄCIE
505.	DOXORUBICINUM	D07.5	GRUCZOŁ KROKOWY
506.	DOXORUBICINUM	D07.6	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
507.	DOXORUBICINUM	D09	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
508.	DOXORUBICINUM	D09.0	PĘCZERZ MOCZOWY
509.	DOXORUBICINUM	D09.1	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
510.	DOXORUBICINUM	D09.2	OKO
511.	DOXORUBICINUM	D09.3	TARCZYCA I INNE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
512.	DOXORUBICINUM	D09.7	RAK IN SITU INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
513.	DOXORUBICINUM	D09.9	RAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
514.	DOXORUBICINUM	D10	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY JAMY USTNEJ I GARDŁA
515.	DOXORUBICINUM	D10.0	WARGA
516.	DOXORUBICINUM	D10.1	JĘZYK
517.	DOXORUBICINUM	D10.2	DNO JAMY USTNEJ
518.	DOXORUBICINUM	D10.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JAMY USTNEJ
519.	DOXORUBICINUM	D10.4	MIGDAŁEK
520.	DOXORUBICINUM	D10.5	INNE STRUKTURY USTNO-GARDŁOWE
521.	DOXORUBICINUM	D10.6	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA
522.	DOXORUBICINUM	D10.7	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA
523.	DOXORUBICINUM	D10.9	GARDŁO, NIEOKREŚLONE
524.	DOXORUBICINUM	D11	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
525.	DOXORUBICINUM	D11.0	ŚLINIANKA PRZYUSZNA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
526.	DOXORUBICINUM	D11.7	INNE DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE
527.	DOXORUBICINUM	D11.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
528.	DOXORUBICINUM	D12	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE OKRĘŻNICY, ODBYTNICY, ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
529.	DOXORUBICINUM	D12.0	JELITO ŚLEPE
530.	DOXORUBICINUM	D12.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
531.	DOXORUBICINUM	D12.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
532.	DOXORUBICINUM	D12.3	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
533.	DOXORUBICINUM	D12.4	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
534.	DOXORUBICINUM	D12.5	OKRĘŻNICA ESOWATA
535.	DOXORUBICINUM	D12.6	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
536.	DOXORUBICINUM	D12.7	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
537.	DOXORUBICINUM	D12.8	ODBYTNICA
538.	DOXORUBICINUM	D12.9	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
539.	DOXORUBICINUM	D13	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU TRAWIENNEGO
540.	DOXORUBICINUM	D13.0	PRZELYK
541.	DOXORUBICINUM	D13.1	ŻOŁĄDEK
542.	DOXORUBICINUM	D13.2	DWUNASTNICA
543.	DOXORUBICINUM	D13.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA CIENKIEGO
544.	DOXORUBICINUM	D13.4	WĄTROBA
545.	DOXORUBICINUM	D13.5	DROGI ŻÓLCIOWE ZEWNĄTRZWĄTROBOWE
546.	DOXORUBICINUM	D13.6	TRZUSTKA
547.	DOXORUBICINUM	D13.7	WSPY TRZUSTKI
548.	DOXORUBICINUM	D13.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU POKARMOWEGO
549.	DOXORUBICINUM	D14	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE UCHA ŚRODKOWEGO I UKŁADU ODDECHOWEGO
550.	DOXORUBICINUM	D14.0	UCHO ŚRODKOWE, JAMA NOSOWA I ZATOKI PRZYNOSOWE
551.	DOXORUBICINUM	D14.1	KRTAŃ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
552.	DOXORUBICINUM	D14.2	TCHAWICA
553.	DOXORUBICINUM	D14.3	OSKRZELA I PŁUCA
554.	DOXORUBICINUM	D14.4	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONE
555.	DOXORUBICINUM	D15	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
556.	DOXORUBICINUM	D15.0	GRASICA
557.	DOXORUBICINUM	D15.1	SERCE
558.	DOXORUBICINUM	D15.2	SRÓDPIERSIE
559.	DOXORUBICINUM	D15.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
560.	DOXORUBICINUM	D15.9	NIEOKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
561.	DOXORUBICINUM	D16	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE KOŚCI I CHRZĄSTEK STAWOWYCH
562.	DOXORUBICINUM	D16.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
563.	DOXORUBICINUM	D16.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
564.	DOXORUBICINUM	D16.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
565.	DOXORUBICINUM	D16.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
566.	DOXORUBICINUM	D16.4	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
567.	DOXORUBICINUM	D16.5	ŻUCHWA
568.	DOXORUBICINUM	D16.6	KRĘGOSŁUP
569.	DOXORUBICINUM	D16.7	ŻEBRA, MOSTEK I OBOJCZYK
570.	DOXORUBICINUM	D16.8	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
571.	DOXORUBICINUM	D16.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
572.	DOXORUBICINUM	D17	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE Z TKANKI TŁUSZCZOWEJ
573.	DOXORUBICINUM	D17.0	TŁUSZCZAK SKÓRY I TKANKI PODSKÓRNEJ GŁOWY, TWARZY I SZYI
574.	DOXORUBICINUM	D17.1	TŁUSZCZAK SKÓRY I TKANKI PODSKÓRNEJ TUŁOWIA
575.	DOXORUBICINUM	D17.2	TŁUSZCZAK SKÓRY I TKANKI PODSKÓRNEJ KOŃCZYŃ
576.	DOXORUBICINUM	D17.3	TŁUSZCZAK SKÓRY I TKANKI PODSKÓRNEJ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
577.	DOXORUBICINUM	D17.4	TŁUSZCZAK NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
578.	DOXORUBICINUM	D17.5	TŁUSZCZAK NARZĄDÓW JAMY BRZUSZNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
579.	DOXORUBICINUM	D17.6	TŁUSZCZAK POWRÓZKA NASIENNEGO
580.	DOXORUBICINUM	D17.7	TŁUSZCZAK INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
581.	DOXORUBICINUM	D17.9	TŁUSZCZAK, NIEOKREŚLONY
582.	DOXORUBICINUM	D20	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANEK MIĘKKICH OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
583.	DOXORUBICINUM	D20.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
584.	DOXORUBICINUM	D20.1	OTRZEWNA
585.	DOXORUBICINUM	D21	INNE NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
586.	DOXORUBICINUM	D21.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY TWARZY I SZYI
587.	DOXORUBICINUM	D21.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
588.	DOXORUBICINUM	D21.2	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
589.	DOXORUBICINUM	D21.3	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KLATKI PIERSIOWEJ
590.	DOXORUBICINUM	D21.4	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE BRZUCHA
591.	DOXORUBICINUM	D21.5	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE MIEDNICY
592.	DOXORUBICINUM	D21.6	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
593.	DOXORUBICINUM	D21.9	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE, NIEOKREŚLONE
594.	DOXORUBICINUM	D27	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR JAJNIKA
595.	DOXORUBICINUM	D28	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
596.	DOXORUBICINUM	D28.0	SROM
597.	DOXORUBICINUM	D28.1	POCHWA
598.	DOXORUBICINUM	D28.2	JAJOWODY I WIĘZADŁA
599.	DOXORUBICINUM	D28.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
600.	DOXORUBICINUM	D28.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
601.	DOXORUBICINUM	D29	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
602.	DOXORUBICINUM	D29.0	PRĄCIE
603.	DOXORUBICINUM	D29.1	GRUCZOŁ KROKOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
604.	DOXORUBICINUM	D29.2	JĄDRO
605.	DOXORUBICINUM	D29.3	NAJĄDRZE
606.	DOXORUBICINUM	D29.4	MOSZNA
607.	DOXORUBICINUM	D29.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
608.	DOXORUBICINUM	D29.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
609.	DOXORUBICINUM	D30	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR NARZĄDÓW MOCZOWYCH
610.	DOXORUBICINUM	D30.0	NERKA
611.	DOXORUBICINUM	D30.1	MIEDNICZKA NERKOWA
612.	DOXORUBICINUM	D30.2	MOCZOWÓD
613.	DOXORUBICINUM	D30.3	PĘCZERZ MOCZOWY
614.	DOXORUBICINUM	D30.4	CEWKA MOCZOWA
615.	DOXORUBICINUM	D30.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
616.	DOXORUBICINUM	D30.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
617.	DOXORUBICINUM	D31	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR OKA
618.	DOXORUBICINUM	D31.0	SPOJÓWKA
619.	DOXORUBICINUM	D31.1	ROGÓWKA
620.	DOXORUBICINUM	D31.2	SIATKÓWKA
621.	DOXORUBICINUM	D31.3	NACZYNIÓWKA
622.	DOXORUBICINUM	D31.4	CIAŁO RZĘSKOWE
623.	DOXORUBICINUM	D31.5	GRUCZOŁY I DROGI ŁZOWE
624.	DOXORUBICINUM	D31.6	OCZODÓŁ, NIEOKREŚLONY
625.	DOXORUBICINUM	D31.9	OKO, NIEOKREŚLONE
626.	DOXORUBICINUM	D32	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY OPON MÓZGOWYCH
627.	DOXORUBICINUM	D32.0	OPONY MÓZGOWE
628.	DOXORUBICINUM	D32.1	OPONY RDZENIOWE
629.	DOXORUBICINUM	D32.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
630.	DOXORUBICINUM	D33	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
631.	DOXORUBICINUM	D33.0	MÓZG, NADNAMBIOTOWE
632.	DOXORUBICINUM	D33.1	MÓZG, PODNAMBIOTOWE
633.	DOXORUBICINUM	D33.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
634.	DOXORUBICINUM	D33.3	NERWY CZASZKOWE
635.	DOXORUBICINUM	D33.4	RDZEŃ KRĘGOWY
636.	DOXORUBICINUM	D33.7	INNE OKREŚLONE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
637.	DOXORUBICINUM	D33.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONY
638.	DOXORUBICINUM	D34	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR TARCZYCY
639.	DOXORUBICINUM	D35	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
640.	DOXORUBICINUM	D35.0	NADNERCZA
641.	DOXORUBICINUM	D35.1	PRZYTARCZYCE
642.	DOXORUBICINUM	D35.2	PRZYSADKA
643.	DOXORUBICINUM	D35.3	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
644.	DOXORUBICINUM	D35.4	SZYSZYŃKA
645.	DOXORUBICINUM	D35.5	KŁĘBEK SZYJNY
646.	DOXORUBICINUM	D35.6	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRZYZWOJOWE
647.	DOXORUBICINUM	D35.7	INNE OKREŚLONE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
648.	DOXORUBICINUM	D35.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
649.	DOXORUBICINUM	D35.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
650.	DOXORUBICINUM	D36	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
651.	DOXORUBICINUM	D36.0	WĘZŁY CHŁONNE
652.	DOXORUBICINUM	D36.1	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
653.	DOXORUBICINUM	D36.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
654.	DOXORUBICINUM	D36.9	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR, NIEOKREŚLONEGO UMIEJSCOWIENIA
655.	DOXORUBICINUM	D37	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE JAMY USTNEJ I NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
656.	DOXORUBICINUM	D37.0	WARGA, JAMA USTNA I GARDŁO
657.	DOXORUBICINUM	D37.1	ŻOŁĄDEK

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
658.	DOXORUBICINUM	D37.2	JELITO CIENKIE
659.	DOXORUBICINUM	D37.3	JELIO ŚLEPE
660.	DOXORUBICINUM	D37.4	OKRĘŻNICA
661.	DOXORUBICINUM	D37.5	ODBYTNICA
662.	DOXORUBICINUM	D37.6	WĄTROBA, PĘCZERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
663.	DOXORUBICINUM	D37.7	INNE NARZĄDY TRAWIENNE
664.	DOXORUBICINUM	D37.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
665.	DOXORUBICINUM	D38	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UCHA ŚRODKOWEGO, NARZĄDÓW UKŁADU ODDECHOWEGO I KLATKI PIERSIOWEJ
666.	DOXORUBICINUM	D38.0	KRTAŃ
667.	DOXORUBICINUM	D38.1	TCHAWICA, OSKRZELA I PŁUCA
668.	DOXORUBICINUM	D38.2	OPŁUCNA
669.	DOXORUBICINUM	D38.3	SRÓDPIERSIE
670.	DOXORUBICINUM	D38.4	GRASICA
671.	DOXORUBICINUM	D38.5	INNE NARZĄDY UKŁADU ODDECHOWEGO
672.	DOXORUBICINUM	D38.6	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONY
673.	DOXORUBICINUM	D39	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
674.	DOXORUBICINUM	D39.0	MACICA
675.	DOXORUBICINUM	D39.1	JAJNIK
676.	DOXORUBICINUM	D39.2	ŁOŻYSKO
677.	DOXORUBICINUM	D39.7	INNE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
678.	DOXORUBICINUM	D39.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
679.	DOXORUBICINUM	D40	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
680.	DOXORUBICINUM	D40.0	GRUCZOŁ KROKOWY
681.	DOXORUBICINUM	D40.1	JĄDRO
682.	DOXORUBICINUM	D40.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
683.	DOXORUBICINUM	D40.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
684.	DOXORUBICINUM	D41	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE NARZĄDÓW MOCZOWYCH
685.	DOXORUBICINUM	D41.0	NERKA
686.	DOXORUBICINUM	D41.1	MIEDNICZKA NERKOWA
687.	DOXORUBICINUM	D41.2	MOCZOWÓD
688.	DOXORUBICINUM	D41.3	CEWKA MOCZOWA
689.	DOXORUBICINUM	D41.4	PĘCHERZ MOCZOWY
690.	DOXORUBICINUM	D41.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
691.	DOXORUBICINUM	D41.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
692.	DOXORUBICINUM	D42	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE OPON
693.	DOXORUBICINUM	D42.0	OPONY MÓZGOWE
694.	DOXORUBICINUM	D42.1	OPONY RDZENIOWE
695.	DOXORUBICINUM	D42.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
696.	DOXORUBICINUM	D43	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
697.	DOXORUBICINUM	D43.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
698.	DOXORUBICINUM	D43.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
699.	DOXORUBICINUM	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
700.	DOXORUBICINUM	D43.3	NERWY CZASZKOWE
701.	DOXORUBICINUM	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
702.	DOXORUBICINUM	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
703.	DOXORUBICINUM	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
704.	DOXORUBICINUM	D44	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
705.	DOXORUBICINUM	D44.0	TARCZYCA
706.	DOXORUBICINUM	D44.1	NADNERCZA
707.	DOXORUBICINUM	D44.2	PRZYTARCZYCE
708.	DOXORUBICINUM	D44.3	PRZYSADKA
709.	DOXORUBICINUM	D44.4	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
710.	DOXORUBICINUM	D44.5	SZYSZYNKA
711.	DOXORUBICINUM	D44.6	KŁĘBEK SZYJNY
712.	DOXORUBICINUM	D44.7	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
713.	DOXORUBICINUM	D44.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
714.	DOXORUBICINUM	D44.9	GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONE
715.	DOXORUBICINUM	D47.3	SAMOISTNA TROMBOCYTOPENIA (KRWOTOCZNA)
716.	DOXORUBICINUM	D47.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓTRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
717.	DOXORUBICINUM	D47.9	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓTRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH , NIEOKREŚLONE
718.	DOXORUBICINUM	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
719.	DOXORUBICINUM	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
720.	DOXORUBICINUM	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
721.	DOXORUBICINUM	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
722.	DOXORUBICINUM	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
723.	DOXORUBICINUM	D48.4	OTRZEWNA
724.	DOXORUBICINUM	D48.5	SKÓRA
725.	DOXORUBICINUM	D48.6	SUTEK
726.	DOXORUBICINUM	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
727.	DOXORUBICINUM	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
728.	DOXORUBICINUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
729.	DOXORUBICINUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
730.	DOXORUBICINUM	D76.2	ZESPÓŁ HEMOFAGOCYTOWY ZWIĄZANY Z ZAKAŻENIEM
731.	DOXORUBICINUM	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
732.	DOXORUBICINUM	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
733.	DOXORUBICINUM	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, POSTAĆ NEUROPATYCZNA
734.	DOXORUBICINUM	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
735.	DOXORUBICINUM	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
736.	DOXORUBICINUM	E85.4	ZŁOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
737.	DOXORUBICINUM	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
738.	DOXORUBICINUM	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.21.a.

DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY-DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
2.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
3.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
4.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
5.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
6.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
7.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
8.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
9.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
10.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY

Załącznik C.21.b.

DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM

Nowotwory u pacjentów, u których występują istotne czynniki ryzyka poważnych zdarzeń sercowo-naczyniowych wymienione poniżej:

1. Choroba wieńcowa;
2. Łagodna dysfunkcja skurczowa lewej komory serca EF=45-50%;
3. Cukrzyca insulinozależna;
4. Utrwalone migotanie przedsionków;
5. Arytmia komorowa;
6. Umiarkowane zwężenie zastawki aortalnej;
7. Nadciśnienie tętnicze z powikłaniami;
8. Przebyta w przeszłości terapia doksorubicyną konwencjonalną z wykorzystaniem dawki łącznej $\geq 200 \text{mg/m}^2$;

z uwzględnieniem przeciwwskazań:

1. Objawowa niewydolność serca (klasa III lub IV wg NYHA);
2. Dysfunkcja skurczowa lewej komory serca EF<40%;
3. Przebyty zawał serca < 6 tygodni;
4. Udokumentowany częstoskurcz komorowy w wywiadzie;
5. Źle kontrolowane nadciśnienie tętnicze;
6. Niestabilna dławica piersiowa (klasa CCS III lub IV)

we wskazaniach innych niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego zakwalifikowanych do poniższych rozpoznań wg ICD-10

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY-DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C81	CHOROBA HODGKINA
2.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
3.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
4.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
5.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH

Załącznik C.22.

DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY-DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C46	MIĘSAK KAPOSI' EGO
2.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C46.0	MIĘSAK KAPOSI' EGO SKÓRY
3.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C46.1	MIĘSAK KAPOSI' EGO TKANKI MIĘKKIEJ
4.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C46.2	MIĘSAK KAPOSI' EGO PODNIEBIENIA
5.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C46.3	MIĘSAK KAPOSI' EGO WĘZŁÓW CHŁONNYCH
6.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C46.7	MIĘSAK KAPOSI' EGO INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
7.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C46.8	MIĘSAK KAPOSI' EGO LICZNYCH NARZĄDÓW
8.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C46.9	MIĘSAK KAPOSI' EGO, NIEOKREŚLONY
9.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
10.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
11.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
12.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
13.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
14.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
15.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
16.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
17.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
18.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY-DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
19.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
20.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
21.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C90.0	SZPICZAK MNOGI
22.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNOKOMÓRKOWA
23.	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA

Załącznik C.23.

EPIRUBICINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	EPIRUBICINUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
2	EPIRUBICINUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
3	EPIRUBICINUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
4	EPIRUBICINUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
5	EPIRUBICINUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
6	EPIRUBICINUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
7	EPIRUBICINUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
8	EPIRUBICINUM	C15	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZELYKU
9	EPIRUBICINUM	C15.0	SZYJNA CZĘŚĆ PRZELYKU
10	EPIRUBICINUM	C15.1	PIERSIOWA CZĘŚĆ PRZELYKU
11	EPIRUBICINUM	C15.2	BRZUSZNA CZĘŚĆ PRZELYKU
12	EPIRUBICINUM	C15.3	GÓRNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
13	EPIRUBICINUM	C15.4	ŚRODKOWA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
14	EPIRUBICINUM	C15.5	DOLNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
15	EPIRUBICINUM	C15.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZELYKU
16	EPIRUBICINUM	C15.9	PRZELYK, NIEOKREŚLONY
17	EPIRUBICINUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
18	EPIRUBICINUM	C16.0	WPUST
19	EPIRUBICINUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
20	EPIRUBICINUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
21	EPIRUBICINUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
22	EPIRUBICINUM	C16.4	ODŹWIERNIK
23	EPIRUBICINUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24	EPIRUBICINUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
25	EPIRUBICINUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
26	EPIRUBICINUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
27	EPIRUBICINUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
28	EPIRUBICINUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
29	EPIRUBICINUM	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
30	EPIRUBICINUM	C34.2	PŁAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
31	EPIRUBICINUM	C34.3	PŁAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
32	EPIRUBICINUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
33	EPIRUBICINUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
34	EPIRUBICINUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
35	EPIRUBICINUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
36	EPIRUBICINUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
37	EPIRUBICINUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
38	EPIRUBICINUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
39	EPIRUBICINUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
40	EPIRUBICINUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
41	EPIRUBICINUM	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
42	EPIRUBICINUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
43	EPIRUBICINUM	C41.1	ŻUCHWA
44	EPIRUBICINUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
45	EPIRUBICINUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
46	EPIRUBICINUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
47	EPIRUBICINUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
48	EPIRUBICINUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
49	EPIRUBICINUM	C46	MIĘSAK KAPOSI' EGO
50	EPIRUBICINUM	C46.0	MIĘSAK KAPOSI' EGO SKÓRY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
51	EPIRUBICINUM	C46.1	MIĘSAK KAPOSI' EGO TKANKI MIĘKKIEJ
52	EPIRUBICINUM	C46.2	MIĘSAK KAPOSI' EGO PODNIEBIENIA
53	EPIRUBICINUM	C46.3	MIĘSAK KAPOSI' EGO WĘZŁÓW CHŁONNYCH
54	EPIRUBICINUM	C46.7	MIĘSAK KAPOSI' EGO INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
55	EPIRUBICINUM	C46.8	MIĘSAK KAPOSI' EGO LICZNYCH NARZĄDÓW
56	EPIRUBICINUM	C46.9	MIĘSAK KAPOSI' EGO, NIEOKREŚLONY
57	EPIRUBICINUM	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
58	EPIRUBICINUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
59	EPIRUBICINUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
60	EPIRUBICINUM	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
61	EPIRUBICINUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
62	EPIRUBICINUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
63	EPIRUBICINUM	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
64	EPIRUBICINUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
65	EPIRUBICINUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
66	EPIRUBICINUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
67	EPIRUBICINUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
68	EPIRUBICINUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
69	EPIRUBICINUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
70	EPIRUBICINUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
71	EPIRUBICINUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
72	EPIRUBICINUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
73	EPIRUBICINUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
74	EPIRUBICINUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
75	EPIRUBICINUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
76	EPIRUBICINUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
77	EPIRUBICINUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
78	EPIRUBICINUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
79	EPIRUBICINUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
80	EPIRUBICINUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
81	EPIRUBICINUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
82	EPIRUBICINUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
83	EPIRUBICINUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
84	EPIRUBICINUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
85	EPIRUBICINUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
86	EPIRUBICINUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
87	EPIRUBICINUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
88	EPIRUBICINUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
89	EPIRUBICINUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
90	EPIRUBICINUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
91	EPIRUBICINUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
92	EPIRUBICINUM	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY
93	EPIRUBICINUM	C54.0	CIEŚŃ MACICY
94	EPIRUBICINUM	C54.1	BŁONA ŚLIZOWA MACICY
95	EPIRUBICINUM	C54.2	MIĘŚNIÓWKA MACICY
96	EPIRUBICINUM	C54.3	DNO MACICY
97	EPIRUBICINUM	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY
98	EPIRUBICINUM	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
99	EPIRUBICINUM	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
100	EPIRUBICINUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
101	EPIRUBICINUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
102	EPIRUBICINUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
103	EPIRUBICINUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
104	EPIRUBICINUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
105	EPIRUBICINUM	C57.3	PRZYMACICZA
106	EPIRUBICINUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
107	EPIRUBICINUM	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
108	EPIRUBICINUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
109	EPIRUBICINUM	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
110	EPIRUBICINUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
111	EPIRUBICINUM	C81	CHOROBA HODGKINA
112	EPIRUBICINUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
113	EPIRUBICINUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
114	EPIRUBICINUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
115	EPIRUBICINUM	C81.3	ZMNIJSZENIE LIMFOCYTÓW
116	EPIRUBICINUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
117	EPIRUBICINUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
118	EPIRUBICINUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
119	EPIRUBICINUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
120	EPIRUBICINUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
121	EPIRUBICINUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
122	EPIRUBICINUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
123	EPIRUBICINUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
124	EPIRUBICINUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
125	EPIRUBICINUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
126	EPIRUBICINUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
127	EPIRUBICINUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
128	EPIRUBICINUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
129	EPIRUBICINUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
130	EPIRUBICINUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
131	EPIRUBICINUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
132	EPIRUBICINUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
133	EPIRUBICINUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
134	EPIRUBICINUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
135	EPIRUBICINUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
136	EPIRUBICINUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
137	EPIRUBICINUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
138	EPIRUBICINUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
139	EPIRUBICINUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
140	EPIRUBICINUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
141	EPIRUBICINUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
142	EPIRUBICINUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
143	EPIRUBICINUM	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
144	EPIRUBICINUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
145	EPIRUBICINUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
146	EPIRUBICINUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
147	EPIRUBICINUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
148	EPIRUBICINUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
149	EPIRUBICINUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
150	EPIRUBICINUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
151	EPIRUBICINUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
152	EPIRUBICINUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
153	EPIRUBICINUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
154	EPIRUBICINUM	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
155	EPIRUBICINUM	C90.0	SZPICZAK MNOGI
156	EPIRUBICINUM	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNOKOMÓRKOWA
157	EPIRUBICINUM	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
158	EPIRUBICINUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
159	EPIRUBICINUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
160	EPIRUBICINUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
161	EPIRUBICINUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
162	EPIRUBICINUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
163	EPIRUBICINUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
164	EPIRUBICINUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
165	EPIRUBICINUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
166	EPIRUBICINUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
167	EPIRUBICINUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
168	EPIRUBICINUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
169	EPIRUBICINUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
170	EPIRUBICINUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
171	EPIRUBICINUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
172	EPIRUBICINUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
173	EPIRUBICINUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
174	EPIRUBICINUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
175	EPIRUBICINUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
176	EPIRUBICINUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
177	EPIRUBICINUM	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
178	EPIRUBICINUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
179	EPIRUBICINUM	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
180	EPIRUBICINUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
181	EPIRUBICINUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
182	EPIRUBICINUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
183	EPIRUBICINUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
184	EPIRUBICINUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
185	EPIRUBICINUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
186	EPIRUBICINUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
187	EPIRUBICINUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIANA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
188	EPIRUBICINUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
189	EPIRUBICINUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
190	EPIRUBICINUM	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
191	EPIRUBICINUM	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
192	EPIRUBICINUM	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
193	EPIRUBICINUM	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
194	EPIRUBICINUM	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
195	EPIRUBICINUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
196	EPIRUBICINUM	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
197	EPIRUBICINUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
198	EPIRUBICINUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
199	EPIRUBICINUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
200	EPIRUBICINUM	C96.3	PRAWDZIWIY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
201	EPIRUBICINUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
202	EPIRUBICINUM	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
203	EPIRUBICINUM	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
204	EPIRUBICINUM	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
205	EPIRUBICINUM	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
206	EPIRUBICINUM	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
207	EPIRUBICINUM	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
208	EPIRUBICINUM	D48.4	OTRZEWNA
209	EPIRUBICINUM	D48.5	SKÓRA
210	EPIRUBICINUM	D48.6	SUTEK
211	EPIRUBICINUM	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
212	EPIRUBICINUM	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
213	EPIRUBICINUM	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
214	EPIRUBICINUM	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
215	EPIRUBICINUM	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
216	EPIRUBICINUM	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
217	EPIRUBICINUM	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
218	EPIRUBICINUM	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
219	EPIRUBICINUM	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
220	EPIRUBICINUM	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.24.

ETOPOSIDUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	ETOPOSIDUM	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2	ETOPOSIDUM	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3	ETOPOSIDUM	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4	ETOPOSIDUM	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5	ETOPOSIDUM	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6	ETOPOSIDUM	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7	ETOPOSIDUM	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8	ETOPOSIDUM	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9	ETOPOSIDUM	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10	ETOPOSIDUM	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11	ETOPOSIDUM	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12	ETOPOSIDUM	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13	ETOPOSIDUM	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14	ETOPOSIDUM	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15	ETOPOSIDUM	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16	ETOPOSIDUM	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17	ETOPOSIDUM	C02.4	MIGDAŁEK JĘZYKOWY
18	ETOPOSIDUM	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19	ETOPOSIDUM	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20	ETOPOSIDUM	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21	ETOPOSIDUM	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22	ETOPOSIDUM	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE
23	ETOPOSIDUM	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24	ETOPOSIDUM	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ
25	ETOPOSIDUM	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26	ETOPOSIDUM	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27	ETOPOSIDUM	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28	ETOPOSIDUM	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29	ETOPOSIDUM	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30	ETOPOSIDUM	C05.0	PODNIEBIENIE TWARDE
31	ETOPOSIDUM	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32	ETOPOSIDUM	C05.2	JĘZYCZEK
33	ETOPOSIDUM	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34	ETOPOSIDUM	C05.9	PODNIEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35	ETOPOSIDUM	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36	ETOPOSIDUM	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37	ETOPOSIDUM	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38	ETOPOSIDUM	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39	ETOPOSIDUM	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40	ETOPOSIDUM	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41	ETOPOSIDUM	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42	ETOPOSIDUM	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43	ETOPOSIDUM	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44	ETOPOSIDUM	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45	ETOPOSIDUM	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46	ETOPOSIDUM	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47	ETOPOSIDUM	C09	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48	ETOPOSIDUM	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY
49	ETOPOSIDUM	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIEBIENNO-GARDŁOWY)
50	ETOPOSIDUM	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
51	ETOPOSIDUM	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY
52	ETOPOSIDUM	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)
53	ETOPOSIDUM	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54	ETOPOSIDUM	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55	ETOPOSIDUM	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56	ETOPOSIDUM	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57	ETOPOSIDUM	C10.4	SZCZELINA SKRZEŁOWA
58	ETOPOSIDUM	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59	ETOPOSIDUM	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60	ETOPOSIDUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61	ETOPOSIDUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62	ETOPOSIDUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63	ETOPOSIDUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64	ETOPOSIDUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65	ETOPOSIDUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
66	ETOPOSIDUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67	ETOPOSIDUM	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZCHYLKU GRUSZKOWATEGO
68	ETOPOSIDUM	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPARYNX)
69	ETOPOSIDUM	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70	ETOPOSIDUM	C13.1	FALD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FAŁDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71	ETOPOSIDUM	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72	ETOPOSIDUM	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73	ETOPOSIDUM	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74	ETOPOSIDUM	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
75	ETOPOSIDUM	C14.0	GARDŁO O UMIEJSCOWIENIU NIEOKREŚLONYM
76	ETOPOSIDUM	C14.2	PIERŚCIEŃ CHŁONNY GARDŁOWY WALDEYERA
77	ETOPOSIDUM	C14.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
78	ETOPOSIDUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
79	ETOPOSIDUM	C16.0	WPUST
80	ETOPOSIDUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
81	ETOPOSIDUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
82	ETOPOSIDUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
83	ETOPOSIDUM	C16.4	ODŹWIERNIK
84	ETOPOSIDUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
85	ETOPOSIDUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
86	ETOPOSIDUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
87	ETOPOSIDUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
88	ETOPOSIDUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
89	ETOPOSIDUM	C17.0	DWUNASTNICA
90	ETOPOSIDUM	C17.1	JELITO CZCZE
91	ETOPOSIDUM	C17.2	JELITO KRĘTE
92	ETOPOSIDUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA
93	ETOPOSIDUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
94	ETOPOSIDUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
95	ETOPOSIDUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
96	ETOPOSIDUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
97	ETOPOSIDUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
98	ETOPOSIDUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
99	ETOPOSIDUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
100	ETOPOSIDUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
101	ETOPOSIDUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE
102	ETOPOSIDUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
103	ETOPOSIDUM	C18.7	ESICA
104	ETOPOSIDUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
105	ETOPOSIDUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
106	ETOPOSIDUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
107	ETOPOSIDUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
108	ETOPOSIDUM	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
109	ETOPOSIDUM	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
110	ETOPOSIDUM	C21.1	KANAŁ ODBYTU
111	ETOPOSIDUM	C21.2	STREFA KLOAKOGENNA
112	ETOPOSIDUM	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
113	ETOPOSIDUM	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
114	ETOPOSIDUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
115	ETOPOSIDUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
116	ETOPOSIDUM	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
117	ETOPOSIDUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
118	ETOPOSIDUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
119	ETOPOSIDUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY
120	ETOPOSIDUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
121	ETOPOSIDUM	C23	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZYKA ŻÓLCIOWEGO
122	ETOPOSIDUM	C24	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI DRÓG ŻÓLCIOWYCH
123	ETOPOSIDUM	C24.0	ZEWNĄTRZWĄTROBOWE DROGI ŻÓLCIOWE
124	ETOPOSIDUM	C24.1	BRODAWKA WIĘKSZA DWUNASTNICY VATERA
125	ETOPOSIDUM	C24.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DRÓG ŻÓLCIOWYCH
126	ETOPOSIDUM	C24.9	DROGI ŻÓLCIOWE, NIEOKREŚLONE
127	ETOPOSIDUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
128	ETOPOSIDUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
129	ETOPOSIDUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
130	ETOPOSIDUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
131	ETOPOSIDUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
132	ETOPOSIDUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWDZIELNICZA TRZUSTKI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
133	ETOPOSIDUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
134	ETOPOSIDUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
135	ETOPOSIDUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
136	ETOPOSIDUM	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
137	ETOPOSIDUM	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
138	ETOPOSIDUM	C26.1	ŚLEDZIONA
139	ETOPOSIDUM	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
140	ETOPOSIDUM	C26.9	CZĘŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
141	ETOPOSIDUM	C30	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAMY NOSOWEJ I UCHA ŚRODKOWEGO
142	ETOPOSIDUM	C30.0	JAMA NOSOWA
143	ETOPOSIDUM	C30.1	UCHO ŚRODKOWE
144	ETOPOSIDUM	C31	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZATOK PRZYNOSOWYCH
145	ETOPOSIDUM	C31.0	ZATOKA SZCZĘKOWA
146	ETOPOSIDUM	C31.1	KOMÓRKI SITOWE
147	ETOPOSIDUM	C31.2	ZATOKA CZOŁOWA
148	ETOPOSIDUM	C31.3	ZATOKA KLINOWA
149	ETOPOSIDUM	C31.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ZATOK PRZYNOSOWYCH
150	ETOPOSIDUM	C31.9	ZATOKA PRZYNOSOWA, NIEOKREŚLONA
151	ETOPOSIDUM	C33	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TCHAWICY
152	ETOPOSIDUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
153	ETOPOSIDUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
154	ETOPOSIDUM	C34.1	PLAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
155	ETOPOSIDUM	C34.2	PLAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
156	ETOPOSIDUM	C34.3	PLAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
157	ETOPOSIDUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
158	ETOPOSIDUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
159	ETOPOSIDUM	C37	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRASICY
160	ETOPOSIDUM	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
161	ETOPOSIDUM	C38.0	SERCE
162	ETOPOSIDUM	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
163	ETOPOSIDUM	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
164	ETOPOSIDUM	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
165	ETOPOSIDUM	C38.4	OPLUCNA
166	ETOPOSIDUM	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
167	ETOPOSIDUM	C39	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
168	ETOPOSIDUM	C39.0	GÓRNA CZĘŚĆ DRÓG ODDECHOWYCH, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
169	ETOPOSIDUM	C39.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW WNETRZA KLATKI PIERSIOWEJ
170	ETOPOSIDUM	C39.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE W OBRĘBIE UKŁADU ODDECHOWEGO
171	ETOPOSIDUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
172	ETOPOSIDUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
173	ETOPOSIDUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
174	ETOPOSIDUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
175	ETOPOSIDUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
176	ETOPOSIDUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
177	ETOPOSIDUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
178	ETOPOSIDUM	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
179	ETOPOSIDUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
180	ETOPOSIDUM	C41.1	ŻUCHWA
181	ETOPOSIDUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
182	ETOPOSIDUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
183	ETOPOSIDUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
184	ETOPOSIDUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
185	ETOPOSIDUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
186	ETOPOSIDUM	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
187	ETOPOSIDUM	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
188	ETOPOSIDUM	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
189	ETOPOSIDUM	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
190	ETOPOSIDUM	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
191	ETOPOSIDUM	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
192	ETOPOSIDUM	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
193	ETOPOSIDUM	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
194	ETOPOSIDUM	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
195	ETOPOSIDUM	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
196	ETOPOSIDUM	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
197	ETOPOSIDUM	C46	MIĘSAK KAPOSI' EGO
198	ETOPOSIDUM	C46.0	MIĘSAK KAPOSI' EGO SKÓRY
199	ETOPOSIDUM	C46.1	MIĘSAK KAPOSI' EGO TKANKI MIĘKKIEJ
200	ETOPOSIDUM	C46.2	MIĘSAK KAPOSI' EGO PODNIEBIENIA
201	ETOPOSIDUM	C46.3	MIĘSAK KAPOSI' EGO WĘZŁÓW CHŁONNYCH
202	ETOPOSIDUM	C46.7	MIĘSAK KAPOSI' EGO INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
203	ETOPOSIDUM	C46.8	MIĘSAK KAPOSI' EGO LICZNYCH NARZĄDÓW
204	ETOPOSIDUM	C46.9	MIĘSAK KAPOSI' EGO, NIEOKREŚLONY
205	ETOPOSIDUM	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
206	ETOPOSIDUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
207	ETOPOSIDUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
208	ETOPOSIDUM	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
209	ETOPOSIDUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
210	ETOPOSIDUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
211	ETOPOSIDUM	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
212	ETOPOSIDUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
213	ETOPOSIDUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
214	ETOPOSIDUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
215	ETOPOSIDUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
216	ETOPOSIDUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
217	ETOPOSIDUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
218	ETOPOSIDUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
219	ETOPOSIDUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
220	ETOPOSIDUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
221	ETOPOSIDUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
222	ETOPOSIDUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
223	ETOPOSIDUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
224	ETOPOSIDUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
225	ETOPOSIDUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
226	ETOPOSIDUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
227	ETOPOSIDUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
228	ETOPOSIDUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
229	ETOPOSIDUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
230	ETOPOSIDUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
231	ETOPOSIDUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
232	ETOPOSIDUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
233	ETOPOSIDUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
234	ETOPOSIDUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
235	ETOPOSIDUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
236	ETOPOSIDUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
237	ETOPOSIDUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
238	ETOPOSIDUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
239	ETOPOSIDUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
240	ETOPOSIDUM	C51	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SROMU

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
241	ETOPOSIDUM	C51.0	WARGI SROMOWE WIĘKSZE
242	ETOPOSIDUM	C51.1	WARGI SROMOWE MNIEJSZE
243	ETOPOSIDUM	C51.2	ŁECHTACZKA
244	ETOPOSIDUM	C51.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SROMU
245	ETOPOSIDUM	C51.9	SROM, NIEOKREŚLONE
246	ETOPOSIDUM	C52	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY POCHWY
247	ETOPOSIDUM	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
248	ETOPOSIDUM	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
249	ETOPOSIDUM	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
250	ETOPOSIDUM	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SZYJKI MACICY
251	ETOPOSIDUM	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
252	ETOPOSIDUM	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY
253	ETOPOSIDUM	C54.0	CIEŚŃ MACICY
254	ETOPOSIDUM	C54.1	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
255	ETOPOSIDUM	C54.2	MIĘŚNIÓWKA MACICY
256	ETOPOSIDUM	C54.3	DNO MACICY
257	ETOPOSIDUM	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY
258	ETOPOSIDUM	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
259	ETOPOSIDUM	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
260	ETOPOSIDUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
261	ETOPOSIDUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
262	ETOPOSIDUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
263	ETOPOSIDUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
264	ETOPOSIDUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
265	ETOPOSIDUM	C57.3	PRZYMATICZA
266	ETOPOSIDUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
267	ETOPOSIDUM	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
268	ETOPOSIDUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
269	ETOPOSIDUM	C57.9	ZĘŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
270	ETOPOSIDUM	C58	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŁOŻYSKA
271	ETOPOSIDUM	C60	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRĄCIA
272	ETOPOSIDUM	C60.0	NAPLETEK
273	ETOPOSIDUM	C60.1	ŻOŁĄDŹ PRĄCIA
274	ETOPOSIDUM	C60.2	TRZON PRĄCIA
275	ETOPOSIDUM	C60.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRĄCIA
276	ETOPOSIDUM	C60.9	PRĄCIE, NIEOKREŚLONE
277	ETOPOSIDUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO
278	ETOPOSIDUM	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
279	ETOPOSIDUM	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
280	ETOPOSIDUM	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
281	ETOPOSIDUM	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE
282	ETOPOSIDUM	C63	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
283	ETOPOSIDUM	C63.0	NAJĄDRZE
284	ETOPOSIDUM	C63.1	POWRÓZEK NASIENNY
285	ETOPOSIDUM	C63.2	MOSZNA
286	ETOPOSIDUM	C63.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
287	ETOPOSIDUM	C63.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
288	ETOPOSIDUM	C63.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
289	ETOPOSIDUM	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
290	ETOPOSIDUM	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ
291	ETOPOSIDUM	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
292	ETOPOSIDUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZA MOCZOWEGO
293	ETOPOSIDUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCHERZA MOCZOWEGO
294	ETOPOSIDUM	C67.1	SZCZYT PĘCHERZA MOCZOWEGO
295	ETOPOSIDUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
296	ETOPOSIDUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCHERZA MOCZOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
297	ETOPOSIDUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
298	ETOPOSIDUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
299	ETOPOSIDUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
300	ETOPOSIDUM	C67.7	MOCZOWNIK
301	ETOPOSIDUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
302	ETOPOSIDUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
303	ETOPOSIDUM	C68	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW MOCZOWYCH
304	ETOPOSIDUM	C68.0	CEWKA MOCZOWA
305	ETOPOSIDUM	C68.1	GRUCZOŁY CEWKI MOCZOWEJ
306	ETOPOSIDUM	C68.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE UKŁADU MOCZOWEGO
307	ETOPOSIDUM	C68.9	UKŁAD MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
308	ETOPOSIDUM	C69	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OKA
309	ETOPOSIDUM	C69.0	SPOJÓWKA
310	ETOPOSIDUM	C69.1	ROGÓWKA
311	ETOPOSIDUM	C69.2	SIATKÓWKA
312	ETOPOSIDUM	C69.3	NACZYNIÓWKA
313	ETOPOSIDUM	C69.4	CIAŁO RZĘSKOWE
314	ETOPOSIDUM	C69.5	GRUCZOŁ I DROGI ŁZOWE
315	ETOPOSIDUM	C69.6	OCZODÓŁ
316	ETOPOSIDUM	C69.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKA
317	ETOPOSIDUM	C69.9	OKO, NIEOKREŚLONE
318	ETOPOSIDUM	C70	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPON
319	ETOPOSIDUM	C70.0	OPONY MÓZGOWE
320	ETOPOSIDUM	C70.1	OPONY RDZENIOWE
321	ETOPOSIDUM	C70.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
322	ETOPOSIDUM	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU
323	ETOPOSIDUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
324	ETOPOSIDUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
325	ETOPOSIDUM	C71.2	PLAT SKRONIOWY
326	ETOPOSIDUM	C71.3	PLAT CIEMIENOWY
327	ETOPOSIDUM	C71.4	PLAT POTYLICZNY
328	ETOPOSIDUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
329	ETOPOSIDUM	C71.6	MÓZDZEK
330	ETOPOSIDUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
331	ETOPOSIDUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
332	ETOPOSIDUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY
333	ETOPOSIDUM	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
334	ETOPOSIDUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
335	ETOPOSIDUM	C72.1	OGON KOŃSKI
336	ETOPOSIDUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
337	ETOPOSIDUM	C72.3	NERW WZROKOWY
338	ETOPOSIDUM	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
339	ETOPOSIDUM	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
340	ETOPOSIDUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
341	ETOPOSIDUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
342	ETOPOSIDUM	C73	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TARCZYCY
343	ETOPOSIDUM	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
344	ETOPOSIDUM	C74.0	KORA NADNERCZY
345	ETOPOSIDUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
346	ETOPOSIDUM	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
347	ETOPOSIDUM	C75	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO I STRUKTUR POKREWNYCH
348	ETOPOSIDUM	C75.0	GRUCZOŁ PRZYTARCZOWY
349	ETOPOSIDUM	C75.1	PRZYSADKA GRUCZOŁOWA
350	ETOPOSIDUM	C75.2	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
351	ETOPOSIDUM	C75.3	SZYSZYŃKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
352	ETOPOSIDUM	C75.4	KŁĘBEK SZYJNY
353	ETOPOSIDUM	C75.5	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
354	ETOPOSIDUM	C75.8	ZAJĘCIE WIELU GRUCZOŁÓW DOKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
355	ETOPOSIDUM	C75.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
356	ETOPOSIDUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
357	ETOPOSIDUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
358	ETOPOSIDUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
359	ETOPOSIDUM	C76.2	BRZUCH
360	ETOPOSIDUM	C76.3	MIEDNICA
361	ETOPOSIDUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
362	ETOPOSIDUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
363	ETOPOSIDUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
364	ETOPOSIDUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
365	ETOPOSIDUM	C77	WTÓRNE I NIEOKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WĘZŁÓW CHŁONNYCH
366	ETOPOSIDUM	C77.0	WĘZŁY CHŁONNE GŁOWY, TWARZY I SZYI
367	ETOPOSIDUM	C77.1	WĘZŁY CHŁONNE WNEŹRZA KLATKI PIERSIOWEJ
368	ETOPOSIDUM	C77.2	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ JAMY BRZUSZNEJ
369	ETOPOSIDUM	C77.3	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY GÓRNEJ I PACHY
370	ETOPOSIDUM	C77.4	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY DOLNEJ I PACHWINY
371	ETOPOSIDUM	C77.5	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ MIEDNICY
372	ETOPOSIDUM	C77.8	WĘZŁY CHŁONNE MNOGICH REGIONÓW
373	ETOPOSIDUM	C77.9	WĘZŁY CHŁONNE, NIEOKREŚLONE
374	ETOPOSIDUM	C78	WTÓRNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE UKŁADU ODDECHOWEJ I TRAWIENNEGO
375	ETOPOSIDUM	C78.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PŁUC
376	ETOPOSIDUM	C78.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚRÓDPIERSIA
377	ETOPOSIDUM	C78.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPLUCNEJ
378	ETOPOSIDUM	C78.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW ODDECHOWYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
379	ETOPOSIDUM	C78.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
380	ETOPOSIDUM	C78.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO I ODBYTNICY
381	ETOPOSIDUM	C78.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
382	ETOPOSIDUM	C78.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY
383	ETOPOSIDUM	C78.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI PRZEWODU POKARMOWEGO
384	ETOPOSIDUM	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
385	ETOPOSIDUM	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ
386	ETOPOSIDUM	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
387	ETOPOSIDUM	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY
388	ETOPOSIDUM	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH
389	ETOPOSIDUM	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
390	ETOPOSIDUM	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
391	ETOPOSIDUM	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
392	ETOPOSIDUM	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
393	ETOPOSIDUM	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
394	ETOPOSIDUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
395	ETOPOSIDUM	C81	CHOROBA HODGKINA
396	ETOPOSIDUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
397	ETOPOSIDUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
398	ETOPOSIDUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
399	ETOPOSIDUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
400	ETOPOSIDUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
401	ETOPOSIDUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
402	ETOPOSIDUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
403	ETOPOSIDUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
404	ETOPOSIDUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
405	ETOPOSIDUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
406	ETOPOSIDUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
407	ETOPOSIDUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
408	ETOPOSIDUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
409	ETOPOSIDUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
410	ETOPOSIDUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
411	ETOPOSIDUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
412	ETOPOSIDUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
413	ETOPOSIDUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
414	ETOPOSIDUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
415	ETOPOSIDUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
416	ETOPOSIDUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
417	ETOPOSIDUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
418	ETOPOSIDUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
419	ETOPOSIDUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
420	ETOPOSIDUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
421	ETOPOSIDUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
422	ETOPOSIDUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
423	ETOPOSIDUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
424	ETOPOSIDUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
425	ETOPOSIDUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
426	ETOPOSIDUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
427	ETOPOSIDUM	C85.0	MIEŚSAK LIMFATYCZNY
428	ETOPOSIDUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
429	ETOPOSIDUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
430	ETOPOSIDUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
431	ETOPOSIDUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
432	ETOPOSIDUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
433	ETOPOSIDUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
434	ETOPOSIDUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
435	ETOPOSIDUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
436	ETOPOSIDUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
437	ETOPOSIDUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
438	ETOPOSIDUM	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
439	ETOPOSIDUM	C90.0	SZPICZAK MNOGI
440	ETOPOSIDUM	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNIKOMÓRKOWA
441	ETOPOSIDUM	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
442	ETOPOSIDUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
443	ETOPOSIDUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
444	ETOPOSIDUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
445	ETOPOSIDUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
446	ETOPOSIDUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
447	ETOPOSIDUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
448	ETOPOSIDUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
449	ETOPOSIDUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
450	ETOPOSIDUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
451	ETOPOSIDUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
452	ETOPOSIDUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
453	ETOPOSIDUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
454	ETOPOSIDUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
455	ETOPOSIDUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
456	ETOPOSIDUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
457	ETOPOSIDUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
458	ETOPOSIDUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
459	ETOPOSIDUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
460	ETOPOSIDUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
461	ETOPOSIDUM	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
462	ETOPOSIDUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
463	ETOPOSIDUM	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
464	ETOPOSIDUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
465	ETOPOSIDUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
466	ETOPOSIDUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
467	ETOPOSIDUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
468	ETOPOSIDUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
469	ETOPOSIDUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
470	ETOPOSIDUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
471	ETOPOSIDUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
472	ETOPOSIDUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
473	ETOPOSIDUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
474	ETOPOSIDUM	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
475	ETOPOSIDUM	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
476	ETOPOSIDUM	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
477	ETOPOSIDUM	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
478	ETOPOSIDUM	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
479	ETOPOSIDUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
480	ETOPOSIDUM	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
481	ETOPOSIDUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
482	ETOPOSIDUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
483	ETOPOSIDUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
484	ETOPOSIDUM	C96.3	PRAWDZIWIY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
485	ETOPOSIDUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
486	ETOPOSIDUM	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
487	ETOPOSIDUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
488	ETOPOSIDUM	D01	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
489	ETOPOSIDUM	D01.0	OKRĘŻNICA
490	ETOPOSIDUM	D01.1	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
491	ETOPOSIDUM	D01.2	ODBYTNICA
492	ETOPOSIDUM	D01.3	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
493	ETOPOSIDUM	D01.4	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA
494	ETOPOSIDUM	D01.5	WĄTROBA, PĘCHERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
495	ETOPOSIDUM	D01.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY TRAWIENNE
496	ETOPOSIDUM	D01.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
497	ETOPOSIDUM	D03	CZERNIAK IN SITU
498	ETOPOSIDUM	D03.0	CZERNIAK IN SITU WARGI
499	ETOPOSIDUM	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
500	ETOPOSIDUM	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
501	ETOPOSIDUM	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
502	ETOPOSIDUM	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
503	ETOPOSIDUM	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
504	ETOPOSIDUM	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
505	ETOPOSIDUM	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
506	ETOPOSIDUM	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
507	ETOPOSIDUM	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
508	ETOPOSIDUM	D06	RAK IN SITU SZYJKI MACICY
509	ETOPOSIDUM	D06.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
510	ETOPOSIDUM	D06.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
511	ETOPOSIDUM	D06.7	INNA CZĘŚĆ SZYJKI MACICY
512	ETOPOSIDUM	D06.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
513	ETOPOSIDUM	D07	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
514	ETOPOSIDUM	D07.0	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
515	ETOPOSIDUM	D07.1	SROM
516	ETOPOSIDUM	D07.2	POCHWA
517	ETOPOSIDUM	D07.3	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE ŻEŃSKIE
518	ETOPOSIDUM	D07.4	PRĄCIE
519	ETOPOSIDUM	D07.5	GRUCZOŁ KROKOWY
520	ETOPOSIDUM	D07.6	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
521	ETOPOSIDUM	D09	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
522	ETOPOSIDUM	D09.0	PĘCZERZ MOCZOWY
523	ETOPOSIDUM	D09.1	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
524	ETOPOSIDUM	D09.2	OKO
525	ETOPOSIDUM	D09.3	TARCZYCA I INNE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
526	ETOPOSIDUM	D09.7	RAK IN SITU INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
527	ETOPOSIDUM	D09.9	RAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
528	ETOPOSIDUM	D10	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY JAMY USTNEJ I GARDŁA
529	ETOPOSIDUM	D10.0	WARGA
530	ETOPOSIDUM	D10.1	JĘZYK
531	ETOPOSIDUM	D10.2	DNO JAMY USTNEJ
532	ETOPOSIDUM	D10.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JAMY USTNEJ
533	ETOPOSIDUM	D10.4	MIGDAŁEK
534	ETOPOSIDUM	D10.5	INNE STRUKTURY USTNO-GARDŁOWE
535	ETOPOSIDUM	D10.6	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA
536	ETOPOSIDUM	D10.7	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA
537	ETOPOSIDUM	D10.9	GARDŁO, NIEOKREŚLONE
538	ETOPOSIDUM	D11	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
539	ETOPOSIDUM	D11.0	ŚLINIANKA PRZYUSZNA
540	ETOPOSIDUM	D11.7	INNE DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
541	ETOPOSIDUM	D11.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
542	ETOPOSIDUM	D12	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE OKRĘŻNICY, ODBYTNICY, ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
543	ETOPOSIDUM	D12.0	JELITO ŚLEPE
544	ETOPOSIDUM	D12.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
545	ETOPOSIDUM	D12.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
546	ETOPOSIDUM	D12.3	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
547	ETOPOSIDUM	D12.4	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
548	ETOPOSIDUM	D12.5	OKRĘŻNICA ESOWATA
549	ETOPOSIDUM	D12.6	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
550	ETOPOSIDUM	D12.7	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
551	ETOPOSIDUM	D12.8	ODBYTNICA
552	ETOPOSIDUM	D12.9	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
553	ETOPOSIDUM	D13	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU TRAWIENNEGO
554	ETOPOSIDUM	D13.0	PRZĘLYK
555	ETOPOSIDUM	D13.1	ŻOŁĄDEK
556	ETOPOSIDUM	D13.2	DWUNASTNICA
557	ETOPOSIDUM	D13.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA CIENKIEGO
558	ETOPOSIDUM	D13.4	WĄTROBA
559	ETOPOSIDUM	D13.5	DROGI ŻÓLCIOWE ZEWNĄTRZWĄTROBOWE
560	ETOPOSIDUM	D13.6	TRZUSTKA
561	ETOPOSIDUM	D13.7	WYSPIY TRZUSTKI
562	ETOPOSIDUM	D13.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU POKARMOWEGO
563	ETOPOSIDUM	D14	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE UCHA ŚRODKOWEGO I UKŁADU ODDECHOWEGO
564	ETOPOSIDUM	D14.0	UCHO ŚRODKOWE, JAMA NOSOWA I ZATOKI PRZYNOSOWE
565	ETOPOSIDUM	D14.1	KRTAŃ
566	ETOPOSIDUM	D14.2	TCHAWICA
567	ETOPOSIDUM	D14.3	OSKRZELA I PŁUCA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
568	ETOPOSIDUM	D14.4	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONE
569	ETOPOSIDUM	D15	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
570	ETOPOSIDUM	D15.0	GRASICA
571	ETOPOSIDUM	D15.1	SERCE
572	ETOPOSIDUM	D15.2	SRÓDPIERSIE
573	ETOPOSIDUM	D15.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
574	ETOPOSIDUM	D15.9	NIEOKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
575	ETOPOSIDUM	D16	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE KOŚCI I CHRZĄSTEK STAWOWYCH
576	ETOPOSIDUM	D16.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
577	ETOPOSIDUM	D16.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
578	ETOPOSIDUM	D16.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
579	ETOPOSIDUM	D16.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
580	ETOPOSIDUM	D16.4	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
581	ETOPOSIDUM	D16.5	ZUCHWA
582	ETOPOSIDUM	D16.6	KRĘGOSŁUP
583	ETOPOSIDUM	D16.7	ŻEBRA, MOSTEK I OBOJCZYK
584	ETOPOSIDUM	D16.8	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
585	ETOPOSIDUM	D16.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
586	ETOPOSIDUM	D18	NACZYNIANKI KRWIONOŚNE I NACZYNIANKI CHŁONNE JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
587	ETOPOSIDUM	D18.0	NACZYNIANK KRWIONOŚNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
588	ETOPOSIDUM	D18.1	NACZYNIANK CHŁONNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
589	ETOPOSIDUM	D20	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANEK MIĘKKICH OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
590	ETOPOSIDUM	D20.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
591	ETOPOSIDUM	D20.1	OTRZEWNA
592	ETOPOSIDUM	D21	INNE NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
593	ETOPOSIDUM	D21.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY TWARZY I SZYI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
594	ETOPOSIDUM	D21.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
595	ETOPOSIDUM	D21.2	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
596	ETOPOSIDUM	D21.3	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KLATKI PIERSIOWEJ
597	ETOPOSIDUM	D21.4	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE BRZUCHA
598	ETOPOSIDUM	D21.5	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE MIEDNICY
599	ETOPOSIDUM	D21.6	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
600	ETOPOSIDUM	D21.9	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE, NIEOKREŚLONE
601	ETOPOSIDUM	D27	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR JAJNIKA
602	ETOPOSIDUM	D28	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
603	ETOPOSIDUM	D28.0	SROM
604	ETOPOSIDUM	D28.1	POCHWA
605	ETOPOSIDUM	D28.2	JAJOWODY I WIĘZADŁA
606	ETOPOSIDUM	D28.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
607	ETOPOSIDUM	D28.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
608	ETOPOSIDUM	D29	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
609	ETOPOSIDUM	D29.0	PRĄCIE
610	ETOPOSIDUM	D29.1	GRUCZOŁ KROKOWY
611	ETOPOSIDUM	D29.2	JĄDRO
612	ETOPOSIDUM	D29.3	NAJĄDRZE
613	ETOPOSIDUM	D29.4	MOSZNA
614	ETOPOSIDUM	D29.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
615	ETOPOSIDUM	D29.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
616	ETOPOSIDUM	D30	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR NARZĄDÓW MOCZOWYCH
617	ETOPOSIDUM	D30.0	NERKA
618	ETOPOSIDUM	D30.1	MIEDNICZKA NERKOWA
619	ETOPOSIDUM	D30.2	MOCZOWÓD
620	ETOPOSIDUM	D30.3	PĘCZERZ MOCZOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
621	ETOPOSIDUM	D30.4	CEWKA MOCZOWA
622	ETOPOSIDUM	D30.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
623	ETOPOSIDUM	D30.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
624	ETOPOSIDUM	D31	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR OKA
625	ETOPOSIDUM	D31.0	SPOJÓWKA
626	ETOPOSIDUM	D31.1	ROGÓWKA
627	ETOPOSIDUM	D31.2	SIATKÓWKA
628	ETOPOSIDUM	D31.3	NACZYNIÓWKA
629	ETOPOSIDUM	D31.4	CIAŁO RZĘSKOWE
630	ETOPOSIDUM	D31.5	GRUCZOŁY I DROGI ŁZOWE
631	ETOPOSIDUM	D31.6	OCZODÓŁ, NIEOKREŚLONY
632	ETOPOSIDUM	D31.9	OKO, NIEOKREŚLONE
633	ETOPOSIDUM	D32	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY OPON MÓZGOWYCH
634	ETOPOSIDUM	D32.0	OPONY MÓZGOWE
635	ETOPOSIDUM	D32.1	OPONY RDZENIOWE
636	ETOPOSIDUM	D32.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
637	ETOPOSIDUM	D33	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
638	ETOPOSIDUM	D33.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
639	ETOPOSIDUM	D33.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
640	ETOPOSIDUM	D33.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
641	ETOPOSIDUM	D33.3	NERWY CZASZKOWE
642	ETOPOSIDUM	D33.4	RDZEŃ KRĘGOWY
643	ETOPOSIDUM	D33.7	INNE OKREŚLONE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
644	ETOPOSIDUM	D33.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONY
645	ETOPOSIDUM	D34	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR TARCZYCY
646	ETOPOSIDUM	D35	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
647	ETOPOSIDUM	D35.0	NADNERCZA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
648	ETOPOSIDUM	D35.1	PRZYTARCZYCE
649	ETOPOSIDUM	D35.2	PRZYSADKA
650	ETOPOSIDUM	D35.3	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
651	ETOPOSIDUM	D35.4	SZYSZYNKA
652	ETOPOSIDUM	D35.5	KŁĘBEK SZYJNY
653	ETOPOSIDUM	D35.6	CIAŁA PRZY AORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
654	ETOPOSIDUM	D35.7	INNE OKREŚLONE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
655	ETOPOSIDUM	D35.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
656	ETOPOSIDUM	D35.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
657	ETOPOSIDUM	D36	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
658	ETOPOSIDUM	D36.0	WĘZŁY CHŁONNE
659	ETOPOSIDUM	D36.1	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
660	ETOPOSIDUM	D36.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
661	ETOPOSIDUM	D36.9	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR, NIEOKREŚLONEGO UMIEJSCOWIENIA
662	ETOPOSIDUM	D37	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE JAMY USTNEJ I NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
663	ETOPOSIDUM	D37.0	WARGA, JAMA USTNA I GARDŁO
664	ETOPOSIDUM	D37.1	ŻOŁĄDEK
665	ETOPOSIDUM	D37.2	JELITO CIENKIE
666	ETOPOSIDUM	D37.3	JELIO ŚLEPE
667	ETOPOSIDUM	D37.4	OKRĘŻNICA
668	ETOPOSIDUM	D37.5	ODBYTNICA
669	ETOPOSIDUM	D37.6	WĄTROBA, PĘCZERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
670	ETOPOSIDUM	D37.7	INNE NARZĄDY TRAWIENNE
671	ETOPOSIDUM	D37.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
672	ETOPOSIDUM	D38	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UCHA ŚRODKOWEGO, NARZĄDÓW UKŁADU ODDECHOWEGO I KLATKI PIERSIOWEJ
673	ETOPOSIDUM	D38.0	KRTAŃ
674	ETOPOSIDUM	D38.1	TCHAWICA, OSKRZELA I PŁUCA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
675	ETOPOSIDUM	D38.2	OPLUCNA
676	ETOPOSIDUM	D38.3	SRÓDPIERSIE
677	ETOPOSIDUM	D38.4	GRASICA
678	ETOPOSIDUM	D38.5	INNE NARZĄDY UKŁADU ODDECHOWEGO
679	ETOPOSIDUM	D38.6	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONY
680	ETOPOSIDUM	D39	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
681	ETOPOSIDUM	D39.0	MACICA
682	ETOPOSIDUM	D39.1	JAJNIK
683	ETOPOSIDUM	D39.2	ŁOŻYSKO
684	ETOPOSIDUM	D39.7	INNE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
685	ETOPOSIDUM	D39.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
686	ETOPOSIDUM	D40	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
687	ETOPOSIDUM	D40.0	GRUCZOŁ KROKOWY
688	ETOPOSIDUM	D40.1	JĄDRO
689	ETOPOSIDUM	D40.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
690	ETOPOSIDUM	D40.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
691	ETOPOSIDUM	D41	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE NARZĄDÓW MOCZOWYCH
692	ETOPOSIDUM	D41.0	NERKA
693	ETOPOSIDUM	D41.1	MIEDNICZKA NERKOWA
694	ETOPOSIDUM	D41.2	MOCZOWÓD
695	ETOPOSIDUM	D41.3	CEWKA MOCZOWA
696	ETOPOSIDUM	D41.4	PĘCHERZ MOCZOWY
697	ETOPOSIDUM	D41.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
698	ETOPOSIDUM	D41.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
699	ETOPOSIDUM	D42	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE OPON
700	ETOPOSIDUM	D42.0	OPONY MÓZGOWE
701	ETOPOSIDUM	D42.1	OPONY RDZENIOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
702	ETOPOSIDUM	D42.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
703	ETOPOSIDUM	D43	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
704	ETOPOSIDUM	D43.0	MÓZG, NADNAMIAOTOWE
705	ETOPOSIDUM	D43.1	MÓZG, PODNAMIAOTOWE
706	ETOPOSIDUM	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
707	ETOPOSIDUM	D43.3	NERWY CZASZKOWE
708	ETOPOSIDUM	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
709	ETOPOSIDUM	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
710	ETOPOSIDUM	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
711	ETOPOSIDUM	D44	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
712	ETOPOSIDUM	D44.0	TARCZYCA
713	ETOPOSIDUM	D44.1	NADNERCZA
714	ETOPOSIDUM	D44.2	PRZYTARCZYCE
715	ETOPOSIDUM	D44.3	PRZYSADKA
716	ETOPOSIDUM	D44.4	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
717	ETOPOSIDUM	D44.5	SZYSZYNKI
718	ETOPOSIDUM	D44.6	KLĘBEK SZYJNY
719	ETOPOSIDUM	D44.7	CIAŁA PRZY AORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
720	ETOPOSIDUM	D44.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
721	ETOPOSIDUM	D44.9	GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONE
722	ETOPOSIDUM	D45	CZERWIENICA PRAWDZIWA
723	ETOPOSIDUM	D46	ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
724	ETOPOSIDUM	D46.0	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ BEZ SYDEROBLASTÓW
725	ETOPOSIDUM	D46.1	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z SYDEROBLASTAMI
726	ETOPOSIDUM	D46.2	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW
727	ETOPOSIDUM	D46.3	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW Z TRANSFORMACJĄ
728	ETOPOSIDUM	D46.4	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
729	ETOPOSIDUM	D46.7	INNE ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
730	ETOPOSIDUM	D46.9	ZESPÓŁ MIELODYSPLASTYCZNY, NIEOKREŚLONY
731	ETOPOSIDUM	D47	INNY NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
732	ETOPOSIDUM	D47.0	GUZY HISTIOCYTÓW I KOMÓREK TUCZNYCH O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE
733	ETOPOSIDUM	D47.1	PRZEWLEKŁA CHOROBA UKŁADU WYTWÓRCZEGO SZPIKU
734	ETOPOSIDUM	D47.2	GAMMOPATIA MONOKLONALNA
735	ETOPOSIDUM	D47.3	SAMOISTNA TROMBOCYTOPENIA (KRWOTOCZNA)
736	ETOPOSIDUM	D47.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
737	ETOPOSIDUM	D47.9	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
738	ETOPOSIDUM	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
739	ETOPOSIDUM	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
740	ETOPOSIDUM	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
741	ETOPOSIDUM	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
742	ETOPOSIDUM	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
743	ETOPOSIDUM	D48.4	OTRZEWNA
744	ETOPOSIDUM	D48.5	SKÓRA
745	ETOPOSIDUM	D48.6	SUTEK
746	ETOPOSIDUM	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
747	ETOPOSIDUM	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
748	ETOPOSIDUM	D63.0	NIEDOKRWISTOŚĆ W PRZEBIEGU CHOROBY NOWOTWOROWEJ (C00-D48□)
749	ETOPOSIDUM	D63.8	NIEDOKRWISTOŚĆ W PRZEBIEGU INNYCH CHORÓB PRZEWLEKŁYCH SKLASYFIKOWANYCH GDZIE INDZIEJ
750	ETOPOSIDUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
751	ETOPOSIDUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
752	ETOPOSIDUM	D76.2	ZESPÓŁ HEMOFAGOCYTOWY ZWIĄZANY Z ZAKAŻENIEM
753	ETOPOSIDUM	D81.9	ZŁOŻONE NIEDOBORY ODPORNOŚCI, NIEOKREŚLONE
754	ETOPOSIDUM	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
755	ETOPOSIDUM	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
756	ETOPOSIDUM	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
757	ETOPOSIDUM	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
758	ETOPOSIDUM	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
759	ETOPOSIDUM	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
760	ETOPOSIDUM	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
761	ETOPOSIDUM	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.25.

FLUDARABINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	FLUDARABINUM	C81	CHOROBA HODGKINA
2	FLUDARABINUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
3	FLUDARABINUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
4	FLUDARABINUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
5	FLUDARABINUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
6	FLUDARABINUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
7	FLUDARABINUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
8	FLUDARABINUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
9	FLUDARABINUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
10	FLUDARABINUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
11	FLUDARABINUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
12	FLUDARABINUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
13	FLUDARABINUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
14	FLUDARABINUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
15	FLUDARABINUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
16	FLUDARABINUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
17	FLUDARABINUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
18	FLUDARABINUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
19	FLUDARABINUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
20	FLUDARABINUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
21	FLUDARABINUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
22	FLUDARABINUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
23	FLUDARABINUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
24	FLUDARABINUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
25	FLUDARABINUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
26	FLUDARABINUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
27	FLUDARABINUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
28	FLUDARABINUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
29	FLUDARABINUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
30	FLUDARABINUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
31	FLUDARABINUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
32	FLUDARABINUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
33	FLUDARABINUM	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
34	FLUDARABINUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
35	FLUDARABINUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
36	FLUDARABINUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
37	FLUDARABINUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
38	FLUDARABINUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
39	FLUDARABINUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
40	FLUDARABINUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
41	FLUDARABINUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
42	FLUDARABINUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
43	FLUDARABINUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
44	FLUDARABINUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
45	FLUDARABINUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
46	FLUDARABINUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
47	FLUDARABINUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
48	FLUDARABINUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
49	FLUDARABINUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
50	FLUDARABINUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
51	FLUDARABINUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
52	FLUDARABINUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
53	FLUDARABINUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
54	FLUDARABINUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
55	FLUDARABINUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
56	FLUDARABINUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
57	FLUDARABINUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
58	FLUDARABINUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
59	FLUDARABINUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
60	FLUDARABINUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
61	FLUDARABINUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
62	FLUDARABINUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
63	FLUDARABINUM	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
64	FLUDARABINUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
65	FLUDARABINUM	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
66	FLUDARABINUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
67	FLUDARABINUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
68	FLUDARABINUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
69	FLUDARABINUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
70	FLUDARABINUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
71	FLUDARABINUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
72	FLUDARABINUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
73	FLUDARABINUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
74	FLUDARABINUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
75	FLUDARABINUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
76	FLUDARABINUM	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
77	FLUDARABINUM	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
78	FLUDARABINUM	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
79	FLUDARABINUM	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
80	FLUDARABINUM	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
81	FLUDARABINUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
82	FLUDARABINUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
83	FLUDARABINUM	D46	ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
84	FLUDARABINUM	D46.0	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ BEZ SYDEROBLASTÓW
85	FLUDARABINUM	D46.1	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z SYDEROBLASTAMI
86	FLUDARABINUM	D46.2	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW
87	FLUDARABINUM	D46.3	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW Z TRANSFORMACJĄ
88	FLUDARABINUM	D46.4	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ, NIEOKREŚLONA
89	FLUDARABINUM	D46.7	INNE ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
90	FLUDARABINUM	D46.9	ZESPÓŁ MIELODYSPLASTYCZNY, NIEOKREŚLONY

Załącznik C.26.

FLUOROURACILUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	FLUOROURACILUM	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2	FLUOROURACILUM	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3	FLUOROURACILUM	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4	FLUOROURACILUM	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5	FLUOROURACILUM	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6	FLUOROURACILUM	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7	FLUOROURACILUM	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8	FLUOROURACILUM	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9	FLUOROURACILUM	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10	FLUOROURACILUM	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11	FLUOROURACILUM	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12	FLUOROURACILUM	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13	FLUOROURACILUM	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14	FLUOROURACILUM	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15	FLUOROURACILUM	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16	FLUOROURACILUM	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17	FLUOROURACILUM	C02.4	MIGDAŁEK JĘZYKOWY
18	FLUOROURACILUM	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19	FLUOROURACILUM	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20	FLUOROURACILUM	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21	FLUOROURACILUM	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22	FLUOROURACILUM	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE
23	FLUOROURACILUM	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24	FLUOROURACILUM	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ
25	FLUOROURACILUM	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26	FLUOROURACILUM	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27	FLUOROURACILUM	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28	FLUOROURACILUM	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29	FLUOROURACILUM	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30	FLUOROURACILUM	C05.0	PODNIEBIENIE TWARDE
31	FLUOROURACILUM	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32	FLUOROURACILUM	C05.2	JĘZYCZEK
33	FLUOROURACILUM	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34	FLUOROURACILUM	C05.9	PODNIEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35	FLUOROURACILUM	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36	FLUOROURACILUM	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37	FLUOROURACILUM	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38	FLUOROURACILUM	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39	FLUOROURACILUM	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40	FLUOROURACILUM	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41	FLUOROURACILUM	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42	FLUOROURACILUM	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43	FLUOROURACILUM	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44	FLUOROURACILUM	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45	FLUOROURACILUM	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46	FLUOROURACILUM	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47	FLUOROURACILUM	C09	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48	FLUOROURACILUM	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY
49	FLUOROURACILUM	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIEBIENNO-GARDŁOWY)
50	FLUOROURACILUM	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
51	FLUOROURACILUM	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY
52	FLUOROURACILUM	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)
53	FLUOROURACILUM	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54	FLUOROURACILUM	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55	FLUOROURACILUM	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56	FLUOROURACILUM	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57	FLUOROURACILUM	C10.4	SZCZELINA SKRZEŁOWA
58	FLUOROURACILUM	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59	FLUOROURACILUM	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60	FLUOROURACILUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61	FLUOROURACILUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62	FLUOROURACILUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63	FLUOROURACILUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64	FLUOROURACILUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65	FLUOROURACILUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
66	FLUOROURACILUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67	FLUOROURACILUM	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZCHYLKU GRUSZKOWATEGO
68	FLUOROURACILUM	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPARYNX)
69	FLUOROURACILUM	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70	FLUOROURACILUM	C13.1	FALD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FAŁDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71	FLUOROURACILUM	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72	FLUOROURACILUM	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73	FLUOROURACILUM	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74	FLUOROURACILUM	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
75	FLUOROURACILUM	C14.0	GARDŁO O UMIEJSCOWIENIU NIEOKREŚLONYM
76	FLUOROURACILUM	C14.2	PIERŚCIEŃ CHŁONNY GARDŁOWY WALDEYERA
77	FLUOROURACILUM	C14.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
78	FLUOROURACILUM	C15	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZELYKU
79	FLUOROURACILUM	C15.0	SZYJNA CZĘŚĆ PRZELYKU
80	FLUOROURACILUM	C15.1	PIERSIOWA CZĘŚĆ PRZELYKU
81	FLUOROURACILUM	C15.2	BRZUSZNA CZĘŚĆ PRZELYKU
82	FLUOROURACILUM	C15.3	GÓRNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
83	FLUOROURACILUM	C15.4	ŚRODKOWA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
84	FLUOROURACILUM	C15.5	DOLNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
85	FLUOROURACILUM	C15.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZELYKU
86	FLUOROURACILUM	C15.9	PRZELYK, NIEOKREŚLONY
87	FLUOROURACILUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
88	FLUOROURACILUM	C16.0	WPUST
89	FLUOROURACILUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
90	FLUOROURACILUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
91	FLUOROURACILUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
92	FLUOROURACILUM	C16.4	ODŹWIERNIK
93	FLUOROURACILUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
94	FLUOROURACILUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
95	FLUOROURACILUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
96	FLUOROURACILUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
97	FLUOROURACILUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
98	FLUOROURACILUM	C17.0	DWUNASTNICA
99	FLUOROURACILUM	C17.1	JELITO CZCZE
100	FLUOROURACILUM	C17.2	JELITO KRĘTE
101	FLUOROURACILUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA
102	FLUOROURACILUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
103	FLUOROURACILUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
104	FLUOROURACILUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
105	FLUOROURACILUM	C18.0	JELITO ŚLEPE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
106	FLUOROURACILUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
107	FLUOROURACILUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
108	FLUOROURACILUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
109	FLUOROURACILUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
110	FLUOROURACILUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE
111	FLUOROURACILUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
112	FLUOROURACILUM	C18.7	ESICA
113	FLUOROURACILUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
114	FLUOROURACILUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
115	FLUOROURACILUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
116	FLUOROURACILUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
117	FLUOROURACILUM	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
118	FLUOROURACILUM	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
119	FLUOROURACILUM	C21.1	KANAŁ ODBYTU
120	FLUOROURACILUM	C21.2	STREFA KLOAKOGENNA
121	FLUOROURACILUM	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
122	FLUOROURACILUM	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
123	FLUOROURACILUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
124	FLUOROURACILUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
125	FLUOROURACILUM	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
126	FLUOROURACILUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
127	FLUOROURACILUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
128	FLUOROURACILUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY
129	FLUOROURACILUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
130	FLUOROURACILUM	C23	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZYKA ŻÓLCIOWEGO
131	FLUOROURACILUM	C24	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI DRÓG ŻÓLCIOWYCH
132	FLUOROURACILUM	C24.0	ZEWNĄTRZWĄTROBOWE DROGI ŻÓLCIOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
133	FLUOROURACILUM	C24.1	BRODAWKA WIĘKSZA DWUNASTNICY VATERA
134	FLUOROURACILUM	C24.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DRÓG ŻÓLCIOWYCH
135	FLUOROURACILUM	C24.9	DROGI ŻÓLCIOWE, NIEOKREŚLONE
136	FLUOROURACILUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
137	FLUOROURACILUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
138	FLUOROURACILUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
139	FLUOROURACILUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
140	FLUOROURACILUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
141	FLUOROURACILUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWYDZIELNICZA TRZUSTKI
142	FLUOROURACILUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
143	FLUOROURACILUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
144	FLUOROURACILUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
145	FLUOROURACILUM	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
146	FLUOROURACILUM	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
147	FLUOROURACILUM	C26.1	ŚLEDZIONA
148	FLUOROURACILUM	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
149	FLUOROURACILUM	C26.9	CZĘŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
150	FLUOROURACILUM	C30	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAMY NOSOWEJ I UCHA ŚRODKOWEGO
151	FLUOROURACILUM	C30.0	JAMA NOSOWA
152	FLUOROURACILUM	C30.1	UCHO ŚRODKOWE
153	FLUOROURACILUM	C31	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZATOK PRZYNOSOWYCH
154	FLUOROURACILUM	C31.0	ZATOKA SZCZĘKOWA
155	FLUOROURACILUM	C31.1	KOMÓRKI SITOWE
156	FLUOROURACILUM	C31.2	ZATOKA CZOŁOWA
157	FLUOROURACILUM	C31.3	ZATOKA KLINOWA
158	FLUOROURACILUM	C31.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ZATOK PRZYNOSOWYCH
159	FLUOROURACILUM	C31.9	ZATOKA PRZYNOSOWA, NIEOKREŚLONA
160	FLUOROURACILUM	C32	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KRTANI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
161	FLUOROURACILUM	C32.0	GŁOŚNIA
162	FLUOROURACILUM	C32.1	NAGŁOŚNIA
163	FLUOROURACILUM	C32.2	JAMA PODGŁOŚNIOWA
164	FLUOROURACILUM	C32.3	CHRZĄSTKI KRTANI
165	FLUOROURACILUM	C32.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KRTANI
166	FLUOROURACILUM	C32.9	KRTAŃ, NIEOKREŚLONA
167	FLUOROURACILUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
168	FLUOROURACILUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
169	FLUOROURACILUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
170	FLUOROURACILUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
171	FLUOROURACILUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
172	FLUOROURACILUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
173	FLUOROURACILUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
174	FLUOROURACILUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
175	FLUOROURACILUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
176	FLUOROURACILUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
177	FLUOROURACILUM	C51	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SROMU
178	FLUOROURACILUM	C51.0	WARGI SROMOWE WIĘKSZE
179	FLUOROURACILUM	C51.1	WARGI SROMOWE MNIEJSZE
180	FLUOROURACILUM	C51.2	ŁECHTACZKA
181	FLUOROURACILUM	C51.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SROMU
182	FLUOROURACILUM	C51.9	SROM, NIEOKREŚLONE
183	FLUOROURACILUM	C52	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY POCHWY
184	FLUOROURACILUM	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
185	FLUOROURACILUM	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
186	FLUOROURACILUM	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
187	FLUOROURACILUM	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SZYJKI MACICY
188	FLUOROURACILUM	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
189	FLUOROURACILUM	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY
190	FLUOROURACILUM	C54.0	CIEŚŃ MACICY
191	FLUOROURACILUM	C54.1	BŁONA ŚLIZOWA MACICY
192	FLUOROURACILUM	C54.2	MIĘŚNIÓWKA MACICY
193	FLUOROURACILUM	C54.3	DNO MACICY
194	FLUOROURACILUM	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY
195	FLUOROURACILUM	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
196	FLUOROURACILUM	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
197	FLUOROURACILUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
198	FLUOROURACILUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
199	FLUOROURACILUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
200	FLUOROURACILUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
201	FLUOROURACILUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
202	FLUOROURACILUM	C57.3	PRZYMATICZA
203	FLUOROURACILUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
204	FLUOROURACILUM	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
205	FLUOROURACILUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
206	FLUOROURACILUM	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
207	FLUOROURACILUM	C60	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRĄCIA
208	FLUOROURACILUM	C60.0	NAPLETEK
209	FLUOROURACILUM	C60.1	ŻOŁĄDŹ PRĄCIA
210	FLUOROURACILUM	C60.2	TRZON PRĄCIA
211	FLUOROURACILUM	C60.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRĄCIA
212	FLUOROURACILUM	C60.9	PRĄCIE, NIEOKREŚLONE
213	FLUOROURACILUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
214	FLUOROURACILUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
215	FLUOROURACILUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
216	FLUOROURACILUM	C76.2	BRZUCH
217	FLUOROURACILUM	C76.3	MIEDNICA
218	FLUOROURACILUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
219	FLUOROURACILUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
220	FLUOROURACILUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
221	FLUOROURACILUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
222	FLUOROURACILUM	C78	WTÓRNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE UKŁADU ODDECHOWEJ I TRAWIENNEGO
223	FLUOROURACILUM	C78.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PŁUC
224	FLUOROURACILUM	C78.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚRÓDPIERSIA
225	FLUOROURACILUM	C78.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPLUCNEJ
226	FLUOROURACILUM	C78.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW ODDECHOWYCH
227	FLUOROURACILUM	C78.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
228	FLUOROURACILUM	C78.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO I ODBYTNICY
229	FLUOROURACILUM	C78.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
230	FLUOROURACILUM	C78.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY
231	FLUOROURACILUM	C78.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI PRZEWODU POKARMOWEGO
232	FLUOROURACILUM	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
233	FLUOROURACILUM	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ
234	FLUOROURACILUM	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
235	FLUOROURACILUM	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY
236	FLUOROURACILUM	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH
237	FLUOROURACILUM	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
238	FLUOROURACILUM	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
239	FLUOROURACILUM	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
240	FLUOROURACILUM	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
241	FLUOROURACILUM	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
242	FLUOROURACILUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
243	FLUOROURACILUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
244	FLUOROURACILUM	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
245	FLUOROURACILUM	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
246	FLUOROURACILUM	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
247	FLUOROURACILUM	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
248	FLUOROURACILUM	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
249	FLUOROURACILUM	D48.4	OTRZEWNA
250	FLUOROURACILUM	D48.5	SKÓRA
251	FLUOROURACILUM	D48.6	SUTEK
252	FLUOROURACILUM	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
253	FLUOROURACILUM	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY

Załącznik C.27.

FULVESTRANT

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	FULVESTRANT	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
2	FULVESTRANT	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
3	FULVESTRANT	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
4	FULVESTRANT	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
5	FULVESTRANT	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
6	FULVESTRANT	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
7	FULVESTRANT	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
8	FULVESTRANT	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
9	FULVESTRANT	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
10	FULVESTRANT	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY

Załącznik C.28.a.

GEMCYTABINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	GEMCYTABINUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
2	GEMCYTABINUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
3	GEMCYTABINUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
4	GEMCYTABINUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
5	GEMCYTABINUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
6	GEMCYTABINUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
7	GEMCYTABINUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
8	GEMCYTABINUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
9	GEMCYTABINUM	C23	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZYKA ŻÓLCIOWEGO
10	GEMCYTABINUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
11	GEMCYTABINUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
12	GEMCYTABINUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
13	GEMCYTABINUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
14	GEMCYTABINUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
15	GEMCYTABINUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWDZIELNICZA TRZUSTKI
16	GEMCYTABINUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
17	GEMCYTABINUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
18	GEMCYTABINUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
19	GEMCYTABINUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
20	GEMCYTABINUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
21	GEMCYTABINUM	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
22	GEMCYTABINUM	C34.2	PŁAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
23	GEMCYTABINUM	C34.3	PLĄT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
24	GEMCYTABINUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
25	GEMCYTABINUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
26	GEMCYTABINUM	C38.4	OPLUCNA
27	GEMCYTABINUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
28	GEMCYTABINUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
29	GEMCYTABINUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
30	GEMCYTABINUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
31	GEMCYTABINUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
32	GEMCYTABINUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
33	GEMCYTABINUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
34	GEMCYTABINUM	C45	MIĘDZYBŁONIAK
35	GEMCYTABINUM	C45.0	MIĘDZYBŁONIAK OPLUCNEJ
36	GEMCYTABINUM	C45.1	MIĘDZYBŁONIAK OTRZEWNEJ
37	GEMCYTABINUM	C45.2	MIĘDZYBŁONIAK OSIERDZIA
38	GEMCYTABINUM	C45.7	MIĘDZYBŁONIAK INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
39	GEMCYTABINUM	C45.9	MIĘDZYBŁONIAK, NIEOKREŚLONY
40	GEMCYTABINUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
41	GEMCYTABINUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
42	GEMCYTABINUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
43	GEMCYTABINUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
44	GEMCYTABINUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
45	GEMCYTABINUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
46	GEMCYTABINUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
47	GEMCYTABINUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
48	GEMCYTABINUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
49	GEMCYTABINUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
50	GEMCYTABINUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
51	GEMCYTABINUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
52	GEMCYTABINUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
53	GEMCYTABINUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
54	GEMCYTABINUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
55	GEMCYTABINUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
56	GEMCYTABINUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
57	GEMCYTABINUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
58	GEMCYTABINUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
59	GEMCYTABINUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
60	GEMCYTABINUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
61	GEMCYTABINUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
62	GEMCYTABINUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
63	GEMCYTABINUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
64	GEMCYTABINUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
65	GEMCYTABINUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
66	GEMCYTABINUM	C57.3	PRZYMATICZA
67	GEMCYTABINUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
68	GEMCYTABINUM	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
69	GEMCYTABINUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
70	GEMCYTABINUM	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
71	GEMCYTABINUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO
72	GEMCYTABINUM	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
73	GEMCYTABINUM	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
74	GEMCYTABINUM	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
75	GEMCYTABINUM	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE
76	GEMCYTABINUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZA MOCZOWEGO
77	GEMCYTABINUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCHERZA MOCZOWEGO
78	GEMCYTABINUM	C67.1	SZCZYT PĘCHERZA MOCZOWEGO
79	GEMCYTABINUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
80	GEMCYTABINUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCHERZA MOCZOWEGO
81	GEMCYTABINUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
82	GEMCYTABINUM	C67.5	SZYJA PĘCHERZA MOCZOWEGO
83	GEMCYTABINUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
84	GEMCYTABINUM	C67.7	MOCZOWNIK
85	GEMCYTABINUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCHERZA MOCZOWEGO
86	GEMCYTABINUM	C67.9	PĘCHERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
87	GEMCYTABINUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
88	GEMCYTABINUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
89	GEMCYTABINUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
90	GEMCYTABINUM	C76.2	BRZUCH
91	GEMCYTABINUM	C76.3	MIEDNICA
92	GEMCYTABINUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
93	GEMCYTABINUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
94	GEMCYTABINUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
95	GEMCYTABINUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
96	GEMCYTABINUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA

Załącznik C.28.b.

GEMCYTABINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	GEMCYTABINUM	C81	CHOROBA HODGKINA <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe we wskazaniach innych niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego</i>
2	GEMCYTABINUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY) <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe we wskazaniach innych niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego</i>
3	GEMCYTABINUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe we wskazaniach innych niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego</i>
4	GEMCYTABINUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe we wskazaniach innych niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego</i>
5	GEMCYTABINUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe we wskazaniach innych niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego</i>

Załącznik C.29.

HYDROXYCARBAMIDUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	HYDROXYCARBAMIDUM	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU
2	HYDROXYCARBAMIDUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
3	HYDROXYCARBAMIDUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
4	HYDROXYCARBAMIDUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
5	HYDROXYCARBAMIDUM	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
6	HYDROXYCARBAMIDUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
7	HYDROXYCARBAMIDUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
8	HYDROXYCARBAMIDUM	C71.6	MÓZDZEK
9	HYDROXYCARBAMIDUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
10	HYDROXYCARBAMIDUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
11	HYDROXYCARBAMIDUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY
12	HYDROXYCARBAMIDUM	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
13	HYDROXYCARBAMIDUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
14	HYDROXYCARBAMIDUM	C72.1	OGON KOŃSKI
15	HYDROXYCARBAMIDUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
16	HYDROXYCARBAMIDUM	C72.3	NERW WZROKOWY
17	HYDROXYCARBAMIDUM	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
18	HYDROXYCARBAMIDUM	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
19	HYDROXYCARBAMIDUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
20	HYDROXYCARBAMIDUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
21	HYDROXYCARBAMIDUM	C81	CHOROBA HODGKINA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
22	HYDROXYCARBAMIDUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
23	HYDROXYCARBAMIDUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
24	HYDROXYCARBAMIDUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
25	HYDROXYCARBAMIDUM	C81.3	ZMNIJSZENIE LIMFOCYTÓW
26	HYDROXYCARBAMIDUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
27	HYDROXYCARBAMIDUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
28	HYDROXYCARBAMIDUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
29	HYDROXYCARBAMIDUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
30	HYDROXYCARBAMIDUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
31	HYDROXYCARBAMIDUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
32	HYDROXYCARBAMIDUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
33	HYDROXYCARBAMIDUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
34	HYDROXYCARBAMIDUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
35	HYDROXYCARBAMIDUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
36	HYDROXYCARBAMIDUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
37	HYDROXYCARBAMIDUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
38	HYDROXYCARBAMIDUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
39	HYDROXYCARBAMIDUM	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
40	HYDROXYCARBAMIDUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
41	HYDROXYCARBAMIDUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
42	HYDROXYCARBAMIDUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
43	HYDROXYCARBAMIDUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
44	HYDROXYCARBAMIDUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
45	HYDROXYCARBAMIDUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
46	HYDROXYCARBAMIDUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
47	HYDROXYCARBAMIDUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
48	HYDROXYCARBAMIDUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
49	HYDROXYCARBAMIDUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
50	HYDROXYCARBAMIDUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
51	HYDROXYCARBAMIDUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
52	HYDROXYCARBAMIDUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
53	HYDROXYCARBAMIDUM	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
54	HYDROXYCARBAMIDUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
55	HYDROXYCARBAMIDUM	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
56	HYDROXYCARBAMIDUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
57	HYDROXYCARBAMIDUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
58	HYDROXYCARBAMIDUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
59	HYDROXYCARBAMIDUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
60	HYDROXYCARBAMIDUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
61	HYDROXYCARBAMIDUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
62	HYDROXYCARBAMIDUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
63	HYDROXYCARBAMIDUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
64	HYDROXYCARBAMIDUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
65	HYDROXYCARBAMIDUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
66	HYDROXYCARBAMIDUM	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
67	HYDROXYCARBAMIDUM	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
68	HYDROXYCARBAMIDUM	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
69	HYDROXYCARBAMIDUM	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
70	HYDROXYCARBAMIDUM	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
71	HYDROXYCARBAMIDUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
72	HYDROXYCARBAMIDUM	D45	CZERWIENICA PRAWDZIWA
73	HYDROXYCARBAMIDUM	D46	ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
74	HYDROXYCARBAMIDUM	D46.0	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ BEZ SYDEROBLASTÓW
75	HYDROXYCARBAMIDUM	D46.1	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z SYDEROBLASTAMI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
76	HYDROXYCARBAMIDUM	D46.2	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW
77	HYDROXYCARBAMIDUM	D46.3	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW Z TRANSFORMACJĄ
78	HYDROXYCARBAMIDUM	D46.4	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ, NIEOKREŚLONA
79	HYDROXYCARBAMIDUM	D46.7	INNE ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
80	HYDROXYCARBAMIDUM	D46.9	ZESPÓŁ MIELODYSPLASTYCZNY, NIEOKREŚLONY
81	HYDROXYCARBAMIDUM	D47.1	PRZEWLEKŁA CHOROBA UKŁADU WYTWÓRCZEGO SZPIKU
82	HYDROXYCARBAMIDUM	D57	ZABURZENIA POŁĄCZONE Z SIERPOWATOKRWINKOWOŚCIĄ
83	HYDROXYCARBAMIDUM	D57.0	NIEDOKRWISTOŚĆ SIEROPAWTOKRWINKOWA Z PRZEŁOMEM
84	HYDROXYCARBAMIDUM	D57.1	NIEDOKRWISTOŚĆ SIEROPAWTOKRWINKOWA BEZ PRZEŁOMU
85	HYDROXYCARBAMIDUM	D57.2	PODWÓJNA HETEROZYGOTA W POŁĄCZENIU Z SIERPOWATOKRWINKOWOŚCIĄ
86	HYDROXYCARBAMIDUM	D57.3	CECHA SIERPOWATOKRWINKOWOŚCI
87	HYDROXYCARBAMIDUM	D57.8	INNE SIERPOWATOKRWINKOWOŚCI
88	HYDROXYCARBAMIDUM	D75.2	NADPLYTKOWOŚĆ SAMOISTNA
89	HYDROXYCARBAMIDUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDEJ
90	HYDROXYCARBAMIDUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
91	HYDROXYCARBAMIDUM	D76.2	ZESPÓŁ HEMOFAGOCYTOWY ZWIĄZANY Z ZAKAŻENIEM

Załącznik C.30.

IDARUBICIN

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	IDARUBICIN	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
2	IDARUBICIN	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
3	IDARUBICIN	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
4	IDARUBICIN	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
5	IDARUBICIN	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
6	IDARUBICIN	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
7	IDARUBICIN	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
8	IDARUBICIN	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
9	IDARUBICIN	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
10	IDARUBICIN	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
11	IDARUBICIN	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
12	IDARUBICIN	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
13	IDARUBICIN	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
14	IDARUBICIN	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
15	IDARUBICIN	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
16	IDARUBICIN	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
17	IDARUBICIN	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
18	IDARUBICIN	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
19	IDARUBICIN	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
20	IDARUBICIN	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
21	IDARUBICIN	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
22	IDARUBICIN	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
23	IDARUBICIN	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
24	IDARUBICIN	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
25	IDARUBICIN	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
26	IDARUBICIN	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
27	IDARUBICIN	C74.0	KORA NADNERCZY
28	IDARUBICIN	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
29	IDARUBICIN	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
30	IDARUBICIN	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
31	IDARUBICIN	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
32	IDARUBICIN	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
33	IDARUBICIN	C76.2	BRZUCH
34	IDARUBICIN	C76.3	MIEDNICA
35	IDARUBICIN	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
36	IDARUBICIN	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
37	IDARUBICIN	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
38	IDARUBICIN	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
39	IDARUBICIN	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
40	IDARUBICIN	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
41	IDARUBICIN	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
42	IDARUBICIN	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
43	IDARUBICIN	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
44	IDARUBICIN	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
45	IDARUBICIN	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
46	IDARUBICIN	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
47	IDARUBICIN	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
48	IDARUBICIN	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
49	IDARUBICIN	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
50	IDARUBICIN	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
51	IDARUBICIN	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
52	IDARUBICIN	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
53	IDARUBICIN	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
54	IDARUBICIN	C92.0	OŠTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
55	IDARUBICIN	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
56	IDARUBICIN	C92.2	PODOŠTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
57	IDARUBICIN	C92.3	MIEŠAK SZPIKOWY
58	IDARUBICIN	C92.4	OŠTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
59	IDARUBICIN	C92.5	OŠTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
60	IDARUBICIN	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
61	IDARUBICIN	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
62	IDARUBICIN	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
63	IDARUBICIN	C93.0	OŠTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
64	IDARUBICIN	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
65	IDARUBICIN	C93.2	PODOŠTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
66	IDARUBICIN	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
67	IDARUBICIN	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
68	IDARUBICIN	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŠLONEGO RODZAJU
69	IDARUBICIN	C94.0	OŠTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
70	IDARUBICIN	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
71	IDARUBICIN	C94.2	OŠTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
72	IDARUBICIN	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
73	IDARUBICIN	C94.4	OŠTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
74	IDARUBICIN	C94.5	OŠTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
75	IDARUBICIN	C94.7	INNA OKREŠLONA BIAŁACZKA
76	IDARUBICIN	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŠLONEGO RODZAJU

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
77	IDARUBICIN	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
78	IDARUBICIN	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
79	IDARUBICIN	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
80	IDARUBICIN	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
81	IDARUBICIN	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
82	IDARUBICIN	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
83	IDARUBICIN	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
84	IDARUBICIN	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
85	IDARUBICIN	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
86	IDARUBICIN	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
87	IDARUBICIN	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
88	IDARUBICIN	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
89	IDARUBICIN	D46	ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
90	IDARUBICIN	D46.0	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ BEZ SYDEROBLASTÓW
91	IDARUBICIN	D46.1	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z SYDEROBLASTAMI
92	IDARUBICIN	D46.2	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW
93	IDARUBICIN	D46.3	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW Z TRANSFORMACJĄ
94	IDARUBICIN	D46.4	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ, NIEOKREŚLONA
95	IDARUBICIN	D46.7	INNE ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
96	IDARUBICIN	D46.9	ZESPÓŁ MIELODYSPLASTYCZNY, NIEOKREŚLONY

Załącznik C.31.

IFOSFAMIDUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	IFOSFAMIDUM	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2	IFOSFAMIDUM	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3	IFOSFAMIDUM	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4	IFOSFAMIDUM	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5	IFOSFAMIDUM	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6	IFOSFAMIDUM	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7	IFOSFAMIDUM	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8	IFOSFAMIDUM	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9	IFOSFAMIDUM	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10	IFOSFAMIDUM	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11	IFOSFAMIDUM	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12	IFOSFAMIDUM	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13	IFOSFAMIDUM	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14	IFOSFAMIDUM	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15	IFOSFAMIDUM	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16	IFOSFAMIDUM	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17	IFOSFAMIDUM	C02.4	MIGDAŁEK JĘZYKOWY
18	IFOSFAMIDUM	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19	IFOSFAMIDUM	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20	IFOSFAMIDUM	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21	IFOSFAMIDUM	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22	IFOSFAMIDUM	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE
23	IFOSFAMIDUM	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24	IFOSFAMIDUM	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ
25	IFOSFAMIDUM	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26	IFOSFAMIDUM	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27	IFOSFAMIDUM	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28	IFOSFAMIDUM	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29	IFOSFAMIDUM	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30	IFOSFAMIDUM	C05.0	PODNIEBIENIE TWARDE
31	IFOSFAMIDUM	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32	IFOSFAMIDUM	C05.2	JĘZYCZEK
33	IFOSFAMIDUM	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34	IFOSFAMIDUM	C05.9	PODNIEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35	IFOSFAMIDUM	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36	IFOSFAMIDUM	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37	IFOSFAMIDUM	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38	IFOSFAMIDUM	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39	IFOSFAMIDUM	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40	IFOSFAMIDUM	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41	IFOSFAMIDUM	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42	IFOSFAMIDUM	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43	IFOSFAMIDUM	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44	IFOSFAMIDUM	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45	IFOSFAMIDUM	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46	IFOSFAMIDUM	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47	IFOSFAMIDUM	C09	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48	IFOSFAMIDUM	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY
49	IFOSFAMIDUM	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIEBIENNO-GARDŁOWY)
50	IFOSFAMIDUM	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
51	IFOSFAMIDUM	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY
52	IFOSFAMIDUM	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)
53	IFOSFAMIDUM	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54	IFOSFAMIDUM	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55	IFOSFAMIDUM	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56	IFOSFAMIDUM	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57	IFOSFAMIDUM	C10.4	SZCZELINA SKRZEŁOWA
58	IFOSFAMIDUM	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59	IFOSFAMIDUM	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60	IFOSFAMIDUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61	IFOSFAMIDUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62	IFOSFAMIDUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63	IFOSFAMIDUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64	IFOSFAMIDUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65	IFOSFAMIDUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
66	IFOSFAMIDUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67	IFOSFAMIDUM	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZCHYLKU GRUSZKOWATEGO
68	IFOSFAMIDUM	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPHARYNX)
69	IFOSFAMIDUM	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70	IFOSFAMIDUM	C13.1	FALD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FAŁDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71	IFOSFAMIDUM	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72	IFOSFAMIDUM	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73	IFOSFAMIDUM	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74	IFOSFAMIDUM	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
75	IFOSFAMIDUM	C14.0	GARDŁO O UMIEJSCOWIENIU NIEOKREŚLONYM
76	IFOSFAMIDUM	C14.2	PIERŚCIEŃ CHŁONNY GARDŁOWY WALDEYERA
77	IFOSFAMIDUM	C14.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
78	IFOSFAMIDUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
79	IFOSFAMIDUM	C16.0	WPUST
80	IFOSFAMIDUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
81	IFOSFAMIDUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
82	IFOSFAMIDUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
83	IFOSFAMIDUM	C16.4	ODŹWIERNIK
84	IFOSFAMIDUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
85	IFOSFAMIDUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
86	IFOSFAMIDUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
87	IFOSFAMIDUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
88	IFOSFAMIDUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
89	IFOSFAMIDUM	C17.0	DWUNASTNICA
90	IFOSFAMIDUM	C17.1	JELITO CZCZE
91	IFOSFAMIDUM	C17.2	JELITO KRĘTE
92	IFOSFAMIDUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA
93	IFOSFAMIDUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
94	IFOSFAMIDUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
95	IFOSFAMIDUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
96	IFOSFAMIDUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
97	IFOSFAMIDUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
98	IFOSFAMIDUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
99	IFOSFAMIDUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
100	IFOSFAMIDUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
101	IFOSFAMIDUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE
102	IFOSFAMIDUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
103	IFOSFAMIDUM	C18.7	ESICA
104	IFOSFAMIDUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
105	IFOSFAMIDUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
106	IFOSFAMIDUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
107	IFOSFAMIDUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
108	IFOSFAMIDUM	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
109	IFOSFAMIDUM	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
110	IFOSFAMIDUM	C21.1	KANAŁ ODBYTU
111	IFOSFAMIDUM	C21.2	STREFA KLOAKOGENNA
112	IFOSFAMIDUM	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
113	IFOSFAMIDUM	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
114	IFOSFAMIDUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
115	IFOSFAMIDUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
116	IFOSFAMIDUM	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
117	IFOSFAMIDUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
118	IFOSFAMIDUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
119	IFOSFAMIDUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY
120	IFOSFAMIDUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
121	IFOSFAMIDUM	C23	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZYKA ŻÓLCIOWEGO
122	IFOSFAMIDUM	C24	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI DRÓG ŻÓLCIOWYCH
123	IFOSFAMIDUM	C24.0	ZEWNĄTRZWĄTROBOWE DROGI ŻÓLCIOWE
124	IFOSFAMIDUM	C24.1	BRODAWKA WIĘKSZA DWUNASTNICY VATERA
125	IFOSFAMIDUM	C24.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DRÓG ŻÓLCIOWYCH
126	IFOSFAMIDUM	C24.9	DROGI ŻÓLCIOWE, NIEOKREŚLONE
127	IFOSFAMIDUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
128	IFOSFAMIDUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
129	IFOSFAMIDUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
130	IFOSFAMIDUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
131	IFOSFAMIDUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
132	IFOSFAMIDUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWYDZIELNICZA TRZUSTKI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
133	IFOSFAMIDUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
134	IFOSFAMIDUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
135	IFOSFAMIDUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
136	IFOSFAMIDUM	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
137	IFOSFAMIDUM	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
138	IFOSFAMIDUM	C26.1	ŚLEDZIONA
139	IFOSFAMIDUM	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
140	IFOSFAMIDUM	C26.9	CZĘŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
141	IFOSFAMIDUM	C30	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAMY NOSOWEJ I UCHA ŚRODKOWEGO
142	IFOSFAMIDUM	C30.0	JAMA NOSOWA
143	IFOSFAMIDUM	C30.1	UCHO ŚRODKOWE
144	IFOSFAMIDUM	C31	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZATOK PRZYNOSOWYCH
145	IFOSFAMIDUM	C31.0	ZATOKA SZCZĘKOWA
146	IFOSFAMIDUM	C31.1	KOMÓRKI SITOWE
147	IFOSFAMIDUM	C31.2	ZATOKA CZOŁOWA
148	IFOSFAMIDUM	C31.3	ZATOKA KLINOWA
149	IFOSFAMIDUM	C31.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ZATOK PRZYNOSOWYCH
150	IFOSFAMIDUM	C31.9	ZATOKA PRZYNOSOWA, NIEOKREŚLONA
151	IFOSFAMIDUM	C32	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KRTANI
152	IFOSFAMIDUM	C32.0	GŁOŚNIA
153	IFOSFAMIDUM	C32.1	NAGŁOŚNIA
154	IFOSFAMIDUM	C32.2	JAMA PODGŁOŚNIOWA
155	IFOSFAMIDUM	C32.3	CHRZĄSTKI KRTANI
156	IFOSFAMIDUM	C32.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KRTANI
157	IFOSFAMIDUM	C32.9	KRTAŃ, NIEOKREŚLONA
158	IFOSFAMIDUM	C33	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TCHAWICY
159	IFOSFAMIDUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
160	IFOSFAMIDUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
161	IFOSFAMIDUM	C34.1	PLAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
162	IFOSFAMIDUM	C34.2	PLAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
163	IFOSFAMIDUM	C34.3	PLAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
164	IFOSFAMIDUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
165	IFOSFAMIDUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
166	IFOSFAMIDUM	C37	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRASICY
167	IFOSFAMIDUM	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
168	IFOSFAMIDUM	C38.0	SERCE
169	IFOSFAMIDUM	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
170	IFOSFAMIDUM	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
171	IFOSFAMIDUM	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
172	IFOSFAMIDUM	C38.4	OPLUCNA
173	IFOSFAMIDUM	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
174	IFOSFAMIDUM	C39	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
175	IFOSFAMIDUM	C39.0	GÓRNA CZĘŚĆ DRÓG ODDECHOWYCH, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
176	IFOSFAMIDUM	C39.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW WNĘTRZA KLATKI PIERSIOWEJ
177	IFOSFAMIDUM	C39.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE W OBRĘBIE UKŁADU ODDECHOWEGO
178	IFOSFAMIDUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
179	IFOSFAMIDUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
180	IFOSFAMIDUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
181	IFOSFAMIDUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
182	IFOSFAMIDUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
183	IFOSFAMIDUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
184	IFOSFAMIDUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
185	IFOSFAMIDUM	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
186	IFOSFAMIDUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
187	IFOSFAMIDUM	C41.1	ZUCHWA
188	IFOSFAMIDUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
189	IFOSFAMIDUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
190	IFOSFAMIDUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
191	IFOSFAMIDUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
192	IFOSFAMIDUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
193	IFOSFAMIDUM	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
194	IFOSFAMIDUM	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
195	IFOSFAMIDUM	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
196	IFOSFAMIDUM	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
197	IFOSFAMIDUM	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
198	IFOSFAMIDUM	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
199	IFOSFAMIDUM	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
200	IFOSFAMIDUM	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
201	IFOSFAMIDUM	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
202	IFOSFAMIDUM	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
203	IFOSFAMIDUM	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
204	IFOSFAMIDUM	C46	MIĘSAK KAPOSI' EGO
205	IFOSFAMIDUM	C46.0	MIĘSAK KAPOSI' EGO SKÓRY
206	IFOSFAMIDUM	C46.1	MIĘSAK KAPOSI' EGO TKANKI MIĘKKIEJ
207	IFOSFAMIDUM	C46.2	MIĘSAK KAPOSI' EGO PODNIEBIENIA
208	IFOSFAMIDUM	C46.3	MIĘSAK KAPOSI' EGO WĘZŁÓW CHŁONNYCH
209	IFOSFAMIDUM	C46.7	MIĘSAK KAPOSI' EGO INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
210	IFOSFAMIDUM	C46.8	MIĘSAK KAPOSI' EGO LICZNYCH NARZĄDÓW
211	IFOSFAMIDUM	C46.9	MIĘSAK KAPOSI' EGO, NIEOKREŚLONY
212	IFOSFAMIDUM	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
213	IFOSFAMIDUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
214	IFOSFAMIDUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
215	IFOSFAMIDUM	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
216	IFOSFAMIDUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
217	IFOSFAMIDUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
218	IFOSFAMIDUM	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
219	IFOSFAMIDUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
220	IFOSFAMIDUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
221	IFOSFAMIDUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
222	IFOSFAMIDUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
223	IFOSFAMIDUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
224	IFOSFAMIDUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
225	IFOSFAMIDUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
226	IFOSFAMIDUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
227	IFOSFAMIDUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
228	IFOSFAMIDUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
229	IFOSFAMIDUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
230	IFOSFAMIDUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
231	IFOSFAMIDUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
232	IFOSFAMIDUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
233	IFOSFAMIDUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
234	IFOSFAMIDUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
235	IFOSFAMIDUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
236	IFOSFAMIDUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
237	IFOSFAMIDUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
238	IFOSFAMIDUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
239	IFOSFAMIDUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
240	IFOSFAMIDUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
241	IFOSFAMIDUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
242	IFOSFAMIDUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
243	IFOSFAMIDUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
244	IFOSFAMIDUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
245	IFOSFAMIDUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
246	IFOSFAMIDUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
247	IFOSFAMIDUM	C51	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SROMU
248	IFOSFAMIDUM	C51.0	WARGI SROMOWE WIĘKSZE
249	IFOSFAMIDUM	C51.1	WARGI SROMOWE MNIEJSZE
250	IFOSFAMIDUM	C51.2	ŁECHTACZKA
251	IFOSFAMIDUM	C51.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SROMU
252	IFOSFAMIDUM	C51.9	SROM, NIEOKREŚLONE
253	IFOSFAMIDUM	C52	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY POCHWY
254	IFOSFAMIDUM	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
255	IFOSFAMIDUM	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
256	IFOSFAMIDUM	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
257	IFOSFAMIDUM	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SZYJKI MACICY
258	IFOSFAMIDUM	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
259	IFOSFAMIDUM	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY
260	IFOSFAMIDUM	C54.0	CIEŚŃ MACICY
261	IFOSFAMIDUM	C54.1	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
262	IFOSFAMIDUM	C54.2	MIĘŚNIÓWKA MACICY
263	IFOSFAMIDUM	C54.3	DNO MACICY
264	IFOSFAMIDUM	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY
265	IFOSFAMIDUM	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
266	IFOSFAMIDUM	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
267	IFOSFAMIDUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
268	IFOSFAMIDUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
269	IFOSFAMIDUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
270	IFOSFAMIDUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
271	IFOSFAMIDUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
272	IFOSFAMIDUM	C57.3	PRZYMATICZA
273	IFOSFAMIDUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
274	IFOSFAMIDUM	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
275	IFOSFAMIDUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
276	IFOSFAMIDUM	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
277	IFOSFAMIDUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO
278	IFOSFAMIDUM	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
279	IFOSFAMIDUM	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
280	IFOSFAMIDUM	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
281	IFOSFAMIDUM	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE
282	IFOSFAMIDUM	C63	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
283	IFOSFAMIDUM	C63.0	NAJĄDRZE
284	IFOSFAMIDUM	C63.1	POWRÓZEK NASIENNY
285	IFOSFAMIDUM	C63.2	MOSZNA
286	IFOSFAMIDUM	C63.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
287	IFOSFAMIDUM	C63.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
288	IFOSFAMIDUM	C63.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
289	IFOSFAMIDUM	C64.9	NEPHROBLASTOMA (GUZ WILMSA)
290	IFOSFAMIDUM	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ
291	IFOSFAMIDUM	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
292	IFOSFAMIDUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZA MOCZOWEGO
293	IFOSFAMIDUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCHERZA MOCZOWEGO
294	IFOSFAMIDUM	C67.1	SZCZYT PĘCHERZA MOCZOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
295	IFOSFAMIDUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
296	IFOSFAMIDUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCZERZA MOCZOWEGO
297	IFOSFAMIDUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
298	IFOSFAMIDUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
299	IFOSFAMIDUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
300	IFOSFAMIDUM	C67.7	MOCZOWNIK
301	IFOSFAMIDUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
302	IFOSFAMIDUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
303	IFOSFAMIDUM	C68	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW MOCZOWYCH
304	IFOSFAMIDUM	C68.0	CEWKA MOCZOWA
305	IFOSFAMIDUM	C68.1	GRUCZOŁY CEWKI MOCZOWEJ
306	IFOSFAMIDUM	C68.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE UKŁADU MOCZOWEGO
307	IFOSFAMIDUM	C68.9	UKŁAD MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
308	IFOSFAMIDUM	C69	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OKA
309	IFOSFAMIDUM	C69.0	SPOJÓWKA
310	IFOSFAMIDUM	C69.1	ROGÓWKA
311	IFOSFAMIDUM	C69.2	SIATKÓWKA
312	IFOSFAMIDUM	C69.3	NACZYNIÓWKA
313	IFOSFAMIDUM	C69.4	CIAŁO RZĘSKOWE
314	IFOSFAMIDUM	C69.5	GRUCZOŁ I DROGI ŁZOWE
315	IFOSFAMIDUM	C69.6	OCZODÓŁ
316	IFOSFAMIDUM	C69.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKA
317	IFOSFAMIDUM	C69.9	OKO, NIEOKREŚLONE
318	IFOSFAMIDUM	C70	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPON
319	IFOSFAMIDUM	C70.0	OPONY MÓZGOWE
320	IFOSFAMIDUM	C70.1	OPONY RDZENIOWE
321	IFOSFAMIDUM	C70.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
322	IFOSFAMIDUM	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
323	IFOSFAMIDUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
324	IFOSFAMIDUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
325	IFOSFAMIDUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
326	IFOSFAMIDUM	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
327	IFOSFAMIDUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
328	IFOSFAMIDUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
329	IFOSFAMIDUM	C71.6	MÓZDŻEK
330	IFOSFAMIDUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
331	IFOSFAMIDUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
332	IFOSFAMIDUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY
333	IFOSFAMIDUM	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
334	IFOSFAMIDUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
335	IFOSFAMIDUM	C72.1	OGON KOŃSKI
336	IFOSFAMIDUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
337	IFOSFAMIDUM	C72.3	NERW WZROKOWY
338	IFOSFAMIDUM	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
339	IFOSFAMIDUM	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
340	IFOSFAMIDUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
341	IFOSFAMIDUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
342	IFOSFAMIDUM	C73	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TARCZYCY
343	IFOSFAMIDUM	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
344	IFOSFAMIDUM	C74.0	KORA NADNERCZY
345	IFOSFAMIDUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
346	IFOSFAMIDUM	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
347	IFOSFAMIDUM	C75	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO I STRUKTUR POKREWNYCH
348	IFOSFAMIDUM	C75.0	GRUCZOŁ PRZYTARCZOWY
349	IFOSFAMIDUM	C75.1	PRZYSADKA GRUCZOŁOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
350	IFOSFAMIDUM	C75.2	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
351	IFOSFAMIDUM	C75.3	SZYSZYNKA
352	IFOSFAMIDUM	C75.4	KLĘBEK SZYJNY
353	IFOSFAMIDUM	C75.5	CIAŁA PRZY AORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
354	IFOSFAMIDUM	C75.8	ZAJĘCIE WIELU GRUCZOŁÓW DOKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
355	IFOSFAMIDUM	C75.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
356	IFOSFAMIDUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
357	IFOSFAMIDUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
358	IFOSFAMIDUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
359	IFOSFAMIDUM	C76.2	BRZUCH
360	IFOSFAMIDUM	C76.3	MIEDNICA
361	IFOSFAMIDUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
362	IFOSFAMIDUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
363	IFOSFAMIDUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
364	IFOSFAMIDUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
365	IFOSFAMIDUM	C77	WTÓRNE I NIEOKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WĘZŁÓW CHŁONNYCH
366	IFOSFAMIDUM	C77.0	WĘZŁY CHŁONNE GŁOWY, TWARZY I SZYI
367	IFOSFAMIDUM	C77.1	WĘZŁY CHŁONNE WNEŹRZA KLATKI PIERSIOWEJ
368	IFOSFAMIDUM	C77.2	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ JAMY BRZUSZNEJ
369	IFOSFAMIDUM	C77.3	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY GÓRNEJ I PACHY
370	IFOSFAMIDUM	C77.4	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY DOLNEJ I PACHWINY
371	IFOSFAMIDUM	C77.5	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ MIEDNICY
372	IFOSFAMIDUM	C77.8	WĘZŁY CHŁONNE MNOGICH REGIONÓW
373	IFOSFAMIDUM	C77.9	WĘZŁY CHŁONNE, NIEOKREŚLONE
374	IFOSFAMIDUM	C78	WTÓRNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE UKŁADU ODDECHOWEJ I TRAWIENNEGO
375	IFOSFAMIDUM	C78.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PŁUC
376	IFOSFAMIDUM	C78.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚRÓDPIERSIA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
377	IFOSFAMIDUM	C78.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPŁUCNEJ
378	IFOSFAMIDUM	C78.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW ODDECHOWYCH
379	IFOSFAMIDUM	C78.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
380	IFOSFAMIDUM	C78.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO I ODBYTNICY
381	IFOSFAMIDUM	C78.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
382	IFOSFAMIDUM	C78.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY
383	IFOSFAMIDUM	C78.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI PRZEWODU POKARMOWEGO
384	IFOSFAMIDUM	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
385	IFOSFAMIDUM	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ
386	IFOSFAMIDUM	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
387	IFOSFAMIDUM	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY
388	IFOSFAMIDUM	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH
389	IFOSFAMIDUM	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
390	IFOSFAMIDUM	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
391	IFOSFAMIDUM	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
392	IFOSFAMIDUM	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
393	IFOSFAMIDUM	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
394	IFOSFAMIDUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
395	IFOSFAMIDUM	C81	CHOROBA HODGKINA
396	IFOSFAMIDUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
397	IFOSFAMIDUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
398	IFOSFAMIDUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
399	IFOSFAMIDUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
400	IFOSFAMIDUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
401	IFOSFAMIDUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
402	IFOSFAMIDUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
403	IFOSFAMIDUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
404	IFOSFAMIDUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
405	IFOSFAMIDUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
406	IFOSFAMIDUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
407	IFOSFAMIDUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
408	IFOSFAMIDUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
409	IFOSFAMIDUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
410	IFOSFAMIDUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
411	IFOSFAMIDUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
412	IFOSFAMIDUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
413	IFOSFAMIDUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
414	IFOSFAMIDUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
415	IFOSFAMIDUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
416	IFOSFAMIDUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
417	IFOSFAMIDUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
418	IFOSFAMIDUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
419	IFOSFAMIDUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
420	IFOSFAMIDUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
421	IFOSFAMIDUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
422	IFOSFAMIDUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
423	IFOSFAMIDUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
424	IFOSFAMIDUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
425	IFOSFAMIDUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
426	IFOSFAMIDUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
427	IFOSFAMIDUM	C85.0	MIEŚSAK LIMFATYCZNY
428	IFOSFAMIDUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
429	IFOSFAMIDUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
430	IFOSFAMIDUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
431	IFOSFAMIDUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
432	IFOSFAMIDUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
433	IFOSFAMIDUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
434	IFOSFAMIDUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
435	IFOSFAMIDUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
436	IFOSFAMIDUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
437	IFOSFAMIDUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
438	IFOSFAMIDUM	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
439	IFOSFAMIDUM	C90.0	SZPICZAK MNOGI
440	IFOSFAMIDUM	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNOKOMÓRKOWA
441	IFOSFAMIDUM	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
442	IFOSFAMIDUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
443	IFOSFAMIDUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
444	IFOSFAMIDUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
445	IFOSFAMIDUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
446	IFOSFAMIDUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
447	IFOSFAMIDUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
448	IFOSFAMIDUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
449	IFOSFAMIDUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
450	IFOSFAMIDUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
451	IFOSFAMIDUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
452	IFOSFAMIDUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
453	IFOSFAMIDUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
454	IFOSFAMIDUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
455	IFOSFAMIDUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
456	IFOSFAMIDUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
457	IFOSFAMIDUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
458	IFOSFAMIDUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
459	IFOSFAMIDUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
460	IFOSFAMIDUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
461	IFOSFAMIDUM	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
462	IFOSFAMIDUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
463	IFOSFAMIDUM	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
464	IFOSFAMIDUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
465	IFOSFAMIDUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
466	IFOSFAMIDUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
467	IFOSFAMIDUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
468	IFOSFAMIDUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
469	IFOSFAMIDUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
470	IFOSFAMIDUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
471	IFOSFAMIDUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
472	IFOSFAMIDUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
473	IFOSFAMIDUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
474	IFOSFAMIDUM	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
475	IFOSFAMIDUM	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
476	IFOSFAMIDUM	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
477	IFOSFAMIDUM	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
478	IFOSFAMIDUM	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
479	IFOSFAMIDUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
480	IFOSFAMIDUM	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
481	IFOSFAMIDUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
482	IFOSFAMIDUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
483	IFOSFAMIDUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
484	IFOSFAMIDUM	C96.3	PRAWDZIWIY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
485	IFOSFAMIDUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
486	IFOSFAMIDUM	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
487	IFOSFAMIDUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
488	IFOSFAMIDUM	D01	RAKI IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
489	IFOSFAMIDUM	D01.0	OKRĘŻNICA
490	IFOSFAMIDUM	D01.1	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
491	IFOSFAMIDUM	D01.2	ODBYTNICA
492	IFOSFAMIDUM	D01.3	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
493	IFOSFAMIDUM	D01.4	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA
494	IFOSFAMIDUM	D01.5	WĄTROBA, PĘCHERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
495	IFOSFAMIDUM	D01.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY TRAWIENNE
496	IFOSFAMIDUM	D01.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
497	IFOSFAMIDUM	D03	CZERNIAK IN SITU
498	IFOSFAMIDUM	D03.0	CZERNIAK IN SITU WARGI
499	IFOSFAMIDUM	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
500	IFOSFAMIDUM	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
501	IFOSFAMIDUM	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
502	IFOSFAMIDUM	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
503	IFOSFAMIDUM	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
504	IFOSFAMIDUM	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
505	IFOSFAMIDUM	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
506	IFOSFAMIDUM	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
507	IFOSFAMIDUM	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
508	IFOSFAMIDUM	D06	RAK IN SITU SZYJKI MACICY
509	IFOSFAMIDUM	D06.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
510	IFOSFAMIDUM	D06.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
511	IFOSFAMIDUM	D06.7	INNA CZĘŚĆ SZYJKI MACICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
512	IFOSFAMIDUM	D06.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
513	IFOSFAMIDUM	D07	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
514	IFOSFAMIDUM	D07.0	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
515	IFOSFAMIDUM	D07.1	SROM
516	IFOSFAMIDUM	D07.2	POCHWA
517	IFOSFAMIDUM	D07.3	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE ŻEŃSKIE
518	IFOSFAMIDUM	D07.4	PRĄCIE
519	IFOSFAMIDUM	D07.5	GRUCZOŁ KROKOWY
520	IFOSFAMIDUM	D07.6	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
521	IFOSFAMIDUM	D09	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
522	IFOSFAMIDUM	D09.0	PĘCZERZ MOCZOWY
523	IFOSFAMIDUM	D09.1	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
524	IFOSFAMIDUM	D09.2	OKO
525	IFOSFAMIDUM	D09.3	TARCZYCA I INNE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
526	IFOSFAMIDUM	D09.7	RAK IN SITU INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
527	IFOSFAMIDUM	D09.9	RAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
528	IFOSFAMIDUM	D10	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY JAMY USTNEJ I GARDŁA
529	IFOSFAMIDUM	D10.0	WARGA
530	IFOSFAMIDUM	D10.1	JĘZYK
531	IFOSFAMIDUM	D10.2	DNO JAMY USTNEJ
532	IFOSFAMIDUM	D10.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JAMY USTNEJ
533	IFOSFAMIDUM	D10.4	MIGDAŁEK
534	IFOSFAMIDUM	D10.5	INNE STRUKTURY USTNO-GARDŁOWE
535	IFOSFAMIDUM	D10.6	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA
536	IFOSFAMIDUM	D10.7	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA
537	IFOSFAMIDUM	D10.9	GARDŁO, NIEOKREŚLONE
538	IFOSFAMIDUM	D11	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
539	IFOSFAMIDUM	D11.0	ŚLINIANKA PRZYUSZNA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
540	IFOSFAMIDUM	D11.7	INNE DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE
541	IFOSFAMIDUM	D11.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
542	IFOSFAMIDUM	D12	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE OKRĘŻNICY, ODBYTNICZY, ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
543	IFOSFAMIDUM	D12.0	JELITO ŚLEPE
544	IFOSFAMIDUM	D12.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
545	IFOSFAMIDUM	D12.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
546	IFOSFAMIDUM	D12.3	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
547	IFOSFAMIDUM	D12.4	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
548	IFOSFAMIDUM	D12.5	OKRĘŻNICA ESOWATA
549	IFOSFAMIDUM	D12.6	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
550	IFOSFAMIDUM	D12.7	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
551	IFOSFAMIDUM	D12.8	ODBYTNICA
552	IFOSFAMIDUM	D12.9	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
553	IFOSFAMIDUM	D13	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU TRAWIENNEGO
554	IFOSFAMIDUM	D13.0	PRZĘLYK
555	IFOSFAMIDUM	D13.1	ŻOŁĄDEK
556	IFOSFAMIDUM	D13.2	DWUNASTNICA
557	IFOSFAMIDUM	D13.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA CIENKIEGO
558	IFOSFAMIDUM	D13.4	WĄTROBA
559	IFOSFAMIDUM	D13.5	DROGI ŻÓLCIOWE ZEWNĄTRZWĄTROBOWE
560	IFOSFAMIDUM	D13.6	TRZUSTKA
561	IFOSFAMIDUM	D13.7	WYSPIY TRZUSTKI
562	IFOSFAMIDUM	D13.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU POKARMOWEGO
563	IFOSFAMIDUM	D14	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE UCHA ŚRODKOWEGO I UKŁADU ODDECHOWEGO
564	IFOSFAMIDUM	D14.0	UCHO ŚRODKOWE, JAMA NOSOWA I ZATOKI PRZYNOSOWE
565	IFOSFAMIDUM	D14.1	KRTAŃ
566	IFOSFAMIDUM	D14.2	TCHAWICA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
567	IFOSFAMIDUM	D14.3	OSKRZELA I PLUCA
568	IFOSFAMIDUM	D14.4	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONE
569	IFOSFAMIDUM	D15	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
570	IFOSFAMIDUM	D15.0	GRASICA
571	IFOSFAMIDUM	D15.1	SERCE
572	IFOSFAMIDUM	D15.2	SRÓDPIERSIE
573	IFOSFAMIDUM	D15.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
574	IFOSFAMIDUM	D15.9	NIEOKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
575	IFOSFAMIDUM	D16	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE KOŚCI I CHRZĄSTEK STAWOWYCH
576	IFOSFAMIDUM	D16.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
577	IFOSFAMIDUM	D16.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
578	IFOSFAMIDUM	D16.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
579	IFOSFAMIDUM	D16.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
580	IFOSFAMIDUM	D16.4	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
581	IFOSFAMIDUM	D16.5	ŻUCHWA
582	IFOSFAMIDUM	D16.6	KRĘGOSŁUP
583	IFOSFAMIDUM	D16.7	ŻEBRA, MOSTEK I OBOJCZYK
584	IFOSFAMIDUM	D16.8	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
585	IFOSFAMIDUM	D16.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
586	IFOSFAMIDUM	D20	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANEK MIĘKKICH OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
587	IFOSFAMIDUM	D20.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
588	IFOSFAMIDUM	D20.1	OTRZEWNA
589	IFOSFAMIDUM	D21	INNE NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
590	IFOSFAMIDUM	D21.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY TWARZY I SZYI
591	IFOSFAMIDUM	D21.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
592	IFOSFAMIDUM	D21.2	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
593	IFOSFAMIDUM	D21.3	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KLATKI PIERSIOWEJ
594	IFOSFAMIDUM	D21.4	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE BRZUCHA
595	IFOSFAMIDUM	D21.5	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE MIEDNICY
596	IFOSFAMIDUM	D21.6	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
597	IFOSFAMIDUM	D21.9	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE, NIEOKREŚLONE
598	IFOSFAMIDUM	D27	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR JAJNIKA
599	IFOSFAMIDUM	D28	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
600	IFOSFAMIDUM	D28.0	SROM
601	IFOSFAMIDUM	D28.1	POCHWA
602	IFOSFAMIDUM	D28.2	JAJOWODY I WIĘZADŁA
603	IFOSFAMIDUM	D28.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
604	IFOSFAMIDUM	D28.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
605	IFOSFAMIDUM	D29	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
606	IFOSFAMIDUM	D29.0	PRĄCIE
607	IFOSFAMIDUM	D29.1	GRUCZOŁ KROKOWY
608	IFOSFAMIDUM	D29.2	JĄDRO
609	IFOSFAMIDUM	D29.3	NAJĄDRZE
610	IFOSFAMIDUM	D29.4	MOSZNA
611	IFOSFAMIDUM	D29.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
612	IFOSFAMIDUM	D29.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
613	IFOSFAMIDUM	D30	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR NARZĄDÓW MOCZOWYCH
614	IFOSFAMIDUM	D30.0	NERKA
615	IFOSFAMIDUM	D30.1	MIEDNICZKA NERKOWA
616	IFOSFAMIDUM	D30.2	MOCZOWÓD
617	IFOSFAMIDUM	D30.3	PĘCZERZ MOCZOWY
618	IFOSFAMIDUM	D30.4	CEWKA MOCZOWA
619	IFOSFAMIDUM	D30.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
620	IFOSFAMIDUM	D30.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
621	IFOSFAMIDUM	D31	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR OKA
622	IFOSFAMIDUM	D31.0	SPOJÓWKA
623	IFOSFAMIDUM	D31.1	ROGÓWKA
624	IFOSFAMIDUM	D31.2	SIATKÓWKA
625	IFOSFAMIDUM	D31.3	NACZYNIÓWKA
626	IFOSFAMIDUM	D31.4	CIAŁO RZĘSKOWE
627	IFOSFAMIDUM	D31.5	GRUCZOŁY I DROGI ŁZOWE
628	IFOSFAMIDUM	D31.6	OCZODÓŁ, NIEOKREŚLONY
629	IFOSFAMIDUM	D31.9	OKO, NIEOKREŚLONE
630	IFOSFAMIDUM	D32	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY OPON MÓZGOWYCH
631	IFOSFAMIDUM	D32.0	OPONY MÓZGOWE
632	IFOSFAMIDUM	D32.1	OPONY RDZENIOWE
633	IFOSFAMIDUM	D32.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
634	IFOSFAMIDUM	D33	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
635	IFOSFAMIDUM	D33.0	MÓZG, NADNAMIAOTOWE
636	IFOSFAMIDUM	D33.1	MÓZG, PODNAMIAOTOWE
637	IFOSFAMIDUM	D33.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
638	IFOSFAMIDUM	D33.3	NERWY CZASZKOWE
639	IFOSFAMIDUM	D33.4	RDZEŃ KRĘGOWY
640	IFOSFAMIDUM	D33.7	INNE OKREŚLONE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
641	IFOSFAMIDUM	D33.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONY
642	IFOSFAMIDUM	D34	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR TARCZYCY
643	IFOSFAMIDUM	D35	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
644	IFOSFAMIDUM	D35.0	NADNERCZA
645	IFOSFAMIDUM	D35.1	PRZYTARCZYCE
646	IFOSFAMIDUM	D35.2	PRZYSADKA
647	IFOSFAMIDUM	D35.3	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
648	IFOSFAMIDUM	D35.4	SZYSZYNKI
649	IFOSFAMIDUM	D35.5	KŁĘBEK SZYJNY
650	IFOSFAMIDUM	D35.6	CIAŁA PRZY AORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
651	IFOSFAMIDUM	D35.7	INNE OKREŚLONE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
652	IFOSFAMIDUM	D35.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
653	IFOSFAMIDUM	D35.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
654	IFOSFAMIDUM	D36	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
655	IFOSFAMIDUM	D36.0	WĘZŁY CHŁONNE
656	IFOSFAMIDUM	D36.1	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
657	IFOSFAMIDUM	D36.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
658	IFOSFAMIDUM	D36.9	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR, NIEOKREŚLONEGO UMIEJSCOWIENIA
659	IFOSFAMIDUM	D37	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE JAMY USTNEJ I NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
660	IFOSFAMIDUM	D37.0	WARGA, JAMA USTNA I GARDŁO
661	IFOSFAMIDUM	D37.1	ŻOŁĄDEK
662	IFOSFAMIDUM	D37.2	JELITO CIENKIE
663	IFOSFAMIDUM	D37.3	JELIO ŚLEPE
664	IFOSFAMIDUM	D37.4	OKRĘŻNICA
665	IFOSFAMIDUM	D37.5	ODBYTNICA
666	IFOSFAMIDUM	D37.6	WĄTROBA, PĘCZERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
667	IFOSFAMIDUM	D37.7	INNE NARZĄDY TRAWIENNE
668	IFOSFAMIDUM	D37.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
669	IFOSFAMIDUM	D38	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UCHA ŚRODKOWEGO, NARZĄDÓW UKŁADU ODDECHOWEGO I KLATKI PIERSIOWEJ
670	IFOSFAMIDUM	D38.0	KRTAŃ
671	IFOSFAMIDUM	D38.1	TCHAWICA, OSKRZELA I PŁUCA
672	IFOSFAMIDUM	D38.2	OPŁUCNA
673	IFOSFAMIDUM	D38.3	SRÓDPIERSIE
674	IFOSFAMIDUM	D38.4	GRASICA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
675	IFOSFAMIDUM	D38.5	INNE NARZĄDY UKŁADU ODDECHOWEGO
676	IFOSFAMIDUM	D38.6	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONY
677	IFOSFAMIDUM	D39	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
678	IFOSFAMIDUM	D39.0	MACICA
679	IFOSFAMIDUM	D39.1	JAJNIK
680	IFOSFAMIDUM	D39.2	ŁOŻYSKO
681	IFOSFAMIDUM	D39.7	INNE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
682	IFOSFAMIDUM	D39.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
683	IFOSFAMIDUM	D40	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
684	IFOSFAMIDUM	D40.0	GRUCZOŁ KROKOWY
685	IFOSFAMIDUM	D40.1	JĄDRO
686	IFOSFAMIDUM	D40.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
687	IFOSFAMIDUM	D40.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
688	IFOSFAMIDUM	D41	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE NARZĄDÓW MOCZOWYCH
689	IFOSFAMIDUM	D41.0	NERKA
690	IFOSFAMIDUM	D41.1	MIEDNICZKA NERKOWA
691	IFOSFAMIDUM	D41.2	MOCZOWÓD
692	IFOSFAMIDUM	D41.3	CEWKA MOCZOWA
693	IFOSFAMIDUM	D41.4	PĘCZERZ MOCZOWY
694	IFOSFAMIDUM	D41.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
695	IFOSFAMIDUM	D41.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
696	IFOSFAMIDUM	D42	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE OPON
697	IFOSFAMIDUM	D42.0	OPONY MÓZGOWE
698	IFOSFAMIDUM	D42.1	OPONY RDZENIOWE
699	IFOSFAMIDUM	D42.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
700	IFOSFAMIDUM	D43	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
701	IFOSFAMIDUM	D43.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
702	IFOSFAMIDUM	D43.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
703	IFOSFAMIDUM	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
704	IFOSFAMIDUM	D43.3	NERWY CZASZKOWE
705	IFOSFAMIDUM	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
706	IFOSFAMIDUM	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
707	IFOSFAMIDUM	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
708	IFOSFAMIDUM	D44	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
709	IFOSFAMIDUM	D44.0	TARCZYCA
710	IFOSFAMIDUM	D44.1	NADNERCZA
711	IFOSFAMIDUM	D44.2	PRZYTARCZYCE
712	IFOSFAMIDUM	D44.3	PRZYSADKA
713	IFOSFAMIDUM	D44.4	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
714	IFOSFAMIDUM	D44.5	SZYSZYNKĄ
715	IFOSFAMIDUM	D44.6	KLĘBEK SZYJNY
716	IFOSFAMIDUM	D44.7	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
717	IFOSFAMIDUM	D44.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
718	IFOSFAMIDUM	D44.9	GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONE
719	IFOSFAMIDUM	D47.3	SAMOISTNA TROMBOCYTOPENIA (KRWOTOCZNA)
720	IFOSFAMIDUM	D47.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
721	IFOSFAMIDUM	D47.9	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
722	IFOSFAMIDUM	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
723	IFOSFAMIDUM	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
724	IFOSFAMIDUM	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
725	IFOSFAMIDUM	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
726	IFOSFAMIDUM	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
727	IFOSFAMIDUM	D48.4	OTRZEWNIA
728	IFOSFAMIDUM	D48.5	SKÓRA
729	IFOSFAMIDUM	D48.6	SUTEK
730	IFOSFAMIDUM	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
731	IFOSFAMIDUM	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
732	IFOSFAMIDUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDEJ
733	IFOSFAMIDUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
734	IFOSFAMIDUM	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
735	IFOSFAMIDUM	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
736	IFOSFAMIDUM	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
737	IFOSFAMIDUM	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
738	IFOSFAMIDUM	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
739	IFOSFAMIDUM	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
740	IFOSFAMIDUM	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
741	IFOSFAMIDUM	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.32.

INTERFERON ALFA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	INTERFERON ALFA	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
2.	INTERFERON ALFA	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
3.	INTERFERON ALFA	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
4.	INTERFERON ALFA	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
5.	INTERFERON ALFA	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
6.	INTERFERON ALFA	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
7.	INTERFERON ALFA	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
8.	INTERFERON ALFA	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
9.	INTERFERON ALFA	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
10.	INTERFERON ALFA	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
11.	INTERFERON ALFA	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
12.	INTERFERON ALFA	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
13.	INTERFERON ALFA	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ
14.	INTERFERON ALFA	C69	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OKA
15.	INTERFERON ALFA	C69.0	SPOJÓWKA
16.	INTERFERON ALFA	C69.1	ROGÓWKA
17.	INTERFERON ALFA	C69.2	SIATKÓWKA
18.	INTERFERON ALFA	C69.3	NACZYNIÓWKA
19.	INTERFERON ALFA	C69.4	CIAŁO RZĘSKOWE
20.	INTERFERON ALFA	C69.5	GRUCZOŁ I DROGI ŁZOWE
21.	INTERFERON ALFA	C69.6	OCZODÓŁ
22.	INTERFERON ALFA	C69.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
23.	INTERFERON ALFA	C69.9	OKO, NIEOKREŚLONE
24.	INTERFERON ALFA	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
25.	INTERFERON ALFA	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
26.	INTERFERON ALFA	C90.0	SZPICZAK MNOGI
27.	INTERFERON ALFA	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNIKOMÓRKOWA
28.	INTERFERON ALFA	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
29.	INTERFERON ALFA	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
30.	INTERFERON ALFA	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
31.	INTERFERON ALFA	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
32.	INTERFERON ALFA	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
33.	INTERFERON ALFA	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
34.	INTERFERON ALFA	C92.3	MIEŚAK SZPIKOWY
35.	INTERFERON ALFA	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
36.	INTERFERON ALFA	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
37.	INTERFERON ALFA	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
38.	INTERFERON ALFA	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
39.	INTERFERON ALFA	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
40.	INTERFERON ALFA	D03	CZERNIAK IN SITU
41.	INTERFERON ALFA	D03.0	CZERNIAK IN SITU WARGI
42.	INTERFERON ALFA	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
43.	INTERFERON ALFA	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
44.	INTERFERON ALFA	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
45.	INTERFERON ALFA	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
46.	INTERFERON ALFA	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
47.	INTERFERON ALFA	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
48.	INTERFERON ALFA	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
49.	INTERFERON ALFA	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
50.	INTERFERON ALFA	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
51.	INTERFERON ALFA	D18	NACZYNIANKI KRWIONOŚNE I NACZYNIANKI CHŁONNE JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
52.	INTERFERON ALFA	D18.0	NACZYNIANKA KRWIONOŚNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
53.	INTERFERON ALFA	D18.1	NACZYNIANKA CHŁONNA JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
54.	INTERFERON ALFA	D45	CZERWIENICA PRAWDZIWA
55.	INTERFERON ALFA	D47.1	PRZEWLEKŁA CHOROBA UKŁADU WYTWÓRCZEGO SZPIKU
56.	INTERFERON ALFA	D75.2	NADPLYTKOWOŚĆ SAMOISTNA
57.	INTERFERON ALFA	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
58.	INTERFERON ALFA	D76.2	ZESPÓŁ HEMOFAGOCYTOWY ZWIĄZANY Z ZAKAŻENIEM
59.	INTERFERON ALFA	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
60.	INTERFERON ALFA	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE, POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
61.	INTERFERON ALFA	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, POSTAĆ NEUROPATYCZNA
62.	INTERFERON ALFA	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
63.	INTERFERON ALFA	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
64.	INTERFERON ALFA	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIAWATYCH
65.	INTERFERON ALFA	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
66.	INTERFERON ALFA	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.33.

INTERFERONUM ALFA-2A

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	INTERFERONUM ALFA-2A	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
2.	INTERFERONUM ALFA-2A	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
3.	INTERFERONUM ALFA-2A	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
4.	INTERFERONUM ALFA-2A	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
5.	INTERFERONUM ALFA-2A	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
6.	INTERFERONUM ALFA-2A	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
7.	INTERFERONUM ALFA-2A	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
8.	INTERFERONUM ALFA-2A	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
9.	INTERFERONUM ALFA-2A	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
10.	INTERFERONUM ALFA-2A	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
11.	INTERFERONUM ALFA-2A	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
12.	INTERFERONUM ALFA-2A	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
13.	INTERFERONUM ALFA-2A	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
14.	INTERFERONUM ALFA-2A	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
15.	INTERFERONUM ALFA-2A	D18	NACZYNIANKI KRWIONOŚNE I NACZYNIANKI CHŁONNE JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
16.	INTERFERONUM ALFA-2A	D18.0	NACZYNIANKA KRWIONOŚNA JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
17.	INTERFERONUM ALFA-2A	D18.1	NACZYNIANKA CHŁONNA JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
18.	INTERFERONUM ALFA-2A	D45	CZERWIENICA PRAWDZIWA
19.	INTERFERONUM ALFA-2A	D47.1	PRZEWLEKŁA CHOROBA UKŁADU WYTWÓRCZEGO SZPIKU
20.	INTERFERONUM ALFA-2A	D75.2	NADPLYTKOWOŚĆ SAMOISTNA

Załącznik C.34.

INTERFERONUM ALFA-2B

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	INTERFERONUM ALFA-2B	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
2.	INTERFERONUM ALFA-2B	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
3.	INTERFERONUM ALFA-2B	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
4.	INTERFERONUM ALFA-2B	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
5.	INTERFERONUM ALFA-2B	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
6.	INTERFERONUM ALFA-2B	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
7.	INTERFERONUM ALFA-2B	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
8.	INTERFERONUM ALFA-2B	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
9.	INTERFERONUM ALFA-2B	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
10.	INTERFERONUM ALFA-2B	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
11.	INTERFERONUM ALFA-2B	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
12.	INTERFERONUM ALFA-2B	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
13.	INTERFERONUM ALFA-2B	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
14.	INTERFERONUM ALFA-2B	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
15.	INTERFERONUM ALFA-2B	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
16.	INTERFERONUM ALFA-2B	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
17.	INTERFERONUM ALFA-2B	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
18.	INTERFERONUM ALFA-2B	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
19.	INTERFERONUM ALFA-2B	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
20.	INTERFERONUM ALFA-2B	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
21.	INTERFERONUM ALFA-2B	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
22.	INTERFERONUM ALFA-2B	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
23.	INTERFERONUM ALFA-2B	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
24.	INTERFERONUM ALFA-2B	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
25.	INTERFERONUM ALFA-2B	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
26.	INTERFERONUM ALFA-2B	C90.0	SZPICZAK MNOGI
27.	INTERFERONUM ALFA-2B	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
28.	INTERFERONUM ALFA-2B	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
29.	INTERFERONUM ALFA-2B	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
30.	INTERFERONUM ALFA-2B	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
31.	INTERFERONUM ALFA-2B	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
32.	INTERFERONUM ALFA-2B	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
33.	INTERFERONUM ALFA-2B	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
34.	INTERFERONUM ALFA-2B	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
35.	INTERFERONUM ALFA-2B	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
36.	INTERFERONUM ALFA-2B	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
37.	INTERFERONUM ALFA-2B	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
38.	INTERFERONUM ALFA-2B	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
39.	INTERFERONUM ALFA-2B	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
40.	INTERFERONUM ALFA-2B	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
41.	INTERFERONUM ALFA-2B	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
42.	INTERFERONUM ALFA-2B	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
43.	INTERFERONUM ALFA-2B	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
44.	INTERFERONUM ALFA-2B	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
45.	INTERFERONUM ALFA-2B	D45	CZERWIENICA PRAWDZIWA
46.	INTERFERONUM ALFA-2B	D47.1	PRZEWLEKŁA CHOROBA UKŁADU WYTWÓRCZEGO SZPIKU
47.	INTERFERONUM ALFA-2B	D75.2	NADPLYTKOWOŚĆ SAMOISTNA
48.	INTERFERONUM ALFA-2B	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
49.	INTERFERONUM ALFA-2B	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE, POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
50.	INTERFERONUM ALFA-2B	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, POSTAĆ NEUROPATYCZNA
51.	INTERFERONUM ALFA-2B	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
52.	INTERFERONUM ALFA-2B	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
53.	INTERFERONUM ALFA-2B	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
54.	INTERFERONUM ALFA-2B	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
55.	INTERFERONUM ALFA-2B	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.35.

IRINOTECANUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	IRINOTECANUM	C15	RAK PRZELYKU
2.	IRINOTECANUM	C15.0	SZYJNA CZĘŚĆ PRZELYKU
3.	IRINOTECANUM	C15.1	PIERSIOWA CZĘŚĆ PRZELYKU
4.	IRINOTECANUM	C15.2	BRZUSZNA CZĘŚĆ PRZELYKU
5.	IRINOTECANUM	C15.3	GÓRNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
6.	IRINOTECANUM	C15.4	ŚRODKOWA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
7.	IRINOTECANUM	C15.5	DOLNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
8.	IRINOTECANUM	C15.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZELYKU
9.	IRINOTECANUM	C15.9	PRZELYK, NIEOKREŚLONY
10.	IRINOTECANUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
11.	IRINOTECANUM	C16.0	WPUST
12.	IRINOTECANUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
13.	IRINOTECANUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
14.	IRINOTECANUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
15.	IRINOTECANUM	C16.4	ODŹWIERNIK
16.	IRINOTECANUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
17.	IRINOTECANUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
18.	IRINOTECANUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
19.	IRINOTECANUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
20.	IRINOTECANUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
21.	IRINOTECANUM	C17.0	DWUNASTNICA
22.	IRINOTECANUM	C17.1	JELITO CZCZE
23.	IRINOTECANUM	C17.2	JELITO KRĘTE
24.	IRINOTECANUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA
25.	IRINOTECANUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
26.	IRINOTECANUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
27.	IRINOTECANUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
28.	IRINOTECANUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
29.	IRINOTECANUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
30.	IRINOTECANUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
31.	IRINOTECANUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
32.	IRINOTECANUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
33.	IRINOTECANUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE
34.	IRINOTECANUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
35.	IRINOTECANUM	C18.7	ESICA
36.	IRINOTECANUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
37.	IRINOTECANUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
38.	IRINOTECANUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
39.	IRINOTECANUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
40.	IRINOTECANUM	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
41.	IRINOTECANUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
42.	IRINOTECANUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
43.	IRINOTECANUM	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
44.	IRINOTECANUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
45.	IRINOTECANUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
46.	IRINOTECANUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY
47.	IRINOTECANUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
48.	IRINOTECANUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
49.	IRINOTECANUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
50.	IRINOTECANUM	C34.1	PLĄT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PLĄTOWE GÓRNE
51.	IRINOTECANUM	C34.2	PLĄT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PLĄTOWE ŚRODKOWE
52.	IRINOTECANUM	C34.3	PLĄT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PLĄTOWE DOLNE
53.	IRINOTECANUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
54.	IRINOTECANUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
55.	IRINOTECANUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
56.	IRINOTECANUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZINY GÓRNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
57.	IRINOTECANUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
58.	IRINOTECANUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
59.	IRINOTECANUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
60.	IRINOTECANUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
61.	IRINOTECANUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
62.	IRINOTECANUM	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
63.	IRINOTECANUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
64.	IRINOTECANUM	C41.1	ŻUCHWA
65.	IRINOTECANUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
66.	IRINOTECANUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
67.	IRINOTECANUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
68.	IRINOTECANUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
69.	IRINOTECANUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
70.	IRINOTECANUM	C46.9	MIĘSAK KAPOSI' EGO, NIEOKREŚLONY
71.	IRINOTECANUM	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
72.	IRINOTECANUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
73.	IRINOTECANUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
74.	IRINOTECANUM	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
75.	IRINOTECANUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
76.	IRINOTECANUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
77.	IRINOTECANUM	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
78.	IRINOTECANUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
79.	IRINOTECANUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
80.	IRINOTECANUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
81.	IRINOTECANUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
82.	IRINOTECANUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
83.	IRINOTECANUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
84.	IRINOTECANUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
85.	IRINOTECANUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
86.	IRINOTECANUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
87.	IRINOTECANUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
88.	IRINOTECANUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
89.	IRINOTECANUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
90.	IRINOTECANUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
91.	IRINOTECANUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
92.	IRINOTECANUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
93.	IRINOTECANUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
94.	IRINOTECANUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
95.	IRINOTECANUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
96.	IRINOTECANUM	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
97.	IRINOTECANUM	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
98.	IRINOTECANUM	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
99.	IRINOTECANUM	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICĘ SZYJKI MACICY
100.	IRINOTECANUM	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
101.	IRINOTECANUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
102.	IRINOTECANUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA MOCZOWEGO
103.	IRINOTECANUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCZERZA MOCZOWEGO
104.	IRINOTECANUM	C67.1	SZCZYT PĘCZERZA MOCZOWEGO
105.	IRINOTECANUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
106.	IRINOTECANUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCZERZA MOCZOWEGO
107.	IRINOTECANUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
108.	IRINOTECANUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
109.	IRINOTECANUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
110.	IRINOTECANUM	C67.7	MOCZOWNIK
111.	IRINOTECANUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
112.	IRINOTECANUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
113.	IRINOTECANUM	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
114.	IRINOTECANUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
115.	IRINOTECANUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
116.	IRINOTECANUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
117.	IRINOTECANUM	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
118.	IRINOTECANUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
119.	IRINOTECANUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
120.	IRINOTECANUM	C71.6	MÓZDŻEK
121.	IRINOTECANUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
122.	IRINOTECANUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
123.	IRINOTECANUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY
124.	IRINOTECANUM	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
125.	IRINOTECANUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
126.	IRINOTECANUM	C72.1	OGON KOŃSKI
127.	IRINOTECANUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
128.	IRINOTECANUM	C72.3	NERW WZROKOWY
129.	IRINOTECANUM	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
130.	IRINOTECANUM	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
131.	IRINOTECANUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
132.	IRINOTECANUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE

Załącznik C.36.

ISOTRETINOINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	ISOTRETINOINUM	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
2.	ISOTRETINOINUM	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
3.	ISOTRETINOINUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
4.	ISOTRETINOINUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
5.	ISOTRETINOINUM	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
6.	ISOTRETINOINUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
7.	ISOTRETINOINUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
8.	ISOTRETINOINUM	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
9.	ISOTRETINOINUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
10.	ISOTRETINOINUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
11.	ISOTRETINOINUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
12.	ISOTRETINOINUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
13.	ISOTRETINOINUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
14.	ISOTRETINOINUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
15.	ISOTRETINOINUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
16.	ISOTRETINOINUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
17.	ISOTRETINOINUM	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
18.	ISOTRETINOINUM	C74.0	KORA NADNERCZY
19.	ISOTRETINOINUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
20.	ISOTRETINOINUM	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE

21.	ISOTRETINOINUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
-----	-----------------------	-------	--------------------------------

Załącznik C.37.

LANREOTIDUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	LANREOTIDUM	C15	RAK PRZELYKU
2.	LANREOTIDUM	C15.0	SZYJNA CZĘŚĆ PRZELYKU
3.	LANREOTIDUM	C15.1	PIERSIOWA CZĘŚĆ PRZELYKU
4.	LANREOTIDUM	C15.2	BRZUSZNA CZĘŚĆ PRZELYKU
5.	LANREOTIDUM	C15.3	GÓRNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
6.	LANREOTIDUM	C15.4	ŚRODKOWA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
7.	LANREOTIDUM	C15.5	DOLNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
8.	LANREOTIDUM	C15.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZELYKU
9.	LANREOTIDUM	C15.9	PRZELYK, NIEOKREŚLONY
10.	LANREOTIDUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
11.	LANREOTIDUM	C16.0	WPUST
12.	LANREOTIDUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
13.	LANREOTIDUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
14.	LANREOTIDUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
15.	LANREOTIDUM	C16.4	ODŹWIERNIK
16.	LANREOTIDUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
17.	LANREOTIDUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
18.	LANREOTIDUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
19.	LANREOTIDUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
20.	LANREOTIDUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
21.	LANREOTIDUM	C17.0	DWUNASTNICA
22.	LANREOTIDUM	C17.1	JELITO CZCZE
23.	LANREOTIDUM	C17.2	JELITO KRĘTE
24.	LANREOTIDUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA
25.	LANREOTIDUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
26.	LANREOTIDUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
27.	LANREOTIDUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
28.	LANREOTIDUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
29.	LANREOTIDUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
30.	LANREOTIDUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
31.	LANREOTIDUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
32.	LANREOTIDUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
33.	LANREOTIDUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE
34.	LANREOTIDUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
35.	LANREOTIDUM	C18.7	ESICA
36.	LANREOTIDUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
37.	LANREOTIDUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
38.	LANREOTIDUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
39.	LANREOTIDUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
40.	LANREOTIDUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
41.	LANREOTIDUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
42.	LANREOTIDUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
43.	LANREOTIDUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
44.	LANREOTIDUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
45.	LANREOTIDUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWIYDZIELNICZA TRZUSTKI
46.	LANREOTIDUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
47.	LANREOTIDUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
48.	LANREOTIDUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
49.	LANREOTIDUM	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
50.	LANREOTIDUM	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
51.	LANREOTIDUM	C26.1	ŚLEDZIONA
52.	LANREOTIDUM	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
53.	LANREOTIDUM	C26.9	CZĘŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
54.	LANREOTIDUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
55.	LANREOTIDUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
56.	LANREOTIDUM	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
57.	LANREOTIDUM	C34.2	PLAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
58.	LANREOTIDUM	C34.3	PLAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
59.	LANREOTIDUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
60.	LANREOTIDUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
61.	LANREOTIDUM	C75	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO I STRUKTUR POKREWNYCH
62.	LANREOTIDUM	C75.0	GRUCZOŁ PRZYTARCZOWY
63.	LANREOTIDUM	C75.1	PRZYSADKA GRUCZOŁOWA
64.	LANREOTIDUM	C75.2	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
65.	LANREOTIDUM	C75.3	SZYSZYNKA
66.	LANREOTIDUM	C75.4	KŁĘBEK SZYJNY
67.	LANREOTIDUM	C75.5	CIAŁA PRZY AORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
68.	LANREOTIDUM	C75.8	ZAJĘCIE WIELU GRUCZOŁÓW DOKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
69.	LANREOTIDUM	C75.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
70.	LANREOTIDUM	E34	INNE ZABURZENIA ENDOKRYNOLOGICZNE
71.	LANREOTIDUM	E34.0	ZESPÓŁ RAKOWIĄKA
72.	LANREOTIDUM	E34.1	INNE NADMIERNE WYDZIELANIE HORMONÓW POCHODZENIA JELITOWEGO
73.	LANREOTIDUM	E34.2	EKTPOWE WYDZIELANIE HORMONÓW, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANE
74.	LANREOTIDUM	E34.3	KARŁOWATOŚĆ, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANA
75.	LANREOTIDUM	E34.4	KONSTYTUCJONALNY WYSOKI WZROST
76.	LANREOTIDUM	E34.5	ZESPÓŁ OPORNOŚCI ANDROGENNEJ
77.	LANREOTIDUM	E34.8	INNE OKREŚLONE ZABURZENIA WEWNĄTRZWDZIELNICZE
78.	LANREOTIDUM	E34.9	ZABURZENIA WEWNĄTRZWDZIELNICZE, NIEOKREŚLONE

Załącznik C.39.

MELPHALANUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	MELPHALANUM	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
2.	MELPHALANUM	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
3.	MELPHALANUM	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
4.	MELPHALANUM	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
5.	MELPHALANUM	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
6.	MELPHALANUM	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
7.	MELPHALANUM	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
8.	MELPHALANUM	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
9.	MELPHALANUM	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
10.	MELPHALANUM	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
11.	MELPHALANUM	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
12.	MELPHALANUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
13.	MELPHALANUM	C81	CHOROBA HODGKINA
14.	MELPHALANUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
15.	MELPHALANUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
16.	MELPHALANUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
17.	MELPHALANUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
18.	MELPHALANUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
19.	MELPHALANUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
20.	MELPHALANUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
21.	MELPHALANUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
22.	MELPHALANUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
23.	MELPHALANUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24.	MELPHALANUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
25.	MELPHALANUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
26.	MELPHALANUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
27.	MELPHALANUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
28.	MELPHALANUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
29.	MELPHALANUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
30.	MELPHALANUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
31.	MELPHALANUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
32.	MELPHALANUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
33.	MELPHALANUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
34.	MELPHALANUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
35.	MELPHALANUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
36.	MELPHALANUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
37.	MELPHALANUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
38.	MELPHALANUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
39.	MELPHALANUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
40.	MELPHALANUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
41.	MELPHALANUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
42.	MELPHALANUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
43.	MELPHALANUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
44.	MELPHALANUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
45.	MELPHALANUM	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
46.	MELPHALANUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
47.	MELPHALANUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
48.	MELPHALANUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
49.	MELPHALANUM	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
50.	MELPHALANUM	C90.0	SZPICZAK MNOGI
51.	MELPHALANUM	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNOKOMÓRKOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
52.	MELPHALANUM	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
53.	MELPHALANUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
54.	MELPHALANUM	D45	CZERWIENICA PRAWDZIWA
55.	MELPHALANUM	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
56.	MELPHALANUM	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
57.	MELPHALANUM	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
58.	MELPHALANUM	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
59.	MELPHALANUM	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
60.	MELPHALANUM	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
61.	MELPHALANUM	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
62.	MELPHALANUM	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.40.

MERCAPTOPURINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	MERCAPTOPURINUM	C81	CHOROBA HODGKINA
2.	MERCAPTOPURINUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
3.	MERCAPTOPURINUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
4.	MERCAPTOPURINUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
5.	MERCAPTOPURINUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
6.	MERCAPTOPURINUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
7.	MERCAPTOPURINUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
8.	MERCAPTOPURINUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
9.	MERCAPTOPURINUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
10.	MERCAPTOPURINUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
11.	MERCAPTOPURINUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
12.	MERCAPTOPURINUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
13.	MERCAPTOPURINUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
14.	MERCAPTOPURINUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
15.	MERCAPTOPURINUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
16.	MERCAPTOPURINUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
17.	MERCAPTOPURINUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
18.	MERCAPTOPURINUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
19.	MERCAPTOPURINUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
20.	MERCAPTOPURINUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
21.	MERCAPTOPURINUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
22.	MERCAPTOPURINUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
23.	MERCAPTOPURINUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24.	MERCAPTOPURINUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
25.	MERCAPTOPURINUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
26.	MERCAPTOPURINUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
27.	MERCAPTOPURINUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
28.	MERCAPTOPURINUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
29.	MERCAPTOPURINUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
30.	MERCAPTOPURINUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
31.	MERCAPTOPURINUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
32.	MERCAPTOPURINUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
33.	MERCAPTOPURINUM	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
34.	MERCAPTOPURINUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
35.	MERCAPTOPURINUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
36.	MERCAPTOPURINUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
37.	MERCAPTOPURINUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
38.	MERCAPTOPURINUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
39.	MERCAPTOPURINUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
40.	MERCAPTOPURINUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
41.	MERCAPTOPURINUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
42.	MERCAPTOPURINUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
43.	MERCAPTOPURINUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
44.	MERCAPTOPURINUM	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNOKOMÓRKOWA
45.	MERCAPTOPURINUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
46.	MERCAPTOPURINUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
47.	MERCAPTOPURINUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
48.	MERCAPTOPURINUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
49.	MERCAPTOPURINUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
50.	MERCAPTOPURINUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
51.	MERCAPTOPURINUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
52.	MERCAPTOPURINUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
53.	MERCAPTOPURINUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
54.	MERCAPTOPURINUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
55.	MERCAPTOPURINUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
56.	MERCAPTOPURINUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
57.	MERCAPTOPURINUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
58.	MERCAPTOPURINUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
59.	MERCAPTOPURINUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
60.	MERCAPTOPURINUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
61.	MERCAPTOPURINUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
62.	MERCAPTOPURINUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
63.	MERCAPTOPURINUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
64.	MERCAPTOPURINUM	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
65.	MERCAPTOPURINUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
66.	MERCAPTOPURINUM	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
67.	MERCAPTOPURINUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
68.	MERCAPTOPURINUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
69.	MERCAPTOPURINUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
70.	MERCAPTOPURINUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
71.	MERCAPTOPURINUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
72.	MERCAPTOPURINUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
73.	MERCAPTOPURINUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
74.	MERCAPTOPURINUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
75.	MERCAPTOPURINUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
76.	MERCAPTOPURINUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
77.	MERCAPTOPURINUM	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
78.	MERCAPTOPURINUM	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
79.	MERCAPTOPURINUM	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
80.	MERCAPTOPURINUM	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
81.	MERCAPTOPURINUM	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
82.	MERCAPTOPURINUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
83.	MERCAPTOPURINUM	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
84.	MERCAPTOPURINUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
85.	MERCAPTOPURINUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
86.	MERCAPTOPURINUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
87.	MERCAPTOPURINUM	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
88.	MERCAPTOPURINUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
89.	MERCAPTOPURINUM	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
90.	MERCAPTOPURINUM	D46	ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
91.	MERCAPTOPURINUM	D46.0	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ BEZ SYDEROBLASTÓW
92.	MERCAPTOPURINUM	D46.1	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z SYDEROBLASTAMI
93.	MERCAPTOPURINUM	D46.2	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW
94.	MERCAPTOPURINUM	D46.3	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW Z TRANSFORMACJĄ
95.	MERCAPTOPURINUM	D46.4	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ, NIEOKREŚLONA
96.	MERCAPTOPURINUM	D46.7	INNE ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
97.	MERCAPTOPURINUM	D46.9	ZESPÓŁ MIELODYSPLASTYCZNY, NIEOKREŚLONY
98.	MERCAPTOPURINUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
99.	MERCAPTOPURINUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
100.	MERCAPTOPURINUM	D76.2	ZESPÓŁ HEMOFAGOCYTOWY ZWIĄZANY Z ZAKAŻENIEM
101.	MERCAPTOPURINUM	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
102.	MERCAPTOPURINUM	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
103.	MERCAPTOPURINUM	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
104.	MERCAPTOPURINUM	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
105.	MERCAPTOPURINUM	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
106.	MERCAPTOPURINUM	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIEWATYCH
107.	MERCAPTOPURINUM	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
108.	MERCAPTOPURINUM	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.41.

METHOTREXATUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	METHOTREXATUM	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2.	METHOTREXATUM	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3.	METHOTREXATUM	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4.	METHOTREXATUM	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5.	METHOTREXATUM	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6.	METHOTREXATUM	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7.	METHOTREXATUM	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8.	METHOTREXATUM	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9.	METHOTREXATUM	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10.	METHOTREXATUM	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11.	METHOTREXATUM	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12.	METHOTREXATUM	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13.	METHOTREXATUM	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14.	METHOTREXATUM	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15.	METHOTREXATUM	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16.	METHOTREXATUM	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17.	METHOTREXATUM	C02.4	MIGDAŁEK JĘZYKOWY
18.	METHOTREXATUM	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19.	METHOTREXATUM	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20.	METHOTREXATUM	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21.	METHOTREXATUM	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22.	METHOTREXATUM	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE
23.	METHOTREXATUM	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE
24.	METHOTREXATUM	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
25.	METHOTREXATUM	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26.	METHOTREXATUM	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27.	METHOTREXATUM	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28.	METHOTREXATUM	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29.	METHOTREXATUM	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30.	METHOTREXATUM	C05.0	PODNIEBIENIE TWARDE
31.	METHOTREXATUM	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32.	METHOTREXATUM	C05.2	JĘZYCZEK
33.	METHOTREXATUM	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34.	METHOTREXATUM	C05.9	PODNIEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35.	METHOTREXATUM	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36.	METHOTREXATUM	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37.	METHOTREXATUM	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38.	METHOTREXATUM	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39.	METHOTREXATUM	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40.	METHOTREXATUM	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41.	METHOTREXATUM	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42.	METHOTREXATUM	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43.	METHOTREXATUM	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44.	METHOTREXATUM	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45.	METHOTREXATUM	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46.	METHOTREXATUM	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47.	METHOTREXATUM	C09	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48.	METHOTREXATUM	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY
49.	METHOTREXATUM	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIEBIENNO-GARDŁOWY)
50.	METHOTREXATUM	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA
51.	METHOTREXATUM	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY
52.	METHOTREXATUM	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
53.	METHOTREXATUM	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54.	METHOTREXATUM	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55.	METHOTREXATUM	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56.	METHOTREXATUM	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57.	METHOTREXATUM	C10.4	SZCZELINA SKRZELOWA
58.	METHOTREXATUM	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59.	METHOTREXATUM	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60.	METHOTREXATUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61.	METHOTREXATUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62.	METHOTREXATUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63.	METHOTREXATUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64.	METHOTREXATUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65.	METHOTREXATUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (PATRZ)
66.	METHOTREXATUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67.	METHOTREXATUM	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZACHYLKA GRUSZKOWATEGO
68.	METHOTREXATUM	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPARYNX)
69.	METHOTREXATUM	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70.	METHOTREXATUM	C13.1	FAŁD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FAŁDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71.	METHOTREXATUM	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72.	METHOTREXATUM	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73.	METHOTREXATUM	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74.	METHOTREXATUM	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
75.	METHOTREXATUM	C14.2	PIERŚCIEŃ CHŁONNY GARDŁOWY WALDEYERA
76.	METHOTREXATUM	C14.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
77.	METHOTREXATUM	C30	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAMY NOSOWEJ I UCHA ŚRODKOWEGO
78.	METHOTREXATUM	C30.0	JAMA NOSOWA
79.	METHOTREXATUM	C30.1	UCHO ŚRODKOWE
80.	METHOTREXATUM	C31	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZATOK PRZYNOSOWYCH
81.	METHOTREXATUM	C31.0	ZATOKA SZCZĘKOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
82.	METHOTREXATUM	C31.1	KOMÓRKI SITOWE
83.	METHOTREXATUM	C31.2	ZATOKA CZOŁOWA
84.	METHOTREXATUM	C31.3	ZATOKA KLINOWA
85.	METHOTREXATUM	C31.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ZATOK PRZYNOSOWYCH
86.	METHOTREXATUM	C31.9	ZATOKA PRZYNOSOWA, NIEOKREŚLONA
87.	METHOTREXATUM	C32	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KRTANI
88.	METHOTREXATUM	C32.0	GŁOŚNIA
89.	METHOTREXATUM	C32.1	NAGŁOŚNIA
90.	METHOTREXATUM	C32.2	JAMA PODGŁOŚNIOWA
91.	METHOTREXATUM	C32.3	CHRZĄSTKI KRTANI
92.	METHOTREXATUM	C32.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KRTANI
93.	METHOTREXATUM	C32.9	KRTAŃ, NIEOKREŚLONA
94.	METHOTREXATUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
95.	METHOTREXATUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
96.	METHOTREXATUM	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
97.	METHOTREXATUM	C34.2	PŁAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
98.	METHOTREXATUM	C34.3	PŁAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
99.	METHOTREXATUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
100.	METHOTREXATUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
101.	METHOTREXATUM	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
102.	METHOTREXATUM	C38.0	SERCE
103.	METHOTREXATUM	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
104.	METHOTREXATUM	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
105.	METHOTREXATUM	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
106.	METHOTREXATUM	C38.4	OPLUCNA
107.	METHOTREXATUM	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
108.	METHOTREXATUM	C39	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
109.	METHOTREXATUM	C39.0	GÓRNA CZĘŚĆ DRÓG ODDECHOWYCH, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
110.	METHOTREXATUM	C39.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW WNETRZA KLATKI PIERSIOWEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
111.	METHOTREXATUM	C39.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE W OBRĘBIE UKŁADU ODDECHOWEGO
112.	METHOTREXATUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
113.	METHOTREXATUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
114.	METHOTREXATUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
115.	METHOTREXATUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
116.	METHOTREXATUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
117.	METHOTREXATUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
118.	METHOTREXATUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
119.	METHOTREXATUM	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
120.	METHOTREXATUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
121.	METHOTREXATUM	C41.1	ŻUCHWA
122.	METHOTREXATUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
123.	METHOTREXATUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
124.	METHOTREXATUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
125.	METHOTREXATUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
126.	METHOTREXATUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
127.	METHOTREXATUM	C44	INNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE SKÓRY
128.	METHOTREXATUM	C44.0	SKÓRA WARGI
129.	METHOTREXATUM	C44.1	SKÓRA POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
130.	METHOTREXATUM	C44.2	SKÓRA UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
131.	METHOTREXATUM	C44.3	SKÓRA INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
132.	METHOTREXATUM	C44.4	SKÓRA OWŁOSIONA GŁOWY I SZYI
133.	METHOTREXATUM	C44.5	SKÓRA TUŁOWIA
134.	METHOTREXATUM	C44.6	SKÓRA KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
135.	METHOTREXATUM	C44.7	SKÓRA KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
136.	METHOTREXATUM	C44.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE OKREŚLONE KODAMI
137.	METHOTREXATUM	C44.9	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
138.	METHOTREXATUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
139.	METHOTREXATUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
140.	METHOTREXATUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
141.	METHOTREXATUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
142.	METHOTREXATUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
143.	METHOTREXATUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
144.	METHOTREXATUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
145.	METHOTREXATUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
146.	METHOTREXATUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
147.	METHOTREXATUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
148.	METHOTREXATUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
149.	METHOTREXATUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
150.	METHOTREXATUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
151.	METHOTREXATUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
152.	METHOTREXATUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
153.	METHOTREXATUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
154.	METHOTREXATUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
155.	METHOTREXATUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
156.	METHOTREXATUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
157.	METHOTREXATUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
158.	METHOTREXATUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
159.	METHOTREXATUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
160.	METHOTREXATUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
161.	METHOTREXATUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
162.	METHOTREXATUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
163.	METHOTREXATUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
164.	METHOTREXATUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
165.	METHOTREXATUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
166.	METHOTREXATUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
167.	METHOTREXATUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
168.	METHOTREXATUM	C57.3	PRZYMATICZA
169.	METHOTREXATUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
170.	METHOTREXATUM	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
171.	METHOTREXATUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
172.	METHOTREXATUM	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
173.	METHOTREXATUM	C58	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŁOŻYSKA
174.	METHOTREXATUM	C60	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRĄCIA
175.	METHOTREXATUM	C60.0	NAPLETEK
176.	METHOTREXATUM	C60.1	ŻOŁĄDŹ PRĄCIA
177.	METHOTREXATUM	C60.2	TRZON PRĄCIA
178.	METHOTREXATUM	C60.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRĄCIA
179.	METHOTREXATUM	C60.9	PRĄCIE, NIEOKREŚLONE
180.	METHOTREXATUM	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
181.	METHOTREXATUM	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
182.	METHOTREXATUM	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
183.	METHOTREXATUM	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE
184.	METHOTREXATUM	C63	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
185.	METHOTREXATUM	C63.0	NAJĄDRZE
186.	METHOTREXATUM	C63.1	POWRÓZEK NASIENNY
187.	METHOTREXATUM	C63.2	MOSZNA
188.	METHOTREXATUM	C63.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
189.	METHOTREXATUM	C63.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
190.	METHOTREXATUM	C63.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
191.	METHOTREXATUM	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
192.	METHOTREXATUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA MOCZOWEGO
193.	METHOTREXATUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCZERZA MOCZOWEGO
194.	METHOTREXATUM	C67.1	SZCZYT PĘCZERZA MOCZOWEGO
195.	METHOTREXATUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCZERZA MOCZOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
196.	METHOTREXATUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCZERZA MOCZOWEGO
197.	METHOTREXATUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
198.	METHOTREXATUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
199.	METHOTREXATUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
200.	METHOTREXATUM	C67.7	MOCZOWNIK
201.	METHOTREXATUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
202.	METHOTREXATUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
203.	METHOTREXATUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
204.	METHOTREXATUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
205.	METHOTREXATUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
206.	METHOTREXATUM	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
207.	METHOTREXATUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
208.	METHOTREXATUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
209.	METHOTREXATUM	C71.6	MÓZDŻEK
210.	METHOTREXATUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
211.	METHOTREXATUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
212.	METHOTREXATUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY
213.	METHOTREXATUM	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
214.	METHOTREXATUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
215.	METHOTREXATUM	C72.1	OGON KOŃSKI
216.	METHOTREXATUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
217.	METHOTREXATUM	C72.3	NERW WZROKOWY
218.	METHOTREXATUM	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
219.	METHOTREXATUM	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
220.	METHOTREXATUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
221.	METHOTREXATUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
222.	METHOTREXATUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
223.	METHOTREXATUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
224.	METHOTREXATUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
225.	METHOTREXATUM	C76.2	BRZUCH
226.	METHOTREXATUM	C76.3	MIEDNICA
227.	METHOTREXATUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
228.	METHOTREXATUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
229.	METHOTREXATUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
230.	METHOTREXATUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
231.	METHOTREXATUM	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
232.	METHOTREXATUM	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ
233.	METHOTREXATUM	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
234.	METHOTREXATUM	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY
235.	METHOTREXATUM	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH
236.	METHOTREXATUM	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
237.	METHOTREXATUM	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
238.	METHOTREXATUM	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
239.	METHOTREXATUM	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
240.	METHOTREXATUM	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
241.	METHOTREXATUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
242.	METHOTREXATUM	C81	CHOROBA HODGKINA
243.	METHOTREXATUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
244.	METHOTREXATUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
245.	METHOTREXATUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
246.	METHOTREXATUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
247.	METHOTREXATUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
248.	METHOTREXATUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
249.	METHOTREXATUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
250.	METHOTREXATUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
251.	METHOTREXATUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
252.	METHOTREXATUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
253.	METHOTREXATUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
254.	METHOTREXATUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
255.	METHOTREXATUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
256.	METHOTREXATUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
257.	METHOTREXATUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
258.	METHOTREXATUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
259.	METHOTREXATUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
260.	METHOTREXATUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
261.	METHOTREXATUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
262.	METHOTREXATUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
263.	METHOTREXATUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
264.	METHOTREXATUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
265.	METHOTREXATUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
266.	METHOTREXATUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
267.	METHOTREXATUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
268.	METHOTREXATUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
269.	METHOTREXATUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
270.	METHOTREXATUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
271.	METHOTREXATUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
272.	METHOTREXATUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
273.	METHOTREXATUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
274.	METHOTREXATUM	C85.0	MIEŚSAK LIMFATYCZNY
275.	METHOTREXATUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
276.	METHOTREXATUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
277.	METHOTREXATUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
278.	METHOTREXATUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
279.	METHOTREXATUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
280.	METHOTREXATUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
281.	METHOTREXATUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
282.	METHOTREXATUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
283.	METHOTREXATUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
284.	METHOTREXATUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
285.	METHOTREXATUM	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNIKOMÓRKOWA
286.	METHOTREXATUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
287.	METHOTREXATUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
288.	METHOTREXATUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
289.	METHOTREXATUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
290.	METHOTREXATUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
291.	METHOTREXATUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
292.	METHOTREXATUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
293.	METHOTREXATUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
294.	METHOTREXATUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
295.	METHOTREXATUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
296.	METHOTREXATUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
297.	METHOTREXATUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
298.	METHOTREXATUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
299.	METHOTREXATUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
300.	METHOTREXATUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
301.	METHOTREXATUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
302.	METHOTREXATUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
303.	METHOTREXATUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
304.	METHOTREXATUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
305.	METHOTREXATUM	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
306.	METHOTREXATUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
307.	METHOTREXATUM	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
308.	METHOTREXATUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
309.	METHOTREXATUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
310.	METHOTREXATUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
311.	METHOTREXATUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
312.	METHOTREXATUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
313.	METHOTREXATUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
314.	METHOTREXATUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
315.	METHOTREXATUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
316.	METHOTREXATUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
317.	METHOTREXATUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
318.	METHOTREXATUM	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
319.	METHOTREXATUM	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
320.	METHOTREXATUM	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
321.	METHOTREXATUM	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
322.	METHOTREXATUM	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
323.	METHOTREXATUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
324.	METHOTREXATUM	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
325.	METHOTREXATUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
326.	METHOTREXATUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
327.	METHOTREXATUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
328.	METHOTREXATUM	C96.3	PRAWDZIWIY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
329.	METHOTREXATUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
330.	METHOTREXATUM	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
331.	METHOTREXATUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
332.	METHOTREXATUM	D21	INNE NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
333.	METHOTREXATUM	D21.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY TWARZY I SZYI
334.	METHOTREXATUM	D21.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
335.	METHOTREXATUM	D21.2	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
336.	METHOTREXATUM	D21.3	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KLATKI PIERSIOWEJ
337.	METHOTREXATUM	D21.4	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE BRZUCHA
338.	METHOTREXATUM	D21.5	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE MIEDNICY
339.	METHOTREXATUM	D21.6	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
340.	METHOTREXATUM	D21.9	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE, NIEOKREŚLONE
341.	METHOTREXATUM	D38.3	SRÓDPIERSIE
342.	METHOTREXATUM	D38.4	GRASICA
343.	METHOTREXATUM	D38.5	INNE NARZĄDY UKŁADU ODDECHOWEGO
344.	METHOTREXATUM	D38.6	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONY
345.	METHOTREXATUM	D39	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
346.	METHOTREXATUM	D39.0	MACICA
347.	METHOTREXATUM	D39.1	JAJNIK
348.	METHOTREXATUM	D39.2	CIAŻOWA CHOROBA TROFOBLASTYCZNA
349.	METHOTREXATUM	D39.7	INNE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
350.	METHOTREXATUM	D39.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
351.	METHOTREXATUM	D40	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
352.	METHOTREXATUM	D40.0	GRUCZOŁ KROKOWY
353.	METHOTREXATUM	D40.1	JĄDRO
354.	METHOTREXATUM	D40.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
355.	METHOTREXATUM	D40.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
356.	METHOTREXATUM	D42	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE OPON
357.	METHOTREXATUM	D42.0	OPONY MÓZGOWE
358.	METHOTREXATUM	D42.1	OPONY RDZENIOWE
359.	METHOTREXATUM	D42.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
360.	METHOTREXATUM	D43	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
361.	METHOTREXATUM	D43.0	MÓZG, NADNAMIAOTOWE
362.	METHOTREXATUM	D43.1	MÓZG, PODNAMIAOTOWE
363.	METHOTREXATUM	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
364.	METHOTREXATUM	D43.3	NERWY CZASZKOWE
365.	METHOTREXATUM	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
366.	METHOTREXATUM	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
367.	METHOTREXATUM	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
368.	METHOTREXATUM	D44.4	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
369.	METHOTREXATUM	D44.5	SZYSZYNKĄ
370.	METHOTREXATUM	D44.6	KŁĘBEK SZYJNY
371.	METHOTREXATUM	D46	ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
372.	METHOTREXATUM	D46.0	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ BEZ SYDEROBLASTÓW
373.	METHOTREXATUM	D46.1	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z SYDEROBLASTAMI
374.	METHOTREXATUM	D46.2	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW
375.	METHOTREXATUM	D46.3	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW Z TRANSFORMACJĄ
376.	METHOTREXATUM	D46.4	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ, NIEOKREŚLONA
377.	METHOTREXATUM	D46.7	INNE ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
378.	METHOTREXATUM	D46.9	ZESPÓŁ MIELODYSPLASTYCZNY, NIEOKREŚLONY
379.	METHOTREXATUM	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
380.	METHOTREXATUM	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
381.	METHOTREXATUM	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
382.	METHOTREXATUM	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
383.	METHOTREXATUM	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
384.	METHOTREXATUM	D48.4	OTRZEWNA
385.	METHOTREXATUM	D48.5	SKÓRA
386.	METHOTREXATUM	D48.6	SUTEK
387.	METHOTREXATUM	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
388.	METHOTREXATUM	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
389.	METHOTREXATUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSZA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
390.	METHOTREXATUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
391.	METHOTREXATUM	D76.2	ZESPÓŁ HEMOFAGOCYTOWY ZWIĄZANY Z ZAKAŻENIEM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
392.	METHOTREXATUM	O01	ZAŚNIAD GRONIASTY
393.	METHOTREXATUM	O01.0	KLASYCZNY ZAŚNIAD GRONIASTY
394.	METHOTREXATUM	O01.1	NIEZUPEŁNY LUB CZĘŚCIOWY ZAŚNIAD GRONIASTY
395.	METHOTREXATUM	O01.9	ZAŚNIAD GRONIASTY NIEOKREŚLONY
396.	METHOTREXATUM	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
397.	METHOTREXATUM	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
398.	METHOTREXATUM	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
399.	METHOTREXATUM	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
400.	METHOTREXATUM	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
401.	METHOTREXATUM	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
402.	METHOTREXATUM	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
403.	METHOTREXATUM	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.42.

MITOMYCINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	MITOMYCINUM	C15	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZELYKU
2.	MITOMYCINUM	C15.0	SZYJNA CZĘŚĆ PRZELYKU
3.	MITOMYCINUM	C15.1	PIERSIOWA CZĘŚĆ PRZELYKU
4.	MITOMYCINUM	C15.2	BRZUSZNA CZĘŚĆ PRZELYKU
5.	MITOMYCINUM	C15.3	GÓRNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
6.	MITOMYCINUM	C15.4	ŚRODKOWA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
7.	MITOMYCINUM	C15.5	DOLNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
8.	MITOMYCINUM	C15.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZELYKU
9.	MITOMYCINUM	C15.9	PRZELYK, NIEOKREŚLONY
10.	MITOMYCINUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
11.	MITOMYCINUM	C16.0	WPUST
12.	MITOMYCINUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
13.	MITOMYCINUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
14.	MITOMYCINUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
15.	MITOMYCINUM	C16.4	ODŹWIERNIK
16.	MITOMYCINUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
17.	MITOMYCINUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
18.	MITOMYCINUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
19.	MITOMYCINUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
20.	MITOMYCINUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
21.	MITOMYCINUM	C17.0	DWUNASTNICA
22.	MITOMYCINUM	C17.1	JELITO CZCZE
23.	MITOMYCINUM	C17.2	JELITO KRĘTE
24.	MITOMYCINUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA
25.	MITOMYCINUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
26.	MITOMYCINUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
27.	MITOMYCINUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
28.	MITOMYCINUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
29.	MITOMYCINUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
30.	MITOMYCINUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
31.	MITOMYCINUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
32.	MITOMYCINUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
33.	MITOMYCINUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
34.	MITOMYCINUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
35.	MITOMYCINUM	C18.7	ESICA
36.	MITOMYCINUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
37.	MITOMYCINUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
38.	MITOMYCINUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
39.	MITOMYCINUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
40.	MITOMYCINUM	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
41.	MITOMYCINUM	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
42.	MITOMYCINUM	C21.1	KANAŁ ODBYTU
43.	MITOMYCINUM	C21.2	STREFA KLOAKOGENNA
44.	MITOMYCINUM	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
45.	MITOMYCINUM	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
46.	MITOMYCINUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
47.	MITOMYCINUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
48.	MITOMYCINUM	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
49.	MITOMYCINUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
50.	MITOMYCINUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
51.	MITOMYCINUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY
52.	MITOMYCINUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
53.	MITOMYCINUM	C23	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZYKA ŻÓLCIOWEGO
54.	MITOMYCINUM	C24	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI DRÓG ŻÓLCIOWYCH
55.	MITOMYCINUM	C24.0	ZEWNĄTRZWĄTROBOWE DROGI ŻÓLCIOWE
56.	MITOMYCINUM	C24.1	BRODAWKA WIĘKSZA DWUNASTNICY VATERA
57.	MITOMYCINUM	C24.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DRÓG ŻÓLCIOWYCH
58.	MITOMYCINUM	C24.9	DROGI ŻÓLCIOWE, NIEOKREŚLONE
59.	MITOMYCINUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
60.	MITOMYCINUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
61.	MITOMYCINUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
62.	MITOMYCINUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
63.	MITOMYCINUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
64.	MITOMYCINUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWDZIELNICZA TRZUSTKI
65.	MITOMYCINUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
66.	MITOMYCINUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
67.	MITOMYCINUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
68.	MITOMYCINUM	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
69.	MITOMYCINUM	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
70.	MITOMYCINUM	C26.1	ŚLEDZIONA
71.	MITOMYCINUM	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
72.	MITOMYCINUM	C26.9	CZĘŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
73.	MITOMYCINUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
74.	MITOMYCINUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
75.	MITOMYCINUM	C34.1	PLAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
76.	MITOMYCINUM	C34.2	PLAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
77.	MITOMYCINUM	C34.3	PLAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
78.	MITOMYCINUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
79.	MITOMYCINUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
80.	MITOMYCINUM	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
81.	MITOMYCINUM	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
82.	MITOMYCINUM	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
83.	MITOMYCINUM	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
84.	MITOMYCINUM	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
85.	MITOMYCINUM	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
86.	MITOMYCINUM	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
87.	MITOMYCINUM	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
88.	MITOMYCINUM	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
89.	MITOMYCINUM	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
90.	MITOMYCINUM	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
91.	MITOMYCINUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
92.	MITOMYCINUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
93.	MITOMYCINUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
94.	MITOMYCINUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
95.	MITOMYCINUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
96.	MITOMYCINUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
97.	MITOMYCINUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
98.	MITOMYCINUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
99.	MITOMYCINUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
100.	MITOMYCINUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
101.	MITOMYCINUM	C51	RAK SROMU
102.	MITOMYCINUM	C51.0	WARGI SROMOWE WIĘKSZE
103.	MITOMYCINUM	C51.1	WARGI SROMOWE MNIEJSZE
104.	MITOMYCINUM	C51.2	ŁECHTACZKA
105.	MITOMYCINUM	C51.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SROMU
106.	MITOMYCINUM	C51.9	SROM, NIEOKREŚLONE
107.	MITOMYCINUM	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
108.	MITOMYCINUM	C53.0	BLONA ŚLIZOWA SZYJKI MACICY
109.	MITOMYCINUM	C53.1	BLONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
110.	MITOMYCINUM	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SZYJKI MACICY
111.	MITOMYCINUM	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
112.	MITOMYCINUM	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
113.	MITOMYCINUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA MOCZOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
114.	MITOMYCINUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCZERZA MOCZOWEGO
115.	MITOMYCINUM	C67.1	SZCZYT PĘCZERZA MOCZOWEGO
116.	MITOMYCINUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
117.	MITOMYCINUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCZERZA MOCZOWEGO
118.	MITOMYCINUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
119.	MITOMYCINUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
120.	MITOMYCINUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
121.	MITOMYCINUM	C67.7	MOCZOWNIK
122.	MITOMYCINUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
123.	MITOMYCINUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY

Załącznik C.43.

MITOTANUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	MITOTANUM	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
2.	MITOTANUM	C74.0	KORA NADNERCZY
3.	MITOTANUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
4.	MITOTANUM	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
5.	MITOTANUM	C75	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO I STRUKTUR POKREWNYCH
6.	MITOTANUM	C75.0	GRUCZOŁ PRZYTARCZOWY
7.	MITOTANUM	C75.1	PRZYSADKA GRUCZOŁOWA
8.	MITOTANUM	C75.2	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
9.	MITOTANUM	C75.3	SZYSZYŃKA
10.	MITOTANUM	C75.4	KŁĘBEK SZYJNY
11.	MITOTANUM	C75.5	CIAŁA PRZY AORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
12.	MITOTANUM	C75.8	ZAJĘCIE WIELU GRUCZOŁÓW DOKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
13.	MITOTANUM	C75.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY

Załącznik C.45.

OCTREOTIDUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	OCTREOTIDUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
2.	OCTREOTIDUM	C16.0	WPUST
3.	OCTREOTIDUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
4.	OCTREOTIDUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
5.	OCTREOTIDUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
6.	OCTREOTIDUM	C16.4	ODŹWIERNIK
7.	OCTREOTIDUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
8.	OCTREOTIDUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
9.	OCTREOTIDUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
10.	OCTREOTIDUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
11.	OCTREOTIDUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
12.	OCTREOTIDUM	C17.0	DWUNASTNICA
13.	OCTREOTIDUM	C17.1	JELITO CZCZE
14.	OCTREOTIDUM	C17.2	JELITO KRĘTE
15.	OCTREOTIDUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA
16.	OCTREOTIDUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
17.	OCTREOTIDUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
18.	OCTREOTIDUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
19.	OCTREOTIDUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
20.	OCTREOTIDUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
21.	OCTREOTIDUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
22.	OCTREOTIDUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
23.	OCTREOTIDUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
24.	OCTREOTIDUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
25.	OCTREOTIDUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
26.	OCTREOTIDUM	C18.7	ESICA
27.	OCTREOTIDUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
28.	OCTREOTIDUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
29.	OCTREOTIDUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
30.	OCTREOTIDUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
31.	OCTREOTIDUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
32.	OCTREOTIDUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
33.	OCTREOTIDUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
34.	OCTREOTIDUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
35.	OCTREOTIDUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
36.	OCTREOTIDUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWYDZIELNICZA TRZUSTKI
37.	OCTREOTIDUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
38.	OCTREOTIDUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
39.	OCTREOTIDUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
40.	OCTREOTIDUM	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
41.	OCTREOTIDUM	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
42.	OCTREOTIDUM	C26.1	ŚLEDZIONA
43.	OCTREOTIDUM	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
44.	OCTREOTIDUM	C26.9	CZĘŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
45.	OCTREOTIDUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
46.	OCTREOTIDUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
47.	OCTREOTIDUM	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
48.	OCTREOTIDUM	C34.2	PŁAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
49.	OCTREOTIDUM	C34.3	PŁAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
50.	OCTREOTIDUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
51.	OCTREOTIDUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
52.	OCTREOTIDUM	C75	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO I STRUKTUR POKREWNYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
53.	OCTREOTIDUM	C75.0	GRUCZOŁ PRZYTARCZOWY
54.	OCTREOTIDUM	C75.1	PRZYSADKA GRUCZOŁOWA
55.	OCTREOTIDUM	C75.2	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
56.	OCTREOTIDUM	C75.3	SZYSZYNKA
57.	OCTREOTIDUM	C75.4	KLĘBEK SZYJNY
58.	OCTREOTIDUM	C75.5	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
59.	OCTREOTIDUM	C75.8	ZAJĘCIE WIELU GRUCZOŁÓW DOKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
60.	OCTREOTIDUM	C75.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
61.	OCTREOTIDUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
62.	OCTREOTIDUM	E34	INNE ZABURZENIA ENDOKRYNOLOGICZNE
63.	OCTREOTIDUM	E34.0	ZESPÓŁ RAKOWIAKA
64.	OCTREOTIDUM	E34.1	INNE NADMIERNE WYDZIELANIE HORMONÓW POCHODZENIA JELITOWEGO
65.	OCTREOTIDUM	E34.2	EKTOPOWE WYDZIELANIE HORMONÓW, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANE
66.	OCTREOTIDUM	E34.3	KARŁOWATOŚĆ, GDZIE INDZIEJ NIESKLASYFIKOWANA
67.	OCTREOTIDUM	E34.4	KONSTYTUCJONALNY WYSOKI WZROST
68.	OCTREOTIDUM	E34.5	ZESPÓŁ OPORNOŚCI ANDROGENNEJ
69.	OCTREOTIDUM	E34.8	INNE OKREŚLONE ZABURZENIA WEWNĄTRZWYDZIELNICZE
70.	OCTREOTIDUM	E34.9	ZABURZENIA WEWNĄTRZWYDZIELNICZE, NIEOKREŚLONE

Załącznik C.46.

OXALIPLATINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	OXALIPLATINUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
2.	OXALIPLATINUM	C16.0	WPUST
3.	OXALIPLATINUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
4.	OXALIPLATINUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
5.	OXALIPLATINUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
6.	OXALIPLATINUM	C16.4	ODŹWIERNIK
7.	OXALIPLATINUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
8.	OXALIPLATINUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
9.	OXALIPLATINUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
10.	OXALIPLATINUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
11.	OXALIPLATINUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
12.	OXALIPLATINUM	C17.0	DWUNASTNICA
13.	OXALIPLATINUM	C17.1	JELITO CZCZE
14.	OXALIPLATINUM	C17.2	JELITO KRĘTE
15.	OXALIPLATINUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA
16.	OXALIPLATINUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
17.	OXALIPLATINUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
18.	OXALIPLATINUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
19.	OXALIPLATINUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
20.	OXALIPLATINUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
21.	OXALIPLATINUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
22.	OXALIPLATINUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
23.	OXALIPLATINUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
24.	OXALIPLATINUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
25.	OXALIPLATINUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
26.	OXALIPLATINUM	C18.7	ESICA
27.	OXALIPLATINUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
28.	OXALIPLATINUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
29.	OXALIPLATINUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
30.	OXALIPLATINUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
31.	OXALIPLATINUM	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
32.	OXALIPLATINUM	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
33.	OXALIPLATINUM	C21.1	KANAŁ ODBYTU
34.	OXALIPLATINUM	C21.2	STREFA KLOAKOGENNA
35.	OXALIPLATINUM	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
36.	OXALIPLATINUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
37.	OXALIPLATINUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
38.	OXALIPLATINUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
39.	OXALIPLATINUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
40.	OXALIPLATINUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
41.	OXALIPLATINUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWYDZIELNICZA TRZUSTKI
42.	OXALIPLATINUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
43.	OXALIPLATINUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
44.	OXALIPLATINUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
45.	OXALIPLATINUM	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
46.	OXALIPLATINUM	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
47.	OXALIPLATINUM	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
48.	OXALIPLATINUM	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE

Załącznik C.47.

PACLITAXELUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	PACLITAXELUM	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2.	PACLITAXELUM	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3.	PACLITAXELUM	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4.	PACLITAXELUM	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5.	PACLITAXELUM	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6.	PACLITAXELUM	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7.	PACLITAXELUM	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8.	PACLITAXELUM	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9.	PACLITAXELUM	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10.	PACLITAXELUM	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11.	PACLITAXELUM	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12.	PACLITAXELUM	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13.	PACLITAXELUM	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14.	PACLITAXELUM	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15.	PACLITAXELUM	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16.	PACLITAXELUM	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17.	PACLITAXELUM	C02.4	MIGDAŁEK JĘZYKOWY
18.	PACLITAXELUM	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19.	PACLITAXELUM	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20.	PACLITAXELUM	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21.	PACLITAXELUM	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22.	PACLITAXELUM	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
23.	PACLITAXELUM	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE
24.	PACLITAXELUM	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ
25.	PACLITAXELUM	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26.	PACLITAXELUM	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27.	PACLITAXELUM	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28.	PACLITAXELUM	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29.	PACLITAXELUM	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30.	PACLITAXELUM	C05.0	PODNIEBIENIE TWARDE
31.	PACLITAXELUM	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32.	PACLITAXELUM	C05.2	JĘZYCZEK
33.	PACLITAXELUM	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34.	PACLITAXELUM	C05.9	PODNIEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35.	PACLITAXELUM	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36.	PACLITAXELUM	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37.	PACLITAXELUM	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38.	PACLITAXELUM	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39.	PACLITAXELUM	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40.	PACLITAXELUM	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41.	PACLITAXELUM	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42.	PACLITAXELUM	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43.	PACLITAXELUM	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44.	PACLITAXELUM	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45.	PACLITAXELUM	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46.	PACLITAXELUM	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47.	PACLITAXELUM	C09	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48.	PACLITAXELUM	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY
49.	PACLITAXELUM	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIEBIENNO-GARDŁOWY)

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
50.	PACLITAXELUM	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA
51.	PACLITAXELUM	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY
52.	PACLITAXELUM	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)
53.	PACLITAXELUM	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54.	PACLITAXELUM	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55.	PACLITAXELUM	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56.	PACLITAXELUM	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57.	PACLITAXELUM	C10.4	SZCZELINA SKRZELOWA
58.	PACLITAXELUM	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59.	PACLITAXELUM	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60.	PACLITAXELUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61.	PACLITAXELUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62.	PACLITAXELUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63.	PACLITAXELUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64.	PACLITAXELUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65.	PACLITAXELUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (PATRZ)
66.	PACLITAXELUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67.	PACLITAXELUM	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZACHYLKA GRUSZKOWATEGO
68.	PACLITAXELUM	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPHARYNX)
69.	PACLITAXELUM	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70.	PACLITAXELUM	C13.1	FALD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FAŁDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71.	PACLITAXELUM	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72.	PACLITAXELUM	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73.	PACLITAXELUM	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74.	PACLITAXELUM	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
75.	PACLITAXELUM	C14.0	GARDŁO O UMIEJSCOWIENIU NIEOKREŚLONYM
76.	PACLITAXELUM	C14.2	PIERŚCIEŃ CHŁONNY GARDŁOWY WALDEYERA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
77.	PACLITAXELUM	C14.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
78.	PACLITAXELUM	C30	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAMY NOSOWEJ I UCHA ŚRODKOWEGO
79.	PACLITAXELUM	C30.0	JAMA NOSOWA
80.	PACLITAXELUM	C30.1	UCHO ŚRODKOWE
81.	PACLITAXELUM	C31	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZATOK PRZYNOSOWYCH
82.	PACLITAXELUM	C31.0	ZATOKA SZCZĘKOWA
83.	PACLITAXELUM	C31.1	KOMÓRKI SITOWE
84.	PACLITAXELUM	C31.2	ZATOKA CZOŁOWA
85.	PACLITAXELUM	C31.3	ZATOKA KLINOWA
86.	PACLITAXELUM	C31.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ZATOK PRZYNOSOWYCH
87.	PACLITAXELUM	C31.9	ZATOKA PRZYNOSOWA, NIEOKREŚLONA
88.	PACLITAXELUM	C32	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KRTANI
89.	PACLITAXELUM	C32.0	GŁOŚNIA
90.	PACLITAXELUM	C32.1	NAGŁOŚNIA
91.	PACLITAXELUM	C32.2	JAMA PODGŁOŚNIOWA
92.	PACLITAXELUM	C32.3	CHRZĄSTKI KRTANI
93.	PACLITAXELUM	C32.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KRTANI
94.	PACLITAXELUM	C32.9	KRTAŃ, NIEOKREŚLONA
95.	PACLITAXELUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
96.	PACLITAXELUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
97.	PACLITAXELUM	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
98.	PACLITAXELUM	C34.2	PŁAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
99.	PACLITAXELUM	C34.3	PŁAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
100.	PACLITAXELUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
101.	PACLITAXELUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
102.	PACLITAXELUM	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
103.	PACLITAXELUM	C38.0	SERCE
104.	PACLITAXELUM	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
105.	PACLITAXELUM	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
106.	PACLITAXELUM	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
107.	PACLITAXELUM	C38.4	OPLUCNA
108.	PACLITAXELUM	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
109.	PACLITAXELUM	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
110.	PACLITAXELUM	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
111.	PACLITAXELUM	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
112.	PACLITAXELUM	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
113.	PACLITAXELUM	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
114.	PACLITAXELUM	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
115.	PACLITAXELUM	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
116.	PACLITAXELUM	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
117.	PACLITAXELUM	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
118.	PACLITAXELUM	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
119.	PACLITAXELUM	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
120.	PACLITAXELUM	C46	MIĘSAK KAPOS'I EGO
121.	PACLITAXELUM	C46.0	MIĘSAK KAPOS'I EGO SKÓRY
122.	PACLITAXELUM	C46.1	MIĘSAK KAPOS'I EGO TKANKI MIĘKKIEJ
123.	PACLITAXELUM	C46.2	MIĘSAK KAPOS'I EGO PODNIEBIENIA
124.	PACLITAXELUM	C46.3	MIĘSAK KAPOS'I EGO WĘZŁÓW CHŁONNYCH
125.	PACLITAXELUM	C46.7	MIĘSAK KAPOS'I EGO INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
126.	PACLITAXELUM	C46.8	MIĘSAK KAPOS'I EGO LICZNYCH NARZĄDÓW
127.	PACLITAXELUM	C46.9	MIĘSAK KAPOS'I EGO, NIEOKREŚLONY
128.	PACLITAXELUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNIEJ
129.	PACLITAXELUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
130.	PACLITAXELUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNIEJ
131.	PACLITAXELUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
132.	PACLITAXELUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
133.	PACLITAXELUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
134.	PACLITAXELUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
135.	PACLITAXELUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
136.	PACLITAXELUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
137.	PACLITAXELUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
138.	PACLITAXELUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
139.	PACLITAXELUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
140.	PACLITAXELUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
141.	PACLITAXELUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
142.	PACLITAXELUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
143.	PACLITAXELUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
144.	PACLITAXELUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
145.	PACLITAXELUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
146.	PACLITAXELUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
147.	PACLITAXELUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
148.	PACLITAXELUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
149.	PACLITAXELUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
150.	PACLITAXELUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
151.	PACLITAXELUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
152.	PACLITAXELUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
153.	PACLITAXELUM	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
154.	PACLITAXELUM	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
155.	PACLITAXELUM	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
156.	PACLITAXELUM	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICĘ SZYJKI MACICY
157.	PACLITAXELUM	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
158.	PACLITAXELUM	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
159.	PACLITAXELUM	C54.0	CIEŚŃ MACICY
160.	PACLITAXELUM	C54.1	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
161.	PACLITAXELUM	C54.2	MIĘŚNIÓWKA MACICY
162.	PACLITAXELUM	C54.3	DNO MACICY
163.	PACLITAXELUM	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY
164.	PACLITAXELUM	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
165.	PACLITAXELUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
166.	PACLITAXELUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
167.	PACLITAXELUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
168.	PACLITAXELUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
169.	PACLITAXELUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
170.	PACLITAXELUM	C57.3	PRZYMACICZA
171.	PACLITAXELUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
172.	PACLITAXELUM	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
173.	PACLITAXELUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
174.	PACLITAXELUM	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
175.	PACLITAXELUM	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
176.	PACLITAXELUM	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
177.	PACLITAXELUM	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
178.	PACLITAXELUM	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE
179.	PACLITAXELUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZA MOCZOWEGO
180.	PACLITAXELUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCHERZA MOCZOWEGO
181.	PACLITAXELUM	C67.1	SZCZYT PĘCHERZA MOCZOWEGO
182.	PACLITAXELUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
183.	PACLITAXELUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCHERZA MOCZOWEGO
184.	PACLITAXELUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
185.	PACLITAXELUM	C67.5	SZYJA PĘCHERZA MOCZOWEGO
186.	PACLITAXELUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
187.	PACLITAXELUM	C67.7	MOCZOWNIK
188.	PACLITAXELUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
189.	PACLITAXELUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
190.	PACLITAXELUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
191.	PACLITAXELUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
192.	PACLITAXELUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
193.	PACLITAXELUM	C76.2	BRZUCH
194.	PACLITAXELUM	C76.3	MIEDNICA
195.	PACLITAXELUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
196.	PACLITAXELUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
197.	PACLITAXELUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
198.	PACLITAXELUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
199.	PACLITAXELUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
200.	PACLITAXELUM	D39.2	CIAŻOWA CHOROBA TROFOBLASTYCZNA

Załącznik C.48.

PEGASPARAGASUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	PEGASPARAGASUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
2.	PEGASPARAGASUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
3.	PEGASPARAGASUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
4.	PEGASPARAGASUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
5.	PEGASPARAGASUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
6.	PEGASPARAGASUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
7.	PEGASPARAGASUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
8.	PEGASPARAGASUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
9.	PEGASPARAGASUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
10.	PEGASPARAGASUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
11.	PEGASPARAGASUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
12.	PEGASPARAGASUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
13.	PEGASPARAGASUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
14.	PEGASPARAGASUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
15.	PEGASPARAGASUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
16.	PEGASPARAGASUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
17.	PEGASPARAGASUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
18.	PEGASPARAGASUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
19.	PEGASPARAGASUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
20.	PEGASPARAGASUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
21.	PEGASPARAGASUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
22.	PEGASPARAGASUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
23.	PEGASPARAGASUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
24.	PEGASPARAGASUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
25.	PEGASPARAGASUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
26.	PEGASPARAGASUM	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
27.	PEGASPARAGASUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
28.	PEGASPARAGASUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
29.	PEGASPARAGASUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
30.	PEGASPARAGASUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
31.	PEGASPARAGASUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
32.	PEGASPARAGASUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
33.	PEGASPARAGASUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
34.	PEGASPARAGASUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
35.	PEGASPARAGASUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
36.	PEGASPARAGASUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
37.	PEGASPARAGASUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
38.	PEGASPARAGASUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
39.	PEGASPARAGASUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
40.	PEGASPARAGASUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
41.	PEGASPARAGASUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
42.	PEGASPARAGASUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
43.	PEGASPARAGASUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
44.	PEGASPARAGASUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
45.	PEGASPARAGASUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
46.	PEGASPARAGASUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
47.	PEGASPARAGASUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.49.

PEMETREKSED

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	PEMETREKSED	C45	MIĘDZYBŁONIAK
2.	PEMETREKSED	C45.0	MIĘDZYBŁONIAK OPŁUCNEJ
3.	PEMETREKSED	C45.1	MIĘDZYBŁONIAK OTRZEWNEJ
4.	PEMETREKSED	C45.2	MIĘDZYBŁONIAK OSIERDZIA
5.	PEMETREKSED	C45.7	MIĘDZYBŁONIAK INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
6.	PEMETREKSED	C45.9	MIĘDZYBŁONIAK, NIEOKREŚLONY

Załącznik C.51.

RITUXIMABUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	RITUXIMABUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
2.	RITUXIMABUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
3.	RITUXIMABUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
4.	RITUXIMABUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
5.	RITUXIMABUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
6.	RITUXIMABUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
7.	RITUXIMABUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
8.	RITUXIMABUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
9.	RITUXIMABUM	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
10.	RITUXIMABUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
11.	RITUXIMABUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
12.	RITUXIMABUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
13.	RITUXIMABUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
14.	RITUXIMABUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
15.	RITUXIMABUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
16.	RITUXIMABUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
17.	RITUXIMABUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
18.	RITUXIMABUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
19.	RITUXIMABUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
20.	RITUXIMABUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
21.	RITUXIMABUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
22.	RITUXIMABUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
23.	RITUXIMABUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA

24.	RITUXIMABUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
25.	RITUXIMABUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
26.	RITUXIMABUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
27.	RITUXIMABUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
28.	RITUXIMABUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.52.

TAMOXIFENUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	TAMOXIFENUM	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
2.	TAMOXIFENUM	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
3.	TAMOXIFENUM	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
4.	TAMOXIFENUM	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
5.	TAMOXIFENUM	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
6.	TAMOXIFENUM	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
7.	TAMOXIFENUM	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
8.	TAMOXIFENUM	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
9.	TAMOXIFENUM	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
10.	TAMOXIFENUM	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
11.	TAMOXIFENUM	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
12.	TAMOXIFENUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
13.	TAMOXIFENUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
14.	TAMOXIFENUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
15.	TAMOXIFENUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
16.	TAMOXIFENUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
17.	TAMOXIFENUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
18.	TAMOXIFENUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
19.	TAMOXIFENUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
20.	TAMOXIFENUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
21.	TAMOXIFENUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
22.	TAMOXIFENUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
23.	TAMOXIFENUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
24.	TAMOXIFENUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
25.	TAMOXIFENUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
26.	TAMOXIFENUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
27.	TAMOXIFENUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
28.	TAMOXIFENUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
29.	TAMOXIFENUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
30.	TAMOXIFENUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
31.	TAMOXIFENUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
32.	TAMOXIFENUM	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY
33.	TAMOXIFENUM	C54.0	CIEŚŃ MACICY
34.	TAMOXIFENUM	C54.1	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
35.	TAMOXIFENUM	C54.2	MIĘŚNIÓWKA MACICY
36.	TAMOXIFENUM	C54.3	DNO MACICY
37.	TAMOXIFENUM	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY
38.	TAMOXIFENUM	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
39.	TAMOXIFENUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
40.	TAMOXIFENUM	D03	CZERNIAK IN SITU
41.	TAMOXIFENUM	D03.0	CZERNIAK IN SITU WARGI
42.	TAMOXIFENUM	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
43.	TAMOXIFENUM	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
44.	TAMOXIFENUM	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
45.	TAMOXIFENUM	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
46.	TAMOXIFENUM	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
47.	TAMOXIFENUM	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
48.	TAMOXIFENUM	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
49.	TAMOXIFENUM	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
50.	TAMOXIFENUM	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
51.	TAMOXIFENUM	Q85.0	NERWIAKOWŁÓKNIAKOWATOŚĆ NIEZŁOŚLIWA
52.	TAMOXIFENUM	Q85.1	STWARDNIENIE GUZOWATE
53.	TAMOXIFENUM	Q85.8	INNE FAKOMATOZY NIE SKLASYFIKOWANE GDZIE INDZIEJ
54.	TAMOXIFENUM	Q85.9	FAKOMATOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.55.

THIOTEPUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	THIOTEPUM	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
2.	THIOTEPUM	C38.0	SERCE
3.	THIOTEPUM	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
4.	THIOTEPUM	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
5.	THIOTEPUM	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
6.	THIOTEPUM	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
7.	THIOTEPUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
8.	THIOTEPUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
9.	THIOTEPUM	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
10.	THIOTEPUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
11.	THIOTEPUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
12.	THIOTEPUM	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
13.	THIOTEPUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
14.	THIOTEPUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
15.	THIOTEPUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
16.	THIOTEPUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
17.	THIOTEPUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
18.	THIOTEPUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
19.	THIOTEPUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
20.	THIOTEPUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
21.	THIOTEPUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
22.	THIOTEPUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
23.	THIOTEPUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
24.	THIOTEPUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
25.	THIOTEPUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
26.	THIOTEPUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
27.	THIOTEPUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
28.	THIOTEPUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
29.	THIOTEPUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
30.	THIOTEPUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
31.	THIOTEPUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
32.	THIOTEPUM	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
33.	THIOTEPUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA MOCZOWEGO
34.	THIOTEPUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCZERZA MOCZOWEGO
35.	THIOTEPUM	C67.1	SZCZYT PĘCZERZA MOCZOWEGO
36.	THIOTEPUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
37.	THIOTEPUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCZERZA MOCZOWEGO
38.	THIOTEPUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
39.	THIOTEPUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
40.	THIOTEPUM	C67.6	UIŚCIE MOCZOWODU
41.	THIOTEPUM	C67.7	MOCZOWNIK
42.	THIOTEPUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
43.	THIOTEPUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
44.	THIOTEPUM	C69	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OKA
45.	THIOTEPUM	C69.0	SPOJÓWKA
46.	THIOTEPUM	C69.1	ROGÓWKA
47.	THIOTEPUM	C69.2	SIATKÓWKA
48.	THIOTEPUM	C69.3	NACZYNIÓWKA
49.	THIOTEPUM	C69.4	CIAŁO RZĘSKOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
50.	THIOTEPUM	C69.5	GRUCZOŁ I DROGI ŁZOWE
51.	THIOTEPUM	C69.6	OCZODÓŁ
52.	THIOTEPUM	C69.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKA
53.	THIOTEPUM	C69.9	OKO, NIEOKREŚLONE
54.	THIOTEPUM	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU
55.	THIOTEPUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
56.	THIOTEPUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
57.	THIOTEPUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
58.	THIOTEPUM	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
59.	THIOTEPUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
60.	THIOTEPUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
61.	THIOTEPUM	C71.6	MÓZDŻEK
62.	THIOTEPUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
63.	THIOTEPUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
64.	THIOTEPUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY
65.	THIOTEPUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
66.	THIOTEPUM	C74.9	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY (NADNERCZE NIEOKREŚLONE)
67.	THIOTEPUM	C81	CHOROBA HODGKINA
68.	THIOTEPUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
69.	THIOTEPUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
70.	THIOTEPUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
71.	THIOTEPUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
72.	THIOTEPUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
73.	THIOTEPUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
74.	THIOTEPUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
75.	THIOTEPUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
76.	THIOTEPUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
77.	THIOTEPUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
78.	THIOTEPUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
79.	THIOTEPUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
80.	THIOTEPUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
81.	THIOTEPUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
82.	THIOTEPUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
83.	THIOTEPUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
84.	THIOTEPUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
85.	THIOTEPUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
86.	THIOTEPUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
87.	THIOTEPUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
88.	THIOTEPUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITA
89.	THIOTEPUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
90.	THIOTEPUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
91.	THIOTEPUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
92.	THIOTEPUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
93.	THIOTEPUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
94.	THIOTEPUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
95.	THIOTEPUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
96.	THIOTEPUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
97.	THIOTEPUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
98.	THIOTEPUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
99.	THIOTEPUM	C85.0	MIEŚSAK LIMFATYCZNY
100.	THIOTEPUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
101.	THIOTEPUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
102.	THIOTEPUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY

Załącznik C.56.

TIOGUANINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	TIOGUANINUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
2.	TIOGUANINUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
3.	TIOGUANINUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
4.	TIOGUANINUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
5.	TIOGUANINUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
6.	TIOGUANINUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
7.	TIOGUANINUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
8.	TIOGUANINUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
9.	TIOGUANINUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
10.	TIOGUANINUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
11.	TIOGUANINUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
12.	TIOGUANINUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
13.	TIOGUANINUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
14.	TIOGUANINUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
15.	TIOGUANINUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
16.	TIOGUANINUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
17.	TIOGUANINUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
18.	TIOGUANINUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
19.	TIOGUANINUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
20.	TIOGUANINUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
21.	TIOGUANINUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
22.	TIOGUANINUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
23.	TIOGUANINUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
24.	TIOGUANINUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
25.	TIOGUANINUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
26.	TIOGUANINUM	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
27.	TIOGUANINUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
28.	TIOGUANINUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
29.	TIOGUANINUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
30.	TIOGUANINUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
31.	TIOGUANINUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
32.	TIOGUANINUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
33.	TIOGUANINUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
34.	TIOGUANINUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
35.	TIOGUANINUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
36.	TIOGUANINUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
37.	TIOGUANINUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
38.	TIOGUANINUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
39.	TIOGUANINUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
40.	TIOGUANINUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
41.	TIOGUANINUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
42.	TIOGUANINUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
43.	TIOGUANINUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
44.	TIOGUANINUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
45.	TIOGUANINUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
46.	TIOGUANINUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
47.	TIOGUANINUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
48.	TIOGUANINUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
49.	TIOGUANINUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
50.	TIOGUANINUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
51.	TIOGUANINUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
52.	TIOGUANINUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
53.	TIOGUANINUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
54.	TIOGUANINUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
55.	TIOGUANINUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
56.	TIOGUANINUM	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
57.	TIOGUANINUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
58.	TIOGUANINUM	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
59.	TIOGUANINUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
60.	TIOGUANINUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
61.	TIOGUANINUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
62.	TIOGUANINUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
63.	TIOGUANINUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
64.	TIOGUANINUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
65.	TIOGUANINUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
66.	TIOGUANINUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
67.	TIOGUANINUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
68.	TIOGUANINUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
69.	TIOGUANINUM	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
70.	TIOGUANINUM	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
71.	TIOGUANINUM	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
72.	TIOGUANINUM	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
73.	TIOGUANINUM	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
74.	TIOGUANINUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
75.	TIOGUANINUM	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
76.	TIOGUANINUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
77.	TIOGUANINUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
78.	TIOGUANINUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
79.	TIOGUANINUM	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
80.	TIOGUANINUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
81.	TIOGUANINUM	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
82.	TIOGUANINUM	D46.2	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW

Załącznik C.57.1.

TOPOTECANUM p.o.

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	TOPOTECANUM doustnie	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
2.	TOPOTECANUM doustnie	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
3.	TOPOTECANUM doustnie	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
4.	TOPOTECANUM doustnie	C34.2	PŁAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
5.	TOPOTECANUM doustnie	C34.3	PŁAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
6.	TOPOTECANUM doustnie	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
7.	TOPOTECANUM doustnie	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
8.	TOPOTECANUM doustnie	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA

Załącznik C.57.2.

TOPOTECANUM inj.

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
2.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
3.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
4.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C34.2	PŁAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
5.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C34.3	PŁAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
6.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
7.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
8.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
9.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C38.0	SERCE
10.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
11.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
12.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
13.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C38.4	OPLUCNA
14.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
15.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
16.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
17.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
18.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
19.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
20.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
21.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
22.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
23.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
24.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
25.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
26.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
27.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
28.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
29.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
30.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
31.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
32.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
33.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
34.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
35.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
36.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
37.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
38.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
39.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
40.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
41.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
42.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
43.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICĘ SZYJKI MACICY
44.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
45.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
46.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
47.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
48.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C74.0	KORA NADNERCZY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
49.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
50.	TOPOTECANUM wstrzyknięcie	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE

Załącznik C.58.

TRETINOINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	TRETINOINUM	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
2.	TRETINOINUM	C38.0	SERCE
3.	TRETINOINUM	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
4.	TRETINOINUM	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
5.	TRETINOINUM	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
6.	TRETINOINUM	C38.4	OPLUCNA
7.	TRETINOINUM	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
8.	TRETINOINUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
9.	TRETINOINUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
10.	TRETINOINUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
11.	TRETINOINUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
12.	TRETINOINUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
13.	TRETINOINUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
14.	TRETINOINUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
15.	TRETINOINUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
16.	TRETINOINUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
17.	TRETINOINUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
18.	TRETINOINUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
19.	TRETINOINUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
20.	TRETINOINUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
21.	TRETINOINUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
22.	TRETINOINUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
23.	TRETINOINUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU

24.	TRETINOINUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
-----	--------------------	-------	--------------------------

Załącznik C.60.

VINBLASTINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	VINBLASTINUM	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2.	VINBLASTINUM	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3.	VINBLASTINUM	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4.	VINBLASTINUM	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5.	VINBLASTINUM	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6.	VINBLASTINUM	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7.	VINBLASTINUM	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8.	VINBLASTINUM	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9.	VINBLASTINUM	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10.	VINBLASTINUM	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11.	VINBLASTINUM	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12.	VINBLASTINUM	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13.	VINBLASTINUM	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14.	VINBLASTINUM	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15.	VINBLASTINUM	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16.	VINBLASTINUM	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17.	VINBLASTINUM	C02.4	MIGDAŁEK JĘZYKOWY
18.	VINBLASTINUM	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19.	VINBLASTINUM	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20.	VINBLASTINUM	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21.	VINBLASTINUM	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22.	VINBLASTINUM	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
23.	VINBLASTINUM	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE
24.	VINBLASTINUM	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ
25.	VINBLASTINUM	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26.	VINBLASTINUM	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27.	VINBLASTINUM	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28.	VINBLASTINUM	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29.	VINBLASTINUM	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30.	VINBLASTINUM	C05.0	PODNIEBIENIE TWARDE
31.	VINBLASTINUM	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32.	VINBLASTINUM	C05.2	JĘZYCZEK
33.	VINBLASTINUM	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34.	VINBLASTINUM	C05.9	PODNIEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35.	VINBLASTINUM	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36.	VINBLASTINUM	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37.	VINBLASTINUM	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38.	VINBLASTINUM	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39.	VINBLASTINUM	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40.	VINBLASTINUM	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41.	VINBLASTINUM	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42.	VINBLASTINUM	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43.	VINBLASTINUM	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44.	VINBLASTINUM	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45.	VINBLASTINUM	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46.	VINBLASTINUM	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47.	VINBLASTINUM	C09	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48.	VINBLASTINUM	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
49.	VINBLASTINUM	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIEBIENNO-GARDŁOWY)
50.	VINBLASTINUM	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA
51.	VINBLASTINUM	C09.9	MIGDALEK, NIEOKREŚLONY
52.	VINBLASTINUM	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)
53.	VINBLASTINUM	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54.	VINBLASTINUM	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55.	VINBLASTINUM	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56.	VINBLASTINUM	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57.	VINBLASTINUM	C10.4	SZCZELINA SKRZELOWA
58.	VINBLASTINUM	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59.	VINBLASTINUM	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60.	VINBLASTINUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61.	VINBLASTINUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62.	VINBLASTINUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63.	VINBLASTINUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64.	VINBLASTINUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65.	VINBLASTINUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
66.	VINBLASTINUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67.	VINBLASTINUM	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZCHYLKU GRUSZKOWATEGO
68.	VINBLASTINUM	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPHARYNX)
69.	VINBLASTINUM	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70.	VINBLASTINUM	C13.1	FAŁD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FAŁDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71.	VINBLASTINUM	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72.	VINBLASTINUM	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73.	VINBLASTINUM	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74.	VINBLASTINUM	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
75.	VINBLASTINUM	C14.0	GARDŁO O UMIEJSCOWIENIU NIEOKREŚLONYM
76.	VINBLASTINUM	C14.2	PIERŚCIEŃ CHŁONNY GARDŁOWY WALDEYERA
77.	VINBLASTINUM	C14.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
78.	VINBLASTINUM	C15	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZELYKU
79.	VINBLASTINUM	C15.0	SZYJNA CZĘŚĆ PRZELYKU
80.	VINBLASTINUM	C15.1	PIERSIOWA CZĘŚĆ PRZELYKU
81.	VINBLASTINUM	C15.2	BRZUSZNA CZĘŚĆ PRZELYKU
82.	VINBLASTINUM	C15.3	GÓRNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
83.	VINBLASTINUM	C15.4	ŚRODKOWA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
84.	VINBLASTINUM	C15.5	DOLNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
85.	VINBLASTINUM	C15.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZELYKU
86.	VINBLASTINUM	C15.9	PRZELYK, NIEOKREŚLONY
87.	VINBLASTINUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
88.	VINBLASTINUM	C16.0	WPUST
89.	VINBLASTINUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
90.	VINBLASTINUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
91.	VINBLASTINUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
92.	VINBLASTINUM	C16.4	ODŹWIERNIK
93.	VINBLASTINUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
94.	VINBLASTINUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
95.	VINBLASTINUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
96.	VINBLASTINUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
97.	VINBLASTINUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
98.	VINBLASTINUM	C17.0	DWUNASTNICA
99.	VINBLASTINUM	C17.1	JELITO CZCZE
100.	VINBLASTINUM	C17.2	JELITO KRĘTE
101.	VINBLASTINUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
102.	VINBLASTINUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
103.	VINBLASTINUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
104.	VINBLASTINUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
105.	VINBLASTINUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
106.	VINBLASTINUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
107.	VINBLASTINUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
108.	VINBLASTINUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
109.	VINBLASTINUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
110.	VINBLASTINUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE
111.	VINBLASTINUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
112.	VINBLASTINUM	C18.7	ESICA
113.	VINBLASTINUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
114.	VINBLASTINUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
115.	VINBLASTINUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
116.	VINBLASTINUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
117.	VINBLASTINUM	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
118.	VINBLASTINUM	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
119.	VINBLASTINUM	C21.1	KANAŁ ODBYTU
120.	VINBLASTINUM	C21.2	STREFA KŁOAKOGENNA
121.	VINBLASTINUM	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
122.	VINBLASTINUM	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
123.	VINBLASTINUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
124.	VINBLASTINUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
125.	VINBLASTINUM	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
126.	VINBLASTINUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
127.	VINBLASTINUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
128.	VINBLASTINUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
129.	VINBLASTINUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
130.	VINBLASTINUM	C23	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZYKA ŻÓLCIOWEGO
131.	VINBLASTINUM	C24	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI DRÓG ŻÓLCIOWYCH
132.	VINBLASTINUM	C24.0	ZEWNĄTRZWĄTROBOWE DROGI ŻÓLCIOWE
133.	VINBLASTINUM	C24.1	BRODAWKA WIĘKSZA DWUNASTNICY VATERA
134.	VINBLASTINUM	C24.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DRÓG ŻÓLCIOWYCH
135.	VINBLASTINUM	C24.9	DROGI ŻÓLCIOWE, NIEOKREŚLONE
136.	VINBLASTINUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
137.	VINBLASTINUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
138.	VINBLASTINUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
139.	VINBLASTINUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
140.	VINBLASTINUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
141.	VINBLASTINUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWYDZIELNICZA TRZUSTKI
142.	VINBLASTINUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
143.	VINBLASTINUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
144.	VINBLASTINUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
145.	VINBLASTINUM	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
146.	VINBLASTINUM	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
147.	VINBLASTINUM	C26.1	ŚLEDZIONA
148.	VINBLASTINUM	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
149.	VINBLASTINUM	C26.9	CZĘŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
150.	VINBLASTINUM	C30	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAMY NOSOWEJ I UCHA ŚRODKOWEGO
151.	VINBLASTINUM	C30.0	JAMA NOSOWA
152.	VINBLASTINUM	C30.1	UCHO ŚRODKOWE
153.	VINBLASTINUM	C31	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZATOK PRZYNOSOWYCH
154.	VINBLASTINUM	C31.0	ZATOKA SZCZĘKOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
155.	VINBLASTINUM	C31.1	KOMÓRKI SITOWE
156.	VINBLASTINUM	C31.2	ZATOKA CZOŁOWA
157.	VINBLASTINUM	C31.3	ZATOKA KLINOWA
158.	VINBLASTINUM	C31.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ZATOK PRZYNOSOWYCH
159.	VINBLASTINUM	C31.9	ZATOKA PRZYNOSOWA, NIEOKREŚLONA
160.	VINBLASTINUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
161.	VINBLASTINUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
162.	VINBLASTINUM	C34.1	PLĄT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
163.	VINBLASTINUM	C34.2	PLĄT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
164.	VINBLASTINUM	C34.3	PLĄT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
165.	VINBLASTINUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
166.	VINBLASTINUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
167.	VINBLASTINUM	C37	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRASICY
168.	VINBLASTINUM	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
169.	VINBLASTINUM	C38.0	SERCE
170.	VINBLASTINUM	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
171.	VINBLASTINUM	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
172.	VINBLASTINUM	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
173.	VINBLASTINUM	C38.4	OPLUCNA
174.	VINBLASTINUM	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
175.	VINBLASTINUM	C39	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
176.	VINBLASTINUM	C39.0	GÓRNA CZĘŚĆ DRÓG ODDECHOWYCH, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
177.	VINBLASTINUM	C39.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW WNETRZA KLATKI PIERSIOWEJ
178.	VINBLASTINUM	C39.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE W OBRĘBIE UKŁADU ODDECHOWEGO
179.	VINBLASTINUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
180.	VINBLASTINUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
181.	VINBLASTINUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
182.	VINBLASTINUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
183.	VINBLASTINUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
184.	VINBLASTINUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
185.	VINBLASTINUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
186.	VINBLASTINUM	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
187.	VINBLASTINUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
188.	VINBLASTINUM	C41.1	ŻUCHWA
189.	VINBLASTINUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
190.	VINBLASTINUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
191.	VINBLASTINUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
192.	VINBLASTINUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
193.	VINBLASTINUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
194.	VINBLASTINUM	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
195.	VINBLASTINUM	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
196.	VINBLASTINUM	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
197.	VINBLASTINUM	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
198.	VINBLASTINUM	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
199.	VINBLASTINUM	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
200.	VINBLASTINUM	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
201.	VINBLASTINUM	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
202.	VINBLASTINUM	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
203.	VINBLASTINUM	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
204.	VINBLASTINUM	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
205.	VINBLASTINUM	C46	MIĘSAK KAPOS'I EGO
206.	VINBLASTINUM	C46.0	MIĘSAK KAPOS'I EGO SKÓRY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
207.	VINBLASTINUM	C46.1	MIĘSAK KAPOS'I EGO TKANKI MIĘKKIEJ
208.	VINBLASTINUM	C46.2	MIĘSAK KAPOS'I EGO PODNIEBIENIA
209.	VINBLASTINUM	C46.3	MIĘSAK KAPOS'I EGO WĘZŁÓW CHŁONNYCH
210.	VINBLASTINUM	C46.7	MIĘSAK KAPOS'I EGO INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
211.	VINBLASTINUM	C46.8	MIĘSAK KAPOS'I EGO LICZNYCH NARZĄDÓW
212.	VINBLASTINUM	C46.9	MIĘSAK KAPOS'I EGO, NIEOKREŚLONY
213.	VINBLASTINUM	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
214.	VINBLASTINUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
215.	VINBLASTINUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
216.	VINBLASTINUM	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
217.	VINBLASTINUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
218.	VINBLASTINUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
219.	VINBLASTINUM	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
220.	VINBLASTINUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
221.	VINBLASTINUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
222.	VINBLASTINUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
223.	VINBLASTINUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
224.	VINBLASTINUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
225.	VINBLASTINUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
226.	VINBLASTINUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
227.	VINBLASTINUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
228.	VINBLASTINUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
229.	VINBLASTINUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
230.	VINBLASTINUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
231.	VINBLASTINUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
232.	VINBLASTINUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
233.	VINBLASTINUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
234.	VINBLASTINUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
235.	VINBLASTINUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
236.	VINBLASTINUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
237.	VINBLASTINUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
238.	VINBLASTINUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
239.	VINBLASTINUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
240.	VINBLASTINUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
241.	VINBLASTINUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
242.	VINBLASTINUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
243.	VINBLASTINUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
244.	VINBLASTINUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
245.	VINBLASTINUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
246.	VINBLASTINUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
247.	VINBLASTINUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
248.	VINBLASTINUM	C51	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SROMU
249.	VINBLASTINUM	C51.0	WARGI SROMOWE WIĘKSZE
250.	VINBLASTINUM	C51.1	WARGI SROMOWE MNIEJSZE
251.	VINBLASTINUM	C51.2	ŁECHTACZKA
252.	VINBLASTINUM	C51.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SROMU
253.	VINBLASTINUM	C51.9	SROM, NIEOKREŚLONE
254.	VINBLASTINUM	C52	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY POCHWY
255.	VINBLASTINUM	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
256.	VINBLASTINUM	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
257.	VINBLASTINUM	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
258.	VINBLASTINUM	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SZYJKI MACICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
259.	VINBLASTINUM	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
260.	VINBLASTINUM	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY
261.	VINBLASTINUM	C54.0	CIEŚŃ MACICY
262.	VINBLASTINUM	C54.1	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
263.	VINBLASTINUM	C54.2	MIĘŚNIÓWKA MACICY
264.	VINBLASTINUM	C54.3	DNO MACICY
265.	VINBLASTINUM	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY
266.	VINBLASTINUM	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
267.	VINBLASTINUM	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
268.	VINBLASTINUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
269.	VINBLASTINUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
270.	VINBLASTINUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
271.	VINBLASTINUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
272.	VINBLASTINUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
273.	VINBLASTINUM	C57.3	PRZYMAGICZA
274.	VINBLASTINUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
275.	VINBLASTINUM	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
276.	VINBLASTINUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
277.	VINBLASTINUM	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
278.	VINBLASTINUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO
279.	VINBLASTINUM	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
280.	VINBLASTINUM	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
281.	VINBLASTINUM	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
282.	VINBLASTINUM	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE
283.	VINBLASTINUM	C63	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
284.	VINBLASTINUM	C63.0	NAJĄDRZE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
285.	VINBLASTINUM	C63.1	POWRÓZEK NASIENNY
286.	VINBLASTINUM	C63.2	MOSZNA
287.	VINBLASTINUM	C63.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
288.	VINBLASTINUM	C63.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
289.	VINBLASTINUM	C63.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
290.	VINBLASTINUM	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
291.	VINBLASTINUM	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ
292.	VINBLASTINUM	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
293.	VINBLASTINUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZA MOCZOWEGO
294.	VINBLASTINUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCHERZA MOCZOWEGO
295.	VINBLASTINUM	C67.1	SZCZYT PĘCHERZA MOCZOWEGO
296.	VINBLASTINUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
297.	VINBLASTINUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCHERZA MOCZOWEGO
298.	VINBLASTINUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
299.	VINBLASTINUM	C67.5	SZYJA PĘCHERZA MOCZOWEGO
300.	VINBLASTINUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
301.	VINBLASTINUM	C67.7	MOCZOWNIK
302.	VINBLASTINUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCHERZA MOCZOWEGO
303.	VINBLASTINUM	C67.9	PĘCHERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
304.	VINBLASTINUM	C68	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW MOCZOWYCH
305.	VINBLASTINUM	C68.0	CEWKA MOCZOWA
306.	VINBLASTINUM	C68.1	GRUCZOŁY CEWKI MOCZOWEJ
307.	VINBLASTINUM	C68.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE UKŁADU MOCZOWEGO
308.	VINBLASTINUM	C68.9	UKŁAD MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
309.	VINBLASTINUM	C69	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OKA
310.	VINBLASTINUM	C69.0	SPOJÓWKA
311.	VINBLASTINUM	C69.1	ROGÓWKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
312.	VINBLASTINUM	C69.2	SIATKÓWKA
313.	VINBLASTINUM	C69.3	NACZYNIÓWKA
314.	VINBLASTINUM	C69.4	CIAŁO RZĘSKOWE
315.	VINBLASTINUM	C69.5	GRUCZOŁ I DROGI ŁZOWE
316.	VINBLASTINUM	C69.6	OCZODÓŁ
317.	VINBLASTINUM	C69.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKA
318.	VINBLASTINUM	C69.9	OKO, NIEOKREŚLONE
319.	VINBLASTINUM	C70	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPON
320.	VINBLASTINUM	C70.0	OPONY MÓZGOWE
321.	VINBLASTINUM	C70.1	OPONY RDZENIOWE
322.	VINBLASTINUM	C70.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
323.	VINBLASTINUM	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU
324.	VINBLASTINUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
325.	VINBLASTINUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
326.	VINBLASTINUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
327.	VINBLASTINUM	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
328.	VINBLASTINUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
329.	VINBLASTINUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
330.	VINBLASTINUM	C71.6	MÓZDZEK
331.	VINBLASTINUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
332.	VINBLASTINUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
333.	VINBLASTINUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY
334.	VINBLASTINUM	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
335.	VINBLASTINUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
336.	VINBLASTINUM	C72.1	OGON KOŃSKI
337.	VINBLASTINUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
338.	VINBLASTINUM	C72.3	NERW WZROKOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
339.	VINBLASTINUM	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
340.	VINBLASTINUM	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
341.	VINBLASTINUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
342.	VINBLASTINUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
343.	VINBLASTINUM	C73	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TARCZYCY
344.	VINBLASTINUM	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
345.	VINBLASTINUM	C74.0	KORA NADNERCZY
346.	VINBLASTINUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
347.	VINBLASTINUM	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
348.	VINBLASTINUM	C75	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO I STRUKTUR POKREWNYCH
349.	VINBLASTINUM	C75.0	GRUCZOŁ PRZYTARCZOWY
350.	VINBLASTINUM	C75.1	PRZYSADKA GRUCZOŁOWA
351.	VINBLASTINUM	C75.2	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
352.	VINBLASTINUM	C75.3	SZYSZYNKA
353.	VINBLASTINUM	C75.4	KLĘBEK SZYJNY
354.	VINBLASTINUM	C75.5	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
355.	VINBLASTINUM	C75.8	ZAJĘCIE WIELU GRUCZOŁÓW DOKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
356.	VINBLASTINUM	C75.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
357.	VINBLASTINUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
358.	VINBLASTINUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
359.	VINBLASTINUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
360.	VINBLASTINUM	C76.2	BRZUCH
361.	VINBLASTINUM	C76.3	MIEDNICA
362.	VINBLASTINUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
363.	VINBLASTINUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
364.	VINBLASTINUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
365.	VINBLASTINUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
366.	VINBLASTINUM	C77	WTÓRNE I NIEOKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WĘZŁÓW CHŁONNYCH
367.	VINBLASTINUM	C77.0	WĘZŁY CHŁONNE GŁOWY, TWARZY I SZYI
368.	VINBLASTINUM	C77.1	WĘZŁY CHŁONNE WNEŹRZA KLATKI PIERSIOWEJ
369.	VINBLASTINUM	C77.2	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ JAMY BRZUSZNEJ
370.	VINBLASTINUM	C77.3	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY GÓRNEJ I PACHY
371.	VINBLASTINUM	C77.4	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY DOLNEJ I PACHWINY
372.	VINBLASTINUM	C77.5	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ MIEDNICY
373.	VINBLASTINUM	C77.8	WĘZŁY CHŁONNE MNOGICH REGIONÓW
374.	VINBLASTINUM	C77.9	WĘZŁY CHŁONNE, NIEOKREŚLONE
375.	VINBLASTINUM	C78	WTÓRNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE UKŁADU ODDECHOWEJ I TRAWIENNEGO
376.	VINBLASTINUM	C78.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PŁUC
377.	VINBLASTINUM	C78.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚRÓDPIERSIA
378.	VINBLASTINUM	C78.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPŁUCNEJ
379.	VINBLASTINUM	C78.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW ODDECHOWYCH
380.	VINBLASTINUM	C78.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
381.	VINBLASTINUM	C78.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO I ODBYTNICY
382.	VINBLASTINUM	C78.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
383.	VINBLASTINUM	C78.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY
384.	VINBLASTINUM	C78.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI PRZEWODU POKARMOWEGO
385.	VINBLASTINUM	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
386.	VINBLASTINUM	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ
387.	VINBLASTINUM	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
388.	VINBLASTINUM	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY
389.	VINBLASTINUM	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
390.	VINBLASTINUM	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
391.	VINBLASTINUM	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
392.	VINBLASTINUM	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
393.	VINBLASTINUM	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
394.	VINBLASTINUM	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
395.	VINBLASTINUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
396.	VINBLASTINUM	C81	CHOROBA HODGKINA
397.	VINBLASTINUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
398.	VINBLASTINUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
399.	VINBLASTINUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
400.	VINBLASTINUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
401.	VINBLASTINUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
402.	VINBLASTINUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
403.	VINBLASTINUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
404.	VINBLASTINUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
405.	VINBLASTINUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
406.	VINBLASTINUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
407.	VINBLASTINUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
408.	VINBLASTINUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
409.	VINBLASTINUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
410.	VINBLASTINUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
411.	VINBLASTINUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
412.	VINBLASTINUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
413.	VINBLASTINUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
414.	VINBLASTINUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
415.	VINBLASTINUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
416.	VINBLASTINUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
417.	VINBLASTINUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
418.	VINBLASTINUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANEYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
419.	VINBLASTINUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
420.	VINBLASTINUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
421.	VINBLASTINUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
422.	VINBLASTINUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
423.	VINBLASTINUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
424.	VINBLASTINUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
425.	VINBLASTINUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
426.	VINBLASTINUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
427.	VINBLASTINUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
428.	VINBLASTINUM	C85.0	MIEŚAK LIMFATYCZNY
429.	VINBLASTINUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
430.	VINBLASTINUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
431.	VINBLASTINUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
432.	VINBLASTINUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
433.	VINBLASTINUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
434.	VINBLASTINUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
435.	VINBLASTINUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
436.	VINBLASTINUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
437.	VINBLASTINUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
438.	VINBLASTINUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
439.	VINBLASTINUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
440.	VINBLASTINUM	C91.0	OŚTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
441.	VINBLASTINUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
442.	VINBLASTINUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
443.	VINBLASTINUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
444.	VINBLASTINUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
445.	VINBLASTINUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
446.	VINBLASTINUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
447.	VINBLASTINUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
448.	VINBLASTINUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
449.	VINBLASTINUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
450.	VINBLASTINUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
451.	VINBLASTINUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
452.	VINBLASTINUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
453.	VINBLASTINUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
454.	VINBLASTINUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
455.	VINBLASTINUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
456.	VINBLASTINUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
457.	VINBLASTINUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
458.	VINBLASTINUM	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
459.	VINBLASTINUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
460.	VINBLASTINUM	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
461.	VINBLASTINUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
462.	VINBLASTINUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
463.	VINBLASTINUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
464.	VINBLASTINUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
465.	VINBLASTINUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
466.	VINBLASTINUM	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
467.	VINBLASTINUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
468.	VINBLASTINUM	D00.2	ZOŁĄDEK

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
469.	VINBLASTINUM	D01	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
470.	VINBLASTINUM	D01.0	OKRĘŻNICA
471.	VINBLASTINUM	D01.1	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
472.	VINBLASTINUM	D01.2	ODBYTNICA
473.	VINBLASTINUM	D01.3	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
474.	VINBLASTINUM	D01.4	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA
475.	VINBLASTINUM	D01.5	WĄTROBA, PEČHERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
476.	VINBLASTINUM	D01.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY TRAWIENNE
477.	VINBLASTINUM	D01.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
478.	VINBLASTINUM	D03	CZERNIAK IN SITU
479.	VINBLASTINUM	D03.0	CZERNIAK IN SITU WARGI
480.	VINBLASTINUM	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
481.	VINBLASTINUM	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
482.	VINBLASTINUM	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
483.	VINBLASTINUM	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
484.	VINBLASTINUM	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
485.	VINBLASTINUM	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
486.	VINBLASTINUM	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
487.	VINBLASTINUM	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
488.	VINBLASTINUM	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
489.	VINBLASTINUM	D06	RAK IN SITU SZYJKI MACICY
490.	VINBLASTINUM	D06.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
491.	VINBLASTINUM	D06.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
492.	VINBLASTINUM	D06.7	INNA CZĘŚĆ SZYJKI MACICY
493.	VINBLASTINUM	D06.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
494.	VINBLASTINUM	D07	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
495.	VINBLASTINUM	D07.0	BŁONA ŚLUZOWA MACICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
496.	VINBLASTINUM	D07.1	SROM
497.	VINBLASTINUM	D07.2	POCHWA
498.	VINBLASTINUM	D07.3	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE ZEŃSKIE
499.	VINBLASTINUM	D07.4	PRĄCIE
500.	VINBLASTINUM	D07.5	GRUCZOŁ KROKOWY
501.	VINBLASTINUM	D07.6	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
502.	VINBLASTINUM	D09	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
503.	VINBLASTINUM	D09.0	PĘCZERZ MOCZOWY
504.	VINBLASTINUM	D09.1	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
505.	VINBLASTINUM	D09.2	OKO
506.	VINBLASTINUM	D09.3	TARCZYCA I INNE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
507.	VINBLASTINUM	D09.7	RAK IN SITU INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
508.	VINBLASTINUM	D09.9	RAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
509.	VINBLASTINUM	D10	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY JAMY USTNEJ I GARDŁA
510.	VINBLASTINUM	D10.0	WARGA
511.	VINBLASTINUM	D10.1	JĘZYK
512.	VINBLASTINUM	D10.2	DNO JAMY USTNEJ
513.	VINBLASTINUM	D10.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JAMY USTNEJ
514.	VINBLASTINUM	D10.4	MIGDAŁEK
515.	VINBLASTINUM	D10.5	INNE STRUKTURY USTNO-GARDŁOWE
516.	VINBLASTINUM	D10.6	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA
517.	VINBLASTINUM	D10.7	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA
518.	VINBLASTINUM	D10.9	GARDŁO, NIEOKREŚLONE
519.	VINBLASTINUM	D11	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
520.	VINBLASTINUM	D11.0	ŚLINIANKA PRZYUSZNA
521.	VINBLASTINUM	D11.7	INNE DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE
522.	VINBLASTINUM	D11.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNIEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
523.	VINBLASTINUM	D12	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE OKRĘŻNICY, ODBYTNICY, ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
524.	VINBLASTINUM	D12.0	JELITO ŚLEPE
525.	VINBLASTINUM	D12.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
526.	VINBLASTINUM	D12.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
527.	VINBLASTINUM	D12.3	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
528.	VINBLASTINUM	D12.4	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
529.	VINBLASTINUM	D12.5	OKRĘŻNICA ESOWATA
530.	VINBLASTINUM	D12.6	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
531.	VINBLASTINUM	D12.7	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
532.	VINBLASTINUM	D12.8	ODBYTNICA
533.	VINBLASTINUM	D12.9	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
534.	VINBLASTINUM	D13	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU TRAWIENNEGO
535.	VINBLASTINUM	D13.0	PRZEŁYK
536.	VINBLASTINUM	D13.1	ŻOŁĄDEK
537.	VINBLASTINUM	D13.2	DWUNASTNICA
538.	VINBLASTINUM	D13.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA CIENKIEGO
539.	VINBLASTINUM	D13.4	WĄTROBA
540.	VINBLASTINUM	D13.5	DROGI ŻÓLCIOWE ZEWNĄTRZWĄTROBOWE
541.	VINBLASTINUM	D13.6	TRZUSTKA
542.	VINBLASTINUM	D13.7	WYSPY TRZUSTKI
543.	VINBLASTINUM	D13.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU POKARMOWEGO
544.	VINBLASTINUM	D14	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE UCHA ŚRODKOWEGO I UKŁADU ODDECHOWEGO
545.	VINBLASTINUM	D14.0	UCHO ŚRODKOWE, JAMA NOSOWA I ZATOKI PRZYNOSOWE
546.	VINBLASTINUM	D14.1	KRTAŃ
547.	VINBLASTINUM	D14.2	TCHAWICA
548.	VINBLASTINUM	D14.3	OSKRZELA I PŁUCA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
549.	VINBLASTINUM	D14.4	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONE
550.	VINBLASTINUM	D15	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
551.	VINBLASTINUM	D15.0	GRASICA
552.	VINBLASTINUM	D15.1	SERCE
553.	VINBLASTINUM	D15.2	SRÓDPIERSIE
554.	VINBLASTINUM	D15.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
555.	VINBLASTINUM	D15.9	NIEOKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
556.	VINBLASTINUM	D16	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE KOŚCI I CHRZĄSTEK STAWOWYCH
557.	VINBLASTINUM	D16.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
558.	VINBLASTINUM	D16.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
559.	VINBLASTINUM	D16.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
560.	VINBLASTINUM	D16.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
561.	VINBLASTINUM	D16.4	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
562.	VINBLASTINUM	D16.5	ŻUCHWA
563.	VINBLASTINUM	D16.6	KRĘGOSŁUP
564.	VINBLASTINUM	D16.7	ŻEBRA, MOSTEK I OBOJCZYK
565.	VINBLASTINUM	D16.8	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
566.	VINBLASTINUM	D16.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
567.	VINBLASTINUM	D18	NACZYNIAKI KRWIONOŚNE I NACZYNIAKI CHŁONNE JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
568.	VINBLASTINUM	D18.0	NACZYNIAK KRWIONOŚNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
569.	VINBLASTINUM	D18.1	NACZYNIAK CHŁONNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
570.	VINBLASTINUM	D20	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANEK MIĘKKICH OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
571.	VINBLASTINUM	D20.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
572.	VINBLASTINUM	D20.1	OTRZEWNA
573.	VINBLASTINUM	D21	INNE NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
574.	VINBLASTINUM	D21.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY TWARZY I SZYI
575.	VINBLASTINUM	D21.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
576.	VINBLASTINUM	D21.2	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
577.	VINBLASTINUM	D21.3	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KLATKI PIERSIOWEJ
578.	VINBLASTINUM	D21.4	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE BRZUCHA
579.	VINBLASTINUM	D21.5	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE MIEDNICY
580.	VINBLASTINUM	D21.6	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
581.	VINBLASTINUM	D21.9	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE, NIEOKREŚLONE
582.	VINBLASTINUM	D27	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR JAJNIKA
583.	VINBLASTINUM	D28	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
584.	VINBLASTINUM	D28.0	SROM
585.	VINBLASTINUM	D28.1	POCHWA
586.	VINBLASTINUM	D28.2	JAJOWODY I WIĘZADŁA
587.	VINBLASTINUM	D28.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
588.	VINBLASTINUM	D28.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
589.	VINBLASTINUM	D29	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
590.	VINBLASTINUM	D29.0	PRĄCIE
591.	VINBLASTINUM	D29.1	GRUCZOŁ KROKOWY
592.	VINBLASTINUM	D29.2	JĄDRO
593.	VINBLASTINUM	D29.3	NAJĄDRZE
594.	VINBLASTINUM	D29.4	MOSZNA
595.	VINBLASTINUM	D29.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
596.	VINBLASTINUM	D29.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
597.	VINBLASTINUM	D30	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR NARZĄDÓW MOCZOWYCH
598.	VINBLASTINUM	D30.0	NERKA
599.	VINBLASTINUM	D30.1	MIEDNICZKA NERKOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
600.	VINBLASTINUM	D30.2	MOCZOWÓD
601.	VINBLASTINUM	D30.3	PĘCZERZ MOCZOWY
602.	VINBLASTINUM	D30.4	CEWKA MOCZOWA
603.	VINBLASTINUM	D30.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
604.	VINBLASTINUM	D30.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
605.	VINBLASTINUM	D31	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR OKA
606.	VINBLASTINUM	D31.0	SPOJÓWKA
607.	VINBLASTINUM	D31.1	ROGÓWKA
608.	VINBLASTINUM	D31.2	SIATKÓWKA
609.	VINBLASTINUM	D31.3	NACZYNIÓWKA
610.	VINBLASTINUM	D31.4	CIAŁO RZĘSKOWE
611.	VINBLASTINUM	D31.5	GRUCZOŁY I DROGI ŁZOWE
612.	VINBLASTINUM	D31.6	OCZODÓŁ, NIEOKREŚLONY
613.	VINBLASTINUM	D31.9	OKO, NIEOKREŚLONE
614.	VINBLASTINUM	D32	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY OPON MÓZGOWYCH
615.	VINBLASTINUM	D32.0	OPONY MÓZGOWE
616.	VINBLASTINUM	D32.1	OPONY RDZENIOWE
617.	VINBLASTINUM	D32.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
618.	VINBLASTINUM	D33	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
619.	VINBLASTINUM	D33.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
620.	VINBLASTINUM	D33.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
621.	VINBLASTINUM	D33.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
622.	VINBLASTINUM	D33.3	NERWY CZASZKOWE
623.	VINBLASTINUM	D33.4	RDZEŃ KRĘGOWY
624.	VINBLASTINUM	D33.7	INNE OKREŚLONE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
625.	VINBLASTINUM	D33.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONY
626.	VINBLASTINUM	D34	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR TARCZYCY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
627.	VINBLASTINUM	D35	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
628.	VINBLASTINUM	D35.0	NADNERCZA
629.	VINBLASTINUM	D35.1	PRZYTARCZYCE
630.	VINBLASTINUM	D35.2	PRZYSADKA
631.	VINBLASTINUM	D35.3	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
632.	VINBLASTINUM	D35.4	SZYSZYNKA
633.	VINBLASTINUM	D35.5	KLĘBEK SZYJNY
634.	VINBLASTINUM	D35.6	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
635.	VINBLASTINUM	D35.7	INNE OKREŚLONE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
636.	VINBLASTINUM	D35.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
637.	VINBLASTINUM	D35.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
638.	VINBLASTINUM	D36	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
639.	VINBLASTINUM	D36.0	WĘZŁY CHŁONNE
640.	VINBLASTINUM	D36.1	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
641.	VINBLASTINUM	D36.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
642.	VINBLASTINUM	D36.9	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR, NIEOKREŚLONEGO UMIEJSCOWIENIA
643.	VINBLASTINUM	D37	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE JAMY USTNEJ I NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
644.	VINBLASTINUM	D37.0	WARGA, JAMA USTNA I GARDŁO
645.	VINBLASTINUM	D37.1	ŻOŁĄDEK
646.	VINBLASTINUM	D37.2	JELITO CIENKIE
647.	VINBLASTINUM	D37.3	JELIO ŚLEPE
648.	VINBLASTINUM	D37.4	OKRĘŻNICA
649.	VINBLASTINUM	D37.5	ODBYTNICA
650.	VINBLASTINUM	D37.6	WĄTROBA, PĘCZERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
651.	VINBLASTINUM	D37.7	INNE NARZĄDY TRAWIENNE
652.	VINBLASTINUM	D37.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
653.	VINBLASTINUM	D38	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UCHA ŚRODKOWEGO, NARZĄDÓW UKŁADU ODDECHOWEGO I KLATKI PIERSIOWEJ
654.	VINBLASTINUM	D38.0	KRTAŃ
655.	VINBLASTINUM	D38.1	TCHAWICA, OSKRZELA I PŁUCA
656.	VINBLASTINUM	D38.2	OPLUCNA
657.	VINBLASTINUM	D38.3	SRÓDPIERSIE
658.	VINBLASTINUM	D38.4	GRASICA
659.	VINBLASTINUM	D38.5	INNE NARZĄDY UKŁADU ODDECHOWEGO
660.	VINBLASTINUM	D38.6	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONY
661.	VINBLASTINUM	D39	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
662.	VINBLASTINUM	D39.0	MACICA
663.	VINBLASTINUM	D39.1	JAJNIK
664.	VINBLASTINUM	D39.2	ŁOŻYSKO
665.	VINBLASTINUM	D39.7	INNE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
666.	VINBLASTINUM	D39.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
667.	VINBLASTINUM	D40	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
668.	VINBLASTINUM	D40.0	GRUCZOŁ KROKOWY
669.	VINBLASTINUM	D40.1	JĄDRO
670.	VINBLASTINUM	D40.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
671.	VINBLASTINUM	D40.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
672.	VINBLASTINUM	D41	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE NARZĄDÓW MOCZOWYCH
673.	VINBLASTINUM	D41.0	NERKA
674.	VINBLASTINUM	D41.1	MIEDNICZKA NERKOWA
675.	VINBLASTINUM	D41.2	MOCZOWÓD
676.	VINBLASTINUM	D41.3	CEWKA MOCZOWA
677.	VINBLASTINUM	D41.4	PĘCZERZ MOCZOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
678.	VINBLASTINUM	D41.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
679.	VINBLASTINUM	D41.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
680.	VINBLASTINUM	D42	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE OPON
681.	VINBLASTINUM	D42.0	OPONY MÓZGOWE
682.	VINBLASTINUM	D42.1	OPONY RDZENIOWE
683.	VINBLASTINUM	D42.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
684.	VINBLASTINUM	D43	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
685.	VINBLASTINUM	D43.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
686.	VINBLASTINUM	D43.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
687.	VINBLASTINUM	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
688.	VINBLASTINUM	D43.3	NERWY CZASZKOWE
689.	VINBLASTINUM	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
690.	VINBLASTINUM	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
691.	VINBLASTINUM	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
692.	VINBLASTINUM	D44	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
693.	VINBLASTINUM	D44.0	TARCZYCA
694.	VINBLASTINUM	D44.1	NADNERCZA
695.	VINBLASTINUM	D44.2	PRZYTARCZYCE
696.	VINBLASTINUM	D44.3	PRZYSADKA
697.	VINBLASTINUM	D44.4	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
698.	VINBLASTINUM	D44.5	SZYSZYNKA
699.	VINBLASTINUM	D44.6	KLĘBEK SZYJNY
700.	VINBLASTINUM	D44.7	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRZYZWOJOWE
701.	VINBLASTINUM	D44.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
702.	VINBLASTINUM	D44.9	GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONE
703.	VINBLASTINUM	D47.3	SAMOISTNA TROMBOCYTOPENIA (KRWOTOCZNA)

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
704.	VINBLASTINUM	D47.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
705.	VINBLASTINUM	D47.9	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH , NIEOKREŚLONE
706.	VINBLASTINUM	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
707.	VINBLASTINUM	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
708.	VINBLASTINUM	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
709.	VINBLASTINUM	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
710.	VINBLASTINUM	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
711.	VINBLASTINUM	D48.4	OTRZEWNA
712.	VINBLASTINUM	D48.5	SKÓRA
713.	VINBLASTINUM	D48.6	SUTEK
714.	VINBLASTINUM	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
715.	VINBLASTINUM	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
716.	VINBLASTINUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
717.	VINBLASTINUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
718.	VINBLASTINUM	D76.2	ZESPÓŁ HEMOFAGOCYTOWY ZWIĄZANY Z ZAKAŻENIEM

Załącznik C.61.

VINCRISTINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	VINCRISTINUM	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2.	VINCRISTINUM	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3.	VINCRISTINUM	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4.	VINCRISTINUM	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5.	VINCRISTINUM	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6.	VINCRISTINUM	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7.	VINCRISTINUM	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8.	VINCRISTINUM	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9.	VINCRISTINUM	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10.	VINCRISTINUM	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11.	VINCRISTINUM	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12.	VINCRISTINUM	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13.	VINCRISTINUM	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14.	VINCRISTINUM	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15.	VINCRISTINUM	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16.	VINCRISTINUM	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17.	VINCRISTINUM	C02.4	MIGDAŁEK JĘZYKOWY
18.	VINCRISTINUM	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19.	VINCRISTINUM	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20.	VINCRISTINUM	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21.	VINCRISTINUM	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22.	VINCRISTINUM	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
23.	VINCRISTINUM	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE
24.	VINCRISTINUM	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ
25.	VINCRISTINUM	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26.	VINCRISTINUM	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27.	VINCRISTINUM	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28.	VINCRISTINUM	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29.	VINCRISTINUM	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30.	VINCRISTINUM	C05.0	PODNEBIENIE TWARDE
31.	VINCRISTINUM	C05.1	PODNEBIENIE MIĘKKIE
32.	VINCRISTINUM	C05.2	JĘZYCZEK
33.	VINCRISTINUM	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34.	VINCRISTINUM	C05.9	PODNEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35.	VINCRISTINUM	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36.	VINCRISTINUM	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37.	VINCRISTINUM	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38.	VINCRISTINUM	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39.	VINCRISTINUM	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40.	VINCRISTINUM	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41.	VINCRISTINUM	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42.	VINCRISTINUM	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43.	VINCRISTINUM	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44.	VINCRISTINUM	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45.	VINCRISTINUM	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46.	VINCRISTINUM	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47.	VINCRISTINUM	C09	NOWOTWORZY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48.	VINCRISTINUM	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
49.	VINCRIStINUM	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIĘBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIĘBIENNO-GARDŁOWY)
50.	VINCRIStINUM	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA
51.	VINCRIStINUM	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY
52.	VINCRIStINUM	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)
53.	VINCRIStINUM	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54.	VINCRIStINUM	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55.	VINCRIStINUM	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56.	VINCRIStINUM	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57.	VINCRIStINUM	C10.4	SZCZELINA SKRZELOWA
58.	VINCRIStINUM	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59.	VINCRIStINUM	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60.	VINCRIStINUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61.	VINCRIStINUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62.	VINCRIStINUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63.	VINCRIStINUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64.	VINCRIStINUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65.	VINCRIStINUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
66.	VINCRIStINUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67.	VINCRIStINUM	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZCHYLKU GRUSZKOWATEGO
68.	VINCRIStINUM	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPARYNX)
69.	VINCRIStINUM	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70.	VINCRIStINUM	C13.1	FAŁD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FAŁDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71.	VINCRIStINUM	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72.	VINCRIStINUM	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73.	VINCRIStINUM	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74.	VINCRIStINUM	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
75.	VINCRISTINUM	C14.0	GARDŁO O UMIEJSCOWIENIU NIEOKREŚLONYM
76.	VINCRISTINUM	C14.2	PIERŚCIEŃ CHŁONNY GARDŁOWY WALDEYERA
77.	VINCRISTINUM	C14.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
78.	VINCRISTINUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
79.	VINCRISTINUM	C16.0	WPUST
80.	VINCRISTINUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
81.	VINCRISTINUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
82.	VINCRISTINUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
83.	VINCRISTINUM	C16.4	ODŹWIERNIK
84.	VINCRISTINUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
85.	VINCRISTINUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
86.	VINCRISTINUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
87.	VINCRISTINUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
88.	VINCRISTINUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
89.	VINCRISTINUM	C17.0	DWUNASTNICA
90.	VINCRISTINUM	C17.1	JELITO CZCZE
91.	VINCRISTINUM	C17.2	JELITO KRĘTE
92.	VINCRISTINUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA
93.	VINCRISTINUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
94.	VINCRISTINUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
95.	VINCRISTINUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
96.	VINCRISTINUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
97.	VINCRISTINUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
98.	VINCRISTINUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
99.	VINCRISTINUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
100.	VINCRISTINUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
101.	VINCRISTINUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
102.	VINCRISTINUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
103.	VINCRISTINUM	C18.7	ESICA
104.	VINCRISTINUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
105.	VINCRISTINUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
106.	VINCRISTINUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
107.	VINCRISTINUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
108.	VINCRISTINUM	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
109.	VINCRISTINUM	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
110.	VINCRISTINUM	C21.1	KANAŁ ODBYTU
111.	VINCRISTINUM	C21.2	STREFA KLOAKOGENNA
112.	VINCRISTINUM	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
113.	VINCRISTINUM	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
114.	VINCRISTINUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
115.	VINCRISTINUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
116.	VINCRISTINUM	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
117.	VINCRISTINUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
118.	VINCRISTINUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
119.	VINCRISTINUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY
120.	VINCRISTINUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
121.	VINCRISTINUM	C23	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZYKA ŻÓLCIOWEGO
122.	VINCRISTINUM	C24	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI DRÓG ŻÓLCIOWYCH
123.	VINCRISTINUM	C24.0	ZEWNĄTRZWĄTROBOWE DROGI ŻÓLCIOWE
124.	VINCRISTINUM	C24.1	BRODAWKA WIĘKSZA DWUNASTNICY VATERA
125.	VINCRISTINUM	C24.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DRÓG ŻÓLCIOWYCH
126.	VINCRISTINUM	C24.9	DROGI ŻÓLCIOWE, NIEOKREŚLONE
127.	VINCRISTINUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
128.	VINCRISTINUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
129.	VINCRISTINUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
130.	VINCRISTINUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
131.	VINCRISTINUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
132.	VINCRISTINUM	C25.4	CZEŚĆ WEWNĄTRZWDZIELNICZA TRZUSTKI
133.	VINCRISTINUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
134.	VINCRISTINUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
135.	VINCRISTINUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
136.	VINCRISTINUM	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
137.	VINCRISTINUM	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
138.	VINCRISTINUM	C26.1	ŚLEDZIONA
139.	VINCRISTINUM	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
140.	VINCRISTINUM	C26.9	CZEŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
141.	VINCRISTINUM	C30	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAMY NOSOWEJ I UCHA ŚRODKOWEGO
142.	VINCRISTINUM	C30.0	JAMA NOSOWA
143.	VINCRISTINUM	C30.1	UCHO ŚRODKOWE
144.	VINCRISTINUM	C31	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZATOK PRZYNOSOWYCH
145.	VINCRISTINUM	C31.0	ZATOKA SZCZĘKOWA
146.	VINCRISTINUM	C31.1	KOMÓRKI SITOWE
147.	VINCRISTINUM	C31.2	ZATOKA CZOŁOWA
148.	VINCRISTINUM	C31.3	ZATOKA KLINOWA
149.	VINCRISTINUM	C31.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ZATOK PRZYNOSOWYCH
150.	VINCRISTINUM	C31.9	ZATOKA PRZYNOSOWA, NIEOKREŚLONA
151.	VINCRISTINUM	C33	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TCHAWICY
152.	VINCRISTINUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
153.	VINCRISTINUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
154.	VINCRISTINUM	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
155.	VINCRISTINUM	C34.2	PLAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
156.	VINCRISTINUM	C34.3	PLAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
157.	VINCRISTINUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
158.	VINCRISTINUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
159.	VINCRISTINUM	C37	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRASICY
160.	VINCRISTINUM	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
161.	VINCRISTINUM	C38.0	SERCE
162.	VINCRISTINUM	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
163.	VINCRISTINUM	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
164.	VINCRISTINUM	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
165.	VINCRISTINUM	C38.4	OPLUCNA
166.	VINCRISTINUM	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
167.	VINCRISTINUM	C39	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
168.	VINCRISTINUM	C39.0	GÓRNA CZĘŚĆ DRÓG ODDECHOWYCH, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
169.	VINCRISTINUM	C39.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW WNEŹRZA KLATKI PIERSIOWEJ
170.	VINCRISTINUM	C39.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE W OBRĘBIE UKŁADU ODDECHOWEGO
171.	VINCRISTINUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
172.	VINCRISTINUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
173.	VINCRISTINUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
174.	VINCRISTINUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
175.	VINCRISTINUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
176.	VINCRISTINUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
177.	VINCRISTINUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
178.	VINCRISTINUM	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
179.	VINCRISTINUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
180.	VINCRISTINUM	C41.1	ŻUCHWA
181.	VINCRISTINUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
182.	VINCRISTINUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
183.	VINCRISTINUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
184.	VINCRISTINUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
185.	VINCRISTINUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
186.	VINCRISTINUM	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
187.	VINCRISTINUM	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
188.	VINCRISTINUM	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
189.	VINCRISTINUM	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
190.	VINCRISTINUM	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
191.	VINCRISTINUM	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
192.	VINCRISTINUM	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
193.	VINCRISTINUM	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
194.	VINCRISTINUM	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
195.	VINCRISTINUM	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
196.	VINCRISTINUM	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
197.	VINCRISTINUM	C45	MIĘDZYBŁONIAK
198.	VINCRISTINUM	C45.0	MIĘDZYBŁONIAK OPLUCNEJ
199.	VINCRISTINUM	C45.1	MIĘDZYBŁONIAK OTRZEWNEJ
200.	VINCRISTINUM	C45.2	MIĘDZYBŁONIAK OSIERDZIA
201.	VINCRISTINUM	C45.7	MIĘDZYBŁONIAK INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
202.	VINCRISTINUM	C45.9	MIĘDZYBŁONIAK, NIEOKREŚLONY
203.	VINCRISTINUM	C46	MIĘSAK KAPOS'I EGO
204.	VINCRISTINUM	C46.0	MIĘSAK KAPOS'I EGO SKÓRY
205.	VINCRISTINUM	C46.1	MIĘSAK KAPOS'I EGO TKANKI MIĘKKIEJ
206.	VINCRISTINUM	C46.2	MIĘSAK KAPOS'I EGO PODNIEBIENIA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
207.	VINCRISTINUM	C46.3	MIĘSAK KAPOS'I EGO WĘZŁÓW CHŁONNYCH
208.	VINCRISTINUM	C46.7	MIĘSAK KAPOS'I EGO INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
209.	VINCRISTINUM	C46.8	MIĘSAK KAPOS'I EGO LICZNYCH NARZĄDÓW
210.	VINCRISTINUM	C46.9	MIĘSAK KAPOS'I EGO, NIEOKREŚLONY
211.	VINCRISTINUM	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
212.	VINCRISTINUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
213.	VINCRISTINUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
214.	VINCRISTINUM	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
215.	VINCRISTINUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
216.	VINCRISTINUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
217.	VINCRISTINUM	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
218.	VINCRISTINUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
219.	VINCRISTINUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
220.	VINCRISTINUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
221.	VINCRISTINUM	C48.	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
222.	VINCRISTINUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
223.	VINCRISTINUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
224.	VINCRISTINUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
225.	VINCRISTINUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
226.	VINCRISTINUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
227.	VINCRISTINUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
228.	VINCRISTINUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
229.	VINCRISTINUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
230.	VINCRISTINUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
231.	VINCRISTINUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
232.	VINCRISTINUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
233.	VINCRISTINUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
234.	VINCRISTINUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
235.	VINCRISTINUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
236.	VINCRISTINUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
237.	VINCRISTINUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
238.	VINCRISTINUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
239.	VINCRISTINUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
240.	VINCRISTINUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
241.	VINCRISTINUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
242.	VINCRISTINUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
243.	VINCRISTINUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
244.	VINCRISTINUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
245.	VINCRISTINUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
246.	VINCRISTINUM	C51	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SROMU
247.	VINCRISTINUM	C51.0	WARGI SROMOWE WIĘKSZE
248.	VINCRISTINUM	C51.1	WARGI SROMOWE MNIEJSZE
249.	VINCRISTINUM	C51.2	ŁECHTACZKA
250.	VINCRISTINUM	C51.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SROMU
251.	VINCRISTINUM	C51.9	SROM, NIEOKREŚLONE
252.	VINCRISTINUM	C52	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY POCHWY
253.	VINCRISTINUM	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
254.	VINCRISTINUM	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
255.	VINCRISTINUM	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
256.	VINCRISTINUM	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SZYJKI MACICY
257.	VINCRISTINUM	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
258.	VINCRISTINUM	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
259.	VINCRISTINUM	C54.0	CIEŚŃ MACICY
260.	VINCRISTINUM	C54.1	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
261.	VINCRISTINUM	C54.2	MIEŚNIÓWKA MACICY
262.	VINCRISTINUM	C54.3	DNO MACICY
263.	VINCRISTINUM	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY
264.	VINCRISTINUM	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
265.	VINCRISTINUM	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
266.	VINCRISTINUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
267.	VINCRISTINUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
268.	VINCRISTINUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
269.	VINCRISTINUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
270.	VINCRISTINUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
271.	VINCRISTINUM	C57.3	PRZYMATICZA
272.	VINCRISTINUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
273.	VINCRISTINUM	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
274.	VINCRISTINUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
275.	VINCRISTINUM	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
276.	VINCRISTINUM	C58	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŁOŻYSKA
277.	VINCRISTINUM	C60	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRĄCIA
278.	VINCRISTINUM	C60.0	NAPLETEK
279.	VINCRISTINUM	C60.1	ŻOŁĄDŹ PRĄCIA
280.	VINCRISTINUM	C60.2	TRZON PRĄCIA
281.	VINCRISTINUM	C60.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRĄCIA
282.	VINCRISTINUM	C60.9	PRĄCIE, NIEOKREŚLONE
283.	VINCRISTINUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOLU KROKOWEGO
284.	VINCRISTINUM	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
285.	VINCRISTINUM	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
286.	VINCRISTINUM	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
287.	VINCRISTINUM	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE
288.	VINCRISTINUM	C63	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
289.	VINCRISTINUM	C63.0	NAJĄDRZE
290.	VINCRISTINUM	C63.1	POWRÓZEK NASIENNY
291.	VINCRISTINUM	C63.2	MOSZNA
292.	VINCRISTINUM	C63.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
293.	VINCRISTINUM	C63.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
294.	VINCRISTINUM	C63.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
295.	VINCRISTINUM	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
296.	VINCRISTINUM	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ
297.	VINCRISTINUM	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
298.	VINCRISTINUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA MOCZOWEGO
299.	VINCRISTINUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCZERZA MOCZOWEGO
300.	VINCRISTINUM	C67.1	SZCZYT PĘCZERZA MOCZOWEGO
301.	VINCRISTINUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
302.	VINCRISTINUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCZERZA MOCZOWEGO
303.	VINCRISTINUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
304.	VINCRISTINUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
305.	VINCRISTINUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
306.	VINCRISTINUM	C67.7	MOCZOWNIK
307.	VINCRISTINUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
308.	VINCRISTINUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
309.	VINCRISTINUM	C68	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW MOCZOWYCH
310.	VINCRISTINUM	C68.0	CEWKA MOCZOWA
311.	VINCRISTINUM	C68.1	GRUCZOŁY CEWKI MOCZOWEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
312.	VINCRISTINUM	C68.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE UKŁADU MOCZOWEGO
313.	VINCRISTINUM	C68.9	UKŁAD MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
314.	VINCRISTINUM	C69	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OKA
315.	VINCRISTINUM	C69.0	SPOJÓWKA
316.	VINCRISTINUM	C69.1	ROGÓWKA
317.	VINCRISTINUM	C69.2	SIATKÓWKA
318.	VINCRISTINUM	C69.3	NACZYNIÓWKA
319.	VINCRISTINUM	C69.4	CIAŁO RZĘSKOWE
320.	VINCRISTINUM	C69.5	GRUCZOŁ I DROGI ŁZOWE
321.	VINCRISTINUM	C69.6	OCZODÓŁ
322.	VINCRISTINUM	C69.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKA
323.	VINCRISTINUM	C69.9	OKO, NIEOKREŚLONE
324.	VINCRISTINUM	C70	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPON
325.	VINCRISTINUM	C70.0	OPONY MÓZGOWE
326.	VINCRISTINUM	C70.1	OPONY RDZENIOWE
327.	VINCRISTINUM	C70.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
328.	VINCRISTINUM	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU
329.	VINCRISTINUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
330.	VINCRISTINUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
331.	VINCRISTINUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
332.	VINCRISTINUM	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
333.	VINCRISTINUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
334.	VINCRISTINUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
335.	VINCRISTINUM	C71.6	MÓZDZEK
336.	VINCRISTINUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
337.	VINCRISTINUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
338.	VINCRISTINUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
339.	VINCRISTINUM	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
340.	VINCRISTINUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
341.	VINCRISTINUM	C72.1	OGON KOŃSKI
342.	VINCRISTINUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
343.	VINCRISTINUM	C72.3	NERW WZROKOWY
344.	VINCRISTINUM	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
345.	VINCRISTINUM	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
346.	VINCRISTINUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
347.	VINCRISTINUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
348.	VINCRISTINUM	C73	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TARCZYCY
349.	VINCRISTINUM	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
350.	VINCRISTINUM	C74.0	KORA NADNERCZY
351.	VINCRISTINUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
352.	VINCRISTINUM	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
353.	VINCRISTINUM	C75	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO I STRUKTUR POKREWNYCH
354.	VINCRISTINUM	C75.0	GRUCZOŁ PRZYTARCZOWY
355.	VINCRISTINUM	C75.1	PRZYSADKA GRUCZOŁOWA
356.	VINCRISTINUM	C75.2	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
357.	VINCRISTINUM	C75.3	SZYSZYŃKA
358.	VINCRISTINUM	C75.4	KLĘBEK SZYJNY
359.	VINCRISTINUM	C75.5	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
360.	VINCRISTINUM	C75.8	ZAJĘCIE WIELU GRUCZOŁÓW DOKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
361.	VINCRISTINUM	C75.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
362.	VINCRISTINUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
363.	VINCRISTINUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
364.	VINCRISTINUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
365.	VINCRISTINUM	C76.2	BRZUCH
366.	VINCRISTINUM	C76.3	MIEDNICA
367.	VINCRISTINUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
368.	VINCRISTINUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
369.	VINCRISTINUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
370.	VINCRISTINUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
371.	VINCRISTINUM	C77	WTÓRNE I NIEOKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WĘZŁÓW CHŁONNYCH
372.	VINCRISTINUM	C77.0	WĘZŁY CHŁONNE GŁOWY, TWARZY I SZYI
373.	VINCRISTINUM	C77.1	WĘZŁY CHŁONNE WNEŹRZA KLATKI PIERSIOWEJ
374.	VINCRISTINUM	C77.2	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ JAMY BRZUSZNEJ
375.	VINCRISTINUM	C77.3	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY GÓRNEJ I PACHY
376.	VINCRISTINUM	C77.4	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY DOLNEJ I PACHWINY
377.	VINCRISTINUM	C77.5	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ MIEDNICY
378.	VINCRISTINUM	C77.8	WĘZŁY CHŁONNE MNOGICH REGIONÓW
379.	VINCRISTINUM	C77.9	WĘZŁY CHŁONNE, NIEOKREŚLONE
380.	VINCRISTINUM	C78	WTÓRNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE UKŁADU ODDECHOWEJ I TRAWIENNEGO
381.	VINCRISTINUM	C78.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PŁUC
382.	VINCRISTINUM	C78.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚRÓDPIERSIA
383.	VINCRISTINUM	C78.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPLUCNEJ
384.	VINCRISTINUM	C78.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW ODDECHOWYCH
385.	VINCRISTINUM	C78.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
386.	VINCRISTINUM	C78.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO I ODBYTNICY
387.	VINCRISTINUM	C78.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
388.	VINCRISTINUM	C78.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
389.	VINCRIStINUM	C78.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI PRZEWODU POKARMOWEGO
390.	VINCRIStINUM	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
391.	VINCRIStINUM	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ
392.	VINCRIStINUM	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
393.	VINCRIStINUM	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY
394.	VINCRIStINUM	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH
395.	VINCRIStINUM	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
396.	VINCRIStINUM	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
397.	VINCRIStINUM	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
398.	VINCRIStINUM	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
399.	VINCRIStINUM	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
400.	VINCRIStINUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
401.	VINCRIStINUM	C81	CHOROBA HODGKINA
402.	VINCRIStINUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
403.	VINCRIStINUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
404.	VINCRIStINUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
405.	VINCRIStINUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
406.	VINCRIStINUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
407.	VINCRIStINUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
408.	VINCRIStINUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
409.	VINCRIStINUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
410.	VINCRIStINUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
411.	VINCRIStINUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
412.	VINCRIStINUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
413.	VINCRIStINUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
414.	VINCRISTINUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
415.	VINCRISTINUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
416.	VINCRISTINUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
417.	VINCRISTINUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
418.	VINCRISTINUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
419.	VINCRISTINUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
420.	VINCRISTINUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
421.	VINCRISTINUM	C83.6	NIEZRÓZNICOWANY (ROZLANY)
422.	VINCRISTINUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
423.	VINCRISTINUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
424.	VINCRISTINUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
425.	VINCRISTINUM	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
426.	VINCRISTINUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
427.	VINCRISTINUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
428.	VINCRISTINUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
429.	VINCRISTINUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
430.	VINCRISTINUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
431.	VINCRISTINUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
432.	VINCRISTINUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
433.	VINCRISTINUM	C85.0	MIEŚSAK LIMFATYCZNY
434.	VINCRISTINUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
435.	VINCRISTINUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
436.	VINCRISTINUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
437.	VINCRISTINUM	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
438.	VINCRISTINUM	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
439.	VINCRISTINUM	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
440.	VINCRISTINUM	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
441.	VINCRISTINUM	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
442.	VINCRISTINUM	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
443.	VINCRISTINUM	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
444.	VINCRISTINUM	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
445.	VINCRISTINUM	C90.0	SZPICZAK MNOGI
446.	VINCRISTINUM	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNAKOMÓRKOWA
447.	VINCRISTINUM	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
448.	VINCRISTINUM	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
449.	VINCRISTINUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
450.	VINCRISTINUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
451.	VINCRISTINUM	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
452.	VINCRISTINUM	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
453.	VINCRISTINUM	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
454.	VINCRISTINUM	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
455.	VINCRISTINUM	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
456.	VINCRISTINUM	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
457.	VINCRISTINUM	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
458.	VINCRISTINUM	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
459.	VINCRISTINUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
460.	VINCRISTINUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
461.	VINCRISTINUM	C92.3	MIEŚSAK SZPIKOWY
462.	VINCRISTINUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
463.	VINCRISTINUM	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
464.	VINCRISTINUM	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
465.	VINCRISTINUM	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
466.	VINCRISTINUM	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
467.	VINCRISTINUM	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
468.	VINCRISTINUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
469.	VINCRISTINUM	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
470.	VINCRISTINUM	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
471.	VINCRISTINUM	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
472.	VINCRISTINUM	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
473.	VINCRISTINUM	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
474.	VINCRISTINUM	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
475.	VINCRISTINUM	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
476.	VINCRISTINUM	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
477.	VINCRISTINUM	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
478.	VINCRISTINUM	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
479.	VINCRISTINUM	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
480.	VINCRISTINUM	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
481.	VINCRISTINUM	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
482.	VINCRISTINUM	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
483.	VINCRISTINUM	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
484.	VINCRISTINUM	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
485.	VINCRISTINUM	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
486.	VINCRISTINUM	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
487.	VINCRISTINUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
488.	VINCRISTINUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
489.	VINCRISTINUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
490.	VINCRISTINUM	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
491.	VINCRISTINUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
492.	VINCRISTINUM	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
493.	VINCRISTINUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
494.	VINCRISTINUM	D00.2	ŻOŁĄDEK
495.	VINCRISTINUM	D01	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
496.	VINCRISTINUM	D01.0	OKRĘŻNICA
497.	VINCRISTINUM	D01.1	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
498.	VINCRISTINUM	D01.2	ODBYTNICA
499.	VINCRISTINUM	D01.3	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
500.	VINCRISTINUM	D01.4	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA
501.	VINCRISTINUM	D01.5	WĄTROBA, PĘCZERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
502.	VINCRISTINUM	D01.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY TRAWIENNE
503.	VINCRISTINUM	D01.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
504.	VINCRISTINUM	D03	CZERNIAK IN SITU
505.	VINCRISTINUM	D03.0	CZERNIAK IN SITU WARGI
506.	VINCRISTINUM	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
507.	VINCRISTINUM	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
508.	VINCRISTINUM	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
509.	VINCRISTINUM	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
510.	VINCRISTINUM	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
511.	VINCRISTINUM	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
512.	VINCRISTINUM	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
513.	VINCRISTINUM	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
514.	VINCRISTINUM	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
515.	VINCRISTINUM	D06	RAK IN SITU SZYJKI MACICY
516.	VINCRISTINUM	D06.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
517.	VINCRISTINUM	D06.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
518.	VINCRISTINUM	D06.7	INNA CZĘŚĆ SZYJKI MACICY
519.	VINCRISTINUM	D06.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
520.	VINCRISTINUM	D07	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
521.	VINCRISTINUM	D07.0	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
522.	VINCRISTINUM	D07.1	SROM
523.	VINCRISTINUM	D07.2	POCHWA
524.	VINCRISTINUM	D07.3	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE ŻEŃSKIE
525.	VINCRISTINUM	D07.4	PRĄCIE
526.	VINCRISTINUM	D07.5	GRUCZOŁ KROKOWY
527.	VINCRISTINUM	D07.6	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
528.	VINCRISTINUM	D09	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
529.	VINCRISTINUM	D09.0	PĘCZERZ MOCZOWY
530.	VINCRISTINUM	D09.1	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
531.	VINCRISTINUM	D09.2	OKO
532.	VINCRISTINUM	D09.3	TARCZYCA I INNE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
533.	VINCRISTINUM	D09.7	RAK IN SITU INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
534.	VINCRISTINUM	D09.9	RAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
535.	VINCRISTINUM	D10	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY JAMY USTNEJ I GARDŁA
536.	VINCRISTINUM	D10.0	WARGA
537.	VINCRISTINUM	D10.1	JĘZYK
538.	VINCRISTINUM	D10.2	DNO JAMY USTNEJ
539.	VINCRISTINUM	D10.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JAMY USTNEJ
540.	VINCRISTINUM	D10.4	MIGDAŁEK
541.	VINCRISTINUM	D10.5	INNE STRUKTURY USTNO-GARDŁOWE
542.	VINCRISTINUM	D10.6	CZEŚĆ NOSOWA GARDŁA
543.	VINCRISTINUM	D10.7	CZEŚĆ KRTANIOWA GARDŁA
544.	VINCRISTINUM	D10.9	GARDŁO, NIEOKREŚLONE
545.	VINCRISTINUM	D11	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
546.	VINCRISTINUM	D11.0	ŚLINIANKA PRZYUSZNA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
547.	VINCRISTINUM	D11.7	INNE DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE
548.	VINCRISTINUM	D11.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
549.	VINCRISTINUM	D12	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE OKRĘŻNICY, ODBYTNICZY, ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
550.	VINCRISTINUM	D12.0	JELITO ŚLEPE
551.	VINCRISTINUM	D12.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
552.	VINCRISTINUM	D12.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
553.	VINCRISTINUM	D12.3	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
554.	VINCRISTINUM	D12.4	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
555.	VINCRISTINUM	D12.5	OKRĘŻNICA ESOWATA
556.	VINCRISTINUM	D12.6	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
557.	VINCRISTINUM	D12.7	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
558.	VINCRISTINUM	D12.8	ODBYTNICA
559.	VINCRISTINUM	D12.9	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
560.	VINCRISTINUM	D13	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU TRAWIENNEGO
561.	VINCRISTINUM	D13.0	PRZĘLYK
562.	VINCRISTINUM	D13.1	ŻOŁĄDEK
563.	VINCRISTINUM	D13.2	DWUNASTNICA
564.	VINCRISTINUM	D13.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA CIENKIEGO
565.	VINCRISTINUM	D13.4	WĄTROBA
566.	VINCRISTINUM	D13.5	DROGI ŻÓLCIOWE ZEWNĄTRZWĄTROBOWE
567.	VINCRISTINUM	D13.6	TRZUSTKA
568.	VINCRISTINUM	D13.7	WYSPY TRZUSTKI
569.	VINCRISTINUM	D13.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU POKARMOWEGO
570.	VINCRISTINUM	D14	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE UCHA ŚRODKOWEGO I UKŁADU ODDECHOWEGO
571.	VINCRISTINUM	D14.0	UCHO ŚRODKOWE, JAMA NOSOWA I ZATOKI PRZYNOSOWE
572.	VINCRISTINUM	D14.1	KRTAŃ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
573.	VINCRISTINUM	D14.2	TCHAWICA
574.	VINCRISTINUM	D14.3	OSKRZELA I PŁUCA
575.	VINCRISTINUM	D14.4	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONE
576.	VINCRISTINUM	D15	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
577.	VINCRISTINUM	D15.0	GRASICA
578.	VINCRISTINUM	D15.1	SERCE
579.	VINCRISTINUM	D15.2	SRÓDPIERSIE
580.	VINCRISTINUM	D15.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
581.	VINCRISTINUM	D15.9	NIEOKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
582.	VINCRISTINUM	D16	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE KOŚCI I CHRZĄSTEK STAWOWYCH
583.	VINCRISTINUM	D16.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
584.	VINCRISTINUM	D16.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
585.	VINCRISTINUM	D16.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
586.	VINCRISTINUM	D16.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
587.	VINCRISTINUM	D16.4	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
588.	VINCRISTINUM	D16.5	ŻUCHWA
589.	VINCRISTINUM	D16.6	KRĘGOSŁUP
590.	VINCRISTINUM	D16.7	ŻEBRA, MOSTEK I OBOJCZYK
591.	VINCRISTINUM	D16.8	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
592.	VINCRISTINUM	D16.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
593.	VINCRISTINUM	D18	NACZYNIANKI KRWIONOŚNE I NACZYNIANKI CHŁONNE JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
594.	VINCRISTINUM	D18.0	NACZYNIANK KRWIONOŚNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
595.	VINCRISTINUM	D18.1	NACZYNIANK CHŁONNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
596.	VINCRISTINUM	D20	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANEK MIĘKKICH OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
597.	VINCRISTINUM	D20.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
598.	VINCRISTINUM	D20.1	OTRZEWNA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
599.	VINCRISTINUM	D21	INNE NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
600.	VINCRISTINUM	D21.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY TWARZY I SZYI
601.	VINCRISTINUM	D21.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
602.	VINCRISTINUM	D21.2	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
603.	VINCRISTINUM	D21.3	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KLATKI PIERSIOWEJ
604.	VINCRISTINUM	D21.4	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE BRZUCHA
605.	VINCRISTINUM	D21.5	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE MIEDNICY
606.	VINCRISTINUM	D21.6	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
607.	VINCRISTINUM	D21.9	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE, NIEOKREŚLONE
608.	VINCRISTINUM	D27	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR JAJNIKA
609.	VINCRISTINUM	D28	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
610.	VINCRISTINUM	D28.0	SROM
611.	VINCRISTINUM	D28.1	POCHWA
612.	VINCRISTINUM	D28.2	JAJOWODY I WIĘZADŁA
613.	VINCRISTINUM	D28.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
614.	VINCRISTINUM	D28.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
615.	VINCRISTINUM	D29	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
616.	VINCRISTINUM	D29.0	PRĄCIE
617.	VINCRISTINUM	D29.1	GRUCZOŁ KROKOWY
618.	VINCRISTINUM	D29.2	JĄDRÓ
619.	VINCRISTINUM	D29.3	NAJĄDRZE
620.	VINCRISTINUM	D29.4	MOSZNA
621.	VINCRISTINUM	D29.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
622.	VINCRISTINUM	D29.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
623.	VINCRISTINUM	D30	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR NARZĄDÓW MOCZOWYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
624.	VINCRISTINUM	D30.0	NERKA
625.	VINCRISTINUM	D30.1	MIEDNICZKA NERKOWA
626.	VINCRISTINUM	D30.2	MOCZOWÓD
627.	VINCRISTINUM	D30.3	PĘCZERZ MOCZOWY
628.	VINCRISTINUM	D30.4	CEWKA MOCZOWA
629.	VINCRISTINUM	D30.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
630.	VINCRISTINUM	D30.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
631.	VINCRISTINUM	D31	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR OKA
632.	VINCRISTINUM	D31.0	SPOJÓWKA
633.	VINCRISTINUM	D31.1	ROGÓWKA
634.	VINCRISTINUM	D31.2	SIATKÓWKA
635.	VINCRISTINUM	D31.3	NACZYNIÓWKA
636.	VINCRISTINUM	D31.4	CIAŁO RZĘSKOWE
637.	VINCRISTINUM	D31.5	GRUCZOŁY I DROGI ŁZOWE
638.	VINCRISTINUM	D31.6	OCZODÓŁ, NIEOKREŚLONY
639.	VINCRISTINUM	D31.9	OKO, NIEOKREŚLONE
640.	VINCRISTINUM	D32	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY OPON MÓZGOWYCH
641.	VINCRISTINUM	D32.0	OPONY MÓZGOWE
642.	VINCRISTINUM	D32.1	OPONY RDZENIOWE
643.	VINCRISTINUM	D32.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
644.	VINCRISTINUM	D33	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
645.	VINCRISTINUM	D33.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
646.	VINCRISTINUM	D33.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
647.	VINCRISTINUM	D33.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
648.	VINCRISTINUM	D33.3	NERWY CZASZKOWE
649.	VINCRISTINUM	D33.4	RDZEŃ KRĘGOWY
650.	VINCRISTINUM	D33.7	INNE OKREŚLONE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
651.	VINCRISTINUM	D33.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONY
652.	VINCRISTINUM	D34	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR TARCZYCY
653.	VINCRISTINUM	D35	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
654.	VINCRISTINUM	D35.0	NADNERCZA
655.	VINCRISTINUM	D35.1	PRZYTARCZYCE
656.	VINCRISTINUM	D35.2	PRZYSADKA
657.	VINCRISTINUM	D35.3	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
658.	VINCRISTINUM	D35.4	SZYSZYNKĄ
659.	VINCRISTINUM	D35.5	KŁĘBEK SZYJNY
660.	VINCRISTINUM	D35.6	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
661.	VINCRISTINUM	D35.7	INNE OKREŚLONE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
662.	VINCRISTINUM	D35.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
663.	VINCRISTINUM	D35.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
664.	VINCRISTINUM	D36	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
665.	VINCRISTINUM	D36.0	WĘZŁY CHŁONNE
666.	VINCRISTINUM	D36.1	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
667.	VINCRISTINUM	D36.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
668.	VINCRISTINUM	D36.9	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR, NIEOKREŚLONEGO UMIEJSCOWIENIA
669.	VINCRISTINUM	D37	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE JAMY USTNEJ I NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
670.	VINCRISTINUM	D37.0	WARGA, JAMA USTNA I GARDŁO
671.	VINCRISTINUM	D37.1	ŻOŁĄDEK
672.	VINCRISTINUM	D37.2	JELITO CIENKIE
673.	VINCRISTINUM	D37.3	JELIO ŚLEPE
674.	VINCRISTINUM	D37.4	OKRĘŻNICA
675.	VINCRISTINUM	D37.5	ODBYTNICA
676.	VINCRISTINUM	D37.6	WĄTROBA, PĘCZERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
677.	VINCRISTINUM	D37.7	INNE NARZĄDY TRAWIENNE
678.	VINCRISTINUM	D37.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
679.	VINCRISTINUM	D38	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UCHA ŚRODKOWEGO, NARZĄDÓW UKŁADU ODDECHOWEGO I KLATKI PIERSIOWEJ
680.	VINCRISTINUM	D38.0	KRTAŃ
681.	VINCRISTINUM	D38.1	TCHAWICA, OSKRZELA I PŁUCA
682.	VINCRISTINUM	D38.2	OPLUCNA
683.	VINCRISTINUM	D38.3	SRÓDPIERSIE
684.	VINCRISTINUM	D38.4	GRASICA
685.	VINCRISTINUM	D38.5	INNE NARZĄDY UKŁADU ODDECHOWEGO
686.	VINCRISTINUM	D38.6	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONY
687.	VINCRISTINUM	D39	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
688.	VINCRISTINUM	D39.0	MACICA
689.	VINCRISTINUM	D39.1	JAJNIK
690.	VINCRISTINUM	D39.2	ŁOŻYSKO
691.	VINCRISTINUM	D39.7	INNE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
692.	VINCRISTINUM	D39.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
693.	VINCRISTINUM	D40	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
694.	VINCRISTINUM	D40.0	GRUCZOŁ KROKOWY
695.	VINCRISTINUM	D40.1	JĄDRO
696.	VINCRISTINUM	D40.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
697.	VINCRISTINUM	D40.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
698.	VINCRISTINUM	D41	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE NARZĄDÓW MOCZOWYCH
699.	VINCRISTINUM	D41.0	NERKA
700.	VINCRISTINUM	D41.1	MIEDNICZKA NERKOWA
701.	VINCRISTINUM	D41.2	MOCZOWÓD

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
702.	VINCRISTINUM	D41.3	CEWKA MOCZOWA
703.	VINCRISTINUM	D41.4	PĘCZERZ MOCZOWY
704.	VINCRISTINUM	D41.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
705.	VINCRISTINUM	D41.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
706.	VINCRISTINUM	D42	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE OPON
707.	VINCRISTINUM	D42.0	OPONY MÓZGOWE
708.	VINCRISTINUM	D42.1	OPONY RDZENIOWE
709.	VINCRISTINUM	D42.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
710.	VINCRISTINUM	D43	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
711.	VINCRISTINUM	D43.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
712.	VINCRISTINUM	D43.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
713.	VINCRISTINUM	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
714.	VINCRISTINUM	D43.3	NERWY CZASZKOWE
715.	VINCRISTINUM	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
716.	VINCRISTINUM	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
717.	VINCRISTINUM	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
718.	VINCRISTINUM	D44	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
719.	VINCRISTINUM	D44.0	TARCZYCA
720.	VINCRISTINUM	D44.1	NADNERCZA
721.	VINCRISTINUM	D44.2	PRZYTARCZYCE
722.	VINCRISTINUM	D44.3	PRZYSADKA
723.	VINCRISTINUM	D44.4	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
724.	VINCRISTINUM	D44.5	SZYSZYNKA
725.	VINCRISTINUM	D44.6	KLĘBEK SZYJNY
726.	VINCRISTINUM	D44.7	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
727.	VINCRISTINUM	D44.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
728.	VINCRISTINUM	D44.9	GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONE
729.	VINCRISTINUM	D47.3	SAMOISTNA TROMBOCYTOPENIA (KRWOTOCZNA)
730.	VINCRISTINUM	D47.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓTRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
731.	VINCRISTINUM	D47.9	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓTRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH , NIEOKREŚLONE
732.	VINCRISTINUM	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
733.	VINCRISTINUM	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
734.	VINCRISTINUM	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
735.	VINCRISTINUM	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
736.	VINCRISTINUM	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
737.	VINCRISTINUM	D48.4	OTRZEWNA
738.	VINCRISTINUM	D48.5	SKÓRA
739.	VINCRISTINUM	D48.6	SUTEK
740.	VINCRISTINUM	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
741.	VINCRISTINUM	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
742.	VINCRISTINUM	D69.3	SAMOISTNA PLAMICA MAŁOPLYTKOWA
743.	VINCRISTINUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
744.	VINCRISTINUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
745.	VINCRISTINUM	D76.2	ZESPÓŁ HEMOFAGOCYTARNY ZWIĄZANY Z ZAKAŻENIEM
746.	VINCRISTINUM	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
747.	VINCRISTINUM	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
748.	VINCRISTINUM	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
749.	VINCRISTINUM	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
750.	VINCRISTINUM	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
751.	VINCRISTINUM	E85.4	ZŁOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
752.	VINCRISTINUM	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
753.	VINCRISTINUM	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.63.

VINORELBINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	VINORELBINUM	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2.	VINORELBINUM	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3.	VINORELBINUM	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4.	VINORELBINUM	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5.	VINORELBINUM	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6.	VINORELBINUM	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7.	VINORELBINUM	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8.	VINORELBINUM	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9.	VINORELBINUM	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10.	VINORELBINUM	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11.	VINORELBINUM	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12.	VINORELBINUM	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13.	VINORELBINUM	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14.	VINORELBINUM	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15.	VINORELBINUM	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16.	VINORELBINUM	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17.	VINORELBINUM	C02.4	MIGDAŁEK JĘZYKOWY
18.	VINORELBINUM	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19.	VINORELBINUM	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20.	VINORELBINUM	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21.	VINORELBINUM	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22.	VINORELBINUM	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
23.	VINORELBINUM	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE
24.	VINORELBINUM	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ
25.	VINORELBINUM	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26.	VINORELBINUM	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27.	VINORELBINUM	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28.	VINORELBINUM	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29.	VINORELBINUM	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30.	VINORELBINUM	C05.0	PODNIEBIENIE TWARDE
31.	VINORELBINUM	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32.	VINORELBINUM	C05.2	JĘZYCZEK
33.	VINORELBINUM	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34.	VINORELBINUM	C05.9	PODNIEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35.	VINORELBINUM	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36.	VINORELBINUM	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37.	VINORELBINUM	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38.	VINORELBINUM	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39.	VINORELBINUM	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40.	VINORELBINUM	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41.	VINORELBINUM	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42.	VINORELBINUM	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43.	VINORELBINUM	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44.	VINORELBINUM	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45.	VINORELBINUM	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46.	VINORELBINUM	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47.	VINORELBINUM	C09	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48.	VINORELBINUM	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
49.	VINORELBINUM	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIEBIENNO-GARDŁOWY)
50.	VINORELBINUM	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA
51.	VINORELBINUM	C09.9	MIGDALEK, NIEOKREŚLONY
52.	VINORELBINUM	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)
53.	VINORELBINUM	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54.	VINORELBINUM	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55.	VINORELBINUM	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56.	VINORELBINUM	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57.	VINORELBINUM	C10.4	SZCZELINA SKRZELOWA
58.	VINORELBINUM	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59.	VINORELBINUM	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60.	VINORELBINUM	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61.	VINORELBINUM	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62.	VINORELBINUM	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63.	VINORELBINUM	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64.	VINORELBINUM	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65.	VINORELBINUM	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
66.	VINORELBINUM	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67.	VINORELBINUM	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZCHYLKU GRUSZKOWATEGO
68.	VINORELBINUM	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPHARYNX)
69.	VINORELBINUM	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70.	VINORELBINUM	C13.1	FAŁD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FAŁDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71.	VINORELBINUM	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72.	VINORELBINUM	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73.	VINORELBINUM	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74.	VINORELBINUM	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
75.	VINORELBINUM	C14.0	GARDŁO O UMIEJSCOWIENIU NIEOKREŚLONYM
76.	VINORELBINUM	C14.2	PIERŚCIEŃ CHŁONNY GARDŁOWY WALDEYERA
77.	VINORELBINUM	C14.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
78.	VINORELBINUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
79.	VINORELBINUM	C16.0	WPUST
80.	VINORELBINUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
81.	VINORELBINUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
82.	VINORELBINUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
83.	VINORELBINUM	C16.4	ODŹWIERNIK
84.	VINORELBINUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
85.	VINORELBINUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
86.	VINORELBINUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
87.	VINORELBINUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
88.	VINORELBINUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
89.	VINORELBINUM	C17.0	DWUNASTNICA
90.	VINORELBINUM	C17.1	JELITO CZCZE
91.	VINORELBINUM	C17.2	JELITO KRĘTE
92.	VINORELBINUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA
93.	VINORELBINUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
94.	VINORELBINUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
95.	VINORELBINUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
96.	VINORELBINUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
97.	VINORELBINUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
98.	VINORELBINUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
99.	VINORELBINUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
100.	VINORELBINUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
101.	VINORELBINUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
102.	VINORELBINUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
103.	VINORELBINUM	C18.7	ESICA
104.	VINORELBINUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
105.	VINORELBINUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
106.	VINORELBINUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
107.	VINORELBINUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
108.	VINORELBINUM	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
109.	VINORELBINUM	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
110.	VINORELBINUM	C21.1	KANAŁ ODBYTU
111.	VINORELBINUM	C21.2	STREFA KLOAKOGENNA
112.	VINORELBINUM	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
113.	VINORELBINUM	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
114.	VINORELBINUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
115.	VINORELBINUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
116.	VINORELBINUM	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
117.	VINORELBINUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
118.	VINORELBINUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
119.	VINORELBINUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY
120.	VINORELBINUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
121.	VINORELBINUM	C23	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZYKA ŻÓLCIOWEGO
122.	VINORELBINUM	C24	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI DRÓG ŻÓLCIOWYCH
123.	VINORELBINUM	C24.0	ZEWNĄTRZWĄTROBOWE DROGI ŻÓLCIOWE
124.	VINORELBINUM	C24.1	BRODAWKA WIĘKSZA DWUNASTNICY VATERA
125.	VINORELBINUM	C24.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DRÓG ŻÓLCIOWYCH
126.	VINORELBINUM	C24.9	DROGI ŻÓLCIOWE, NIEOKREŚLONE
127.	VINORELBINUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
128.	VINORELBINUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
129.	VINORELBINUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
130.	VINORELBINUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
131.	VINORELBINUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
132.	VINORELBINUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWYDZIELNICZA TRZUSTKI
133.	VINORELBINUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
134.	VINORELBINUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
135.	VINORELBINUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
136.	VINORELBINUM	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
137.	VINORELBINUM	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
138.	VINORELBINUM	C26.1	ŚLEDZIONA
139.	VINORELBINUM	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
140.	VINORELBINUM	C26.9	CZĘŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
141.	VINORELBINUM	C30	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAMY NOSOWEJ I UCHA ŚRODKOWEGO
142.	VINORELBINUM	C30.0	JAMA NOSOWA
143.	VINORELBINUM	C30.1	UCHO ŚRODKOWE
144.	VINORELBINUM	C31	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZATOK PRZYNOSOWYCH
145.	VINORELBINUM	C31.0	ZATOKA SZCZĘKOWA
146.	VINORELBINUM	C31.1	KOMÓRKI SITOWE
147.	VINORELBINUM	C31.2	ZATOKA CZOŁOWA
148.	VINORELBINUM	C31.3	ZATOKA KLINOWA
149.	VINORELBINUM	C31.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ZATOK PRZYNOSOWYCH
150.	VINORELBINUM	C31.9	ZATOKA PRZYNOSOWA, NIEOKREŚLONA
151.	VINORELBINUM	C33	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TCHAWICY
152.	VINORELBINUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
153.	VINORELBINUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
154.	VINORELBINUM	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
155.	VINORELBINUM	C34.2	PLĄT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
156.	VINORELBINUM	C34.3	PLĄT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
157.	VINORELBINUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
158.	VINORELBINUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
159.	VINORELBINUM	C37	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRASICY
160.	VINORELBINUM	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
161.	VINORELBINUM	C38.0	SERCE
162.	VINORELBINUM	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
163.	VINORELBINUM	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
164.	VINORELBINUM	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
165.	VINORELBINUM	C38.4	OPLUCNA
166.	VINORELBINUM	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
167.	VINORELBINUM	C39	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
168.	VINORELBINUM	C39.0	GÓRNA CZĘŚĆ DRÓG ODDECHOWYCH, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
169.	VINORELBINUM	C39.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW WNETRZA KLATKI PIERSIOWEJ
170.	VINORELBINUM	C39.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE W OBRĘBIE UKŁADU ODDECHOWEGO
171.	VINORELBINUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
172.	VINORELBINUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
173.	VINORELBINUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
174.	VINORELBINUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
175.	VINORELBINUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
176.	VINORELBINUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
177.	VINORELBINUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
178.	VINORELBINUM	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
179.	VINORELBINUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
180.	VINORELBINUM	C41.1	ŻUCHWA
181.	VINORELBINUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
182.	VINORELBINUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
183.	VINORELBINUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
184.	VINORELBINUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
185.	VINORELBINUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
186.	VINORELBINUM	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
187.	VINORELBINUM	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
188.	VINORELBINUM	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
189.	VINORELBINUM	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
190.	VINORELBINUM	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
191.	VINORELBINUM	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
192.	VINORELBINUM	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
193.	VINORELBINUM	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
194.	VINORELBINUM	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
195.	VINORELBINUM	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
196.	VINORELBINUM	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
197.	VINORELBINUM	C46	MIĘSAK KAPOSI' EGO
198.	VINORELBINUM	C46.0	MIĘSAK KAPOSI' EGO SKÓRY
199.	VINORELBINUM	C46.1	MIĘSAK KAPOSI' EGO TKANKI MIĘKKIEJ
200.	VINORELBINUM	C46.2	MIĘSAK KAPOSI' EGO PODNIEBIENIA
201.	VINORELBINUM	C46.3	MIĘSAK KAPOSI' EGO WĘZŁÓW CHŁONNYCH
202.	VINORELBINUM	C46.7	MIĘSAK KAPOSI' EGO INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
203.	VINORELBINUM	C46.8	MIĘSAK KAPOSI' EGO LICZNYCH NARZĄDÓW
204.	VINORELBINUM	C46.9	MIĘSAK KAPOSI' EGO, NIEOKREŚLONY
205.	VINORELBINUM	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
206.	VINORELBINUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
207.	VINORELBINUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
208.	VINORELBINUM	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
209.	VINORELBINUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
210.	VINORELBINUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
211.	VINORELBINUM	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
212.	VINORELBINUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
213.	VINORELBINUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
214.	VINORELBINUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
215.	VINORELBINUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
216.	VINORELBINUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
217.	VINORELBINUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
218.	VINORELBINUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
219.	VINORELBINUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
220.	VINORELBINUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
221.	VINORELBINUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
222.	VINORELBINUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
223.	VINORELBINUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
224.	VINORELBINUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
225.	VINORELBINUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
226.	VINORELBINUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
227.	VINORELBINUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
228.	VINORELBINUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
229.	VINORELBINUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
230.	VINORELBINUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
231.	VINORELBINUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
232.	VINORELBINUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
233.	VINORELBINUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
234.	VINORELBINUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
235.	VINORELBINUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
236.	VINORELBINUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
237.	VINORELBINUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
238.	VINORELBINUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
239.	VINORELBINUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
240.	VINORELBINUM	C51	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SROMU
241.	VINORELBINUM	C51.0	WARGI SROMOWE WIĘKSZE
242.	VINORELBINUM	C51.1	WARGI SROMOWE MNIEJSZE
243.	VINORELBINUM	C51.2	ŁECHTACZKA
244.	VINORELBINUM	C51.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SROMU
245.	VINORELBINUM	C51.9	SROM, NIEOKREŚLONE
246.	VINORELBINUM	C52	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY POCHWY
247.	VINORELBINUM	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
248.	VINORELBINUM	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
249.	VINORELBINUM	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
250.	VINORELBINUM	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICĘ SZYJKI MACICY
251.	VINORELBINUM	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
252.	VINORELBINUM	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY
253.	VINORELBINUM	C54.0	CIEŚŃ MACICY
254.	VINORELBINUM	C54.1	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
255.	VINORELBINUM	C54.2	MIĘŚNIÓWKA MACICY
256.	VINORELBINUM	C54.3	DNO MACICY
257.	VINORELBINUM	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
258.	VINORELBINUM	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
259.	VINORELBINUM	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
260.	VINORELBINUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
261.	VINORELBINUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
262.	VINORELBINUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
263.	VINORELBINUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
264.	VINORELBINUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
265.	VINORELBINUM	C57.3	PRZYMATICZA
266.	VINORELBINUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
267.	VINORELBINUM	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
268.	VINORELBINUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
269.	VINORELBINUM	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
270.	VINORELBINUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO
271.	VINORELBINUM	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
272.	VINORELBINUM	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
273.	VINORELBINUM	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
274.	VINORELBINUM	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE
275.	VINORELBINUM	C63	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
276.	VINORELBINUM	C63.0	NAJĄDRZE
277.	VINORELBINUM	C63.1	POWRÓZEK NASIENNY
278.	VINORELBINUM	C63.2	MOSZNA
279.	VINORELBINUM	C63.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
280.	VINORELBINUM	C63.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
281.	VINORELBINUM	C63.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
282.	VINORELBINUM	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
283.	VINORELBINUM	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
284.	VINORELBINUM	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
285.	VINORELBINUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZA MOCZOWEGO
286.	VINORELBINUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCHERZA MOCZOWEGO
287.	VINORELBINUM	C67.1	SZCZYT PĘCHERZA MOCZOWEGO
288.	VINORELBINUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
289.	VINORELBINUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCHERZA MOCZOWEGO
290.	VINORELBINUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
291.	VINORELBINUM	C67.5	SZYJA PĘCHERZA MOCZOWEGO
292.	VINORELBINUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
293.	VINORELBINUM	C67.7	MOCZOWNIK
294.	VINORELBINUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCHERZA MOCZOWEGO
295.	VINORELBINUM	C67.9	PĘCHERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
296.	VINORELBINUM	C68	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW MOCZOWYCH
297.	VINORELBINUM	C68.0	CEWKA MOCZOWA
298.	VINORELBINUM	C68.1	GRUCZOŁY CEWKI MOCZOWEJ
299.	VINORELBINUM	C68.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE UKŁADU MOCZOWEGO
300.	VINORELBINUM	C68.9	UKŁAD MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
301.	VINORELBINUM	C69	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OKA
302.	VINORELBINUM	C69.0	SPOJÓWKA
303.	VINORELBINUM	C69.1	ROGÓWKA
304.	VINORELBINUM	C69.2	SIATKÓWKA
305.	VINORELBINUM	C69.3	NACZYNIÓWKA
306.	VINORELBINUM	C69.4	CIAŁO RZĘSKOWE
307.	VINORELBINUM	C69.5	GRUCZOŁ I DROGI ŁZOWE
308.	VINORELBINUM	C69.6	OCZODÓŁ
309.	VINORELBINUM	C69.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKA
310.	VINORELBINUM	C69.9	OKO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
311.	VINORELBINUM	C70	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPON
312.	VINORELBINUM	C70.0	OPONY MÓZGOWE
313.	VINORELBINUM	C70.1	OPONY RDZENIOWE
314.	VINORELBINUM	C70.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
315.	VINORELBINUM	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU
316.	VINORELBINUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
317.	VINORELBINUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
318.	VINORELBINUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
319.	VINORELBINUM	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
320.	VINORELBINUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
321.	VINORELBINUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
322.	VINORELBINUM	C71.6	MÓZDŻEK
323.	VINORELBINUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
324.	VINORELBINUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
325.	VINORELBINUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY
326.	VINORELBINUM	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
327.	VINORELBINUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
328.	VINORELBINUM	C72.1	OGON KOŃSKI
329.	VINORELBINUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
330.	VINORELBINUM	C72.3	NERW WZROKOWY
331.	VINORELBINUM	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
332.	VINORELBINUM	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
333.	VINORELBINUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
334.	VINORELBINUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
335.	VINORELBINUM	C73	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TARCZYCY
336.	VINORELBINUM	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
337.	VINORELBINUM	C74.0	KORA NADNERCZY
338.	VINORELBINUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
339.	VINORELBINUM	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
340.	VINORELBINUM	C75	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO I STRUKTUR POKREWNYCH
341.	VINORELBINUM	C75.0	GRUCZOŁ PRZYTARCZOWY
342.	VINORELBINUM	C75.1	PRZYSADKA GRUCZOŁOWA
343.	VINORELBINUM	C75.2	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
344.	VINORELBINUM	C75.3	SZYSZYNKA
345.	VINORELBINUM	C75.4	KLĘBEK SZYJNY
346.	VINORELBINUM	C75.5	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
347.	VINORELBINUM	C75.8	ZAJĘCIE WIELU GRUCZOŁÓW DOKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
348.	VINORELBINUM	C75.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
349.	VINORELBINUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
350.	VINORELBINUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
351.	VINORELBINUM	C76.1	KŁATKA PIERSIOWA
352.	VINORELBINUM	C76.2	BRZUCH
353.	VINORELBINUM	C76.3	MIEDNICA
354.	VINORELBINUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
355.	VINORELBINUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
356.	VINORELBINUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
357.	VINORELBINUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
358.	VINORELBINUM	C77	WTÓRNE I NIEOKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WĘZŁÓW CHŁONNYCH
359.	VINORELBINUM	C77.0	WĘZŁY CHŁONNE GŁOWY, TWARZY I SZYI
360.	VINORELBINUM	C77.1	WĘZŁY CHŁONNE WNEŹRZA KŁATKI PIERSIOWEJ
361.	VINORELBINUM	C77.2	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ JAMY BRZUSZNEJ
362.	VINORELBINUM	C77.3	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY GÓRNEJ I PACHY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
363.	VINORELBINUM	C77.4	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY DOLNEJ I PACHWINY
364.	VINORELBINUM	C77.5	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ MIEDNICY
365.	VINORELBINUM	C77.8	WĘZŁY CHŁONNE MNOGICH REGIONÓW
366.	VINORELBINUM	C77.9	WĘZŁY CHŁONNE, NIEOKREŚLONE
367.	VINORELBINUM	C78	WTÓRNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE UKŁADU ODDECHOWEJ I TRAWIENNEGO
368.	VINORELBINUM	C78.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PŁUC
369.	VINORELBINUM	C78.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚRÓDPIERSIA
370.	VINORELBINUM	C78.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPŁUCNEJ
371.	VINORELBINUM	C78.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW ODDECHOWYCH
372.	VINORELBINUM	C78.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
373.	VINORELBINUM	C78.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO I ODBYTNICY
374.	VINORELBINUM	C78.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
375.	VINORELBINUM	C78.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY
376.	VINORELBINUM	C78.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI PRZEWODU POKARMOWEGO
377.	VINORELBINUM	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
378.	VINORELBINUM	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ
379.	VINORELBINUM	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
380.	VINORELBINUM	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY
381.	VINORELBINUM	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH
382.	VINORELBINUM	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
383.	VINORELBINUM	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
384.	VINORELBINUM	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
385.	VINORELBINUM	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
386.	VINORELBINUM	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
387.	VINORELBINUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
388.	VINORELBINUM	C81	CHOROBA HODGKINA
389.	VINORELBINUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
390.	VINORELBINUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
391.	VINORELBINUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
392.	VINORELBINUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
393.	VINORELBINUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
394.	VINORELBINUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
395.	VINORELBINUM	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
396.	VINORELBINUM	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
397.	VINORELBINUM	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
398.	VINORELBINUM	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
399.	VINORELBINUM	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
400.	VINORELBINUM	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
401.	VINORELBINUM	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
402.	VINORELBINUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
403.	VINORELBINUM	D00.2	ŻOŁĄDEK
404.	VINORELBINUM	D01	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
405.	VINORELBINUM	D01.0	OKRĘŻNICA
406.	VINORELBINUM	D01.1	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
407.	VINORELBINUM	D01.2	ODBYTNICA
408.	VINORELBINUM	D01.3	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
409.	VINORELBINUM	D01.4	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA
410.	VINORELBINUM	D01.5	WĄTROBA, PĘCZERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
411.	VINORELBINUM	D01.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY TRAWIENNE
412.	VINORELBINUM	D01.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
413.	VINORELBINUM	D03	CZERNIAK IN SITU
414.	VINORELBINUM	D03.0	CZERNIAK IN SITU WARGI
415.	VINORELBINUM	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
416.	VINORELBINUM	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
417.	VINORELBINUM	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
418.	VINORELBINUM	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
419.	VINORELBINUM	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
420.	VINORELBINUM	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
421.	VINORELBINUM	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
422.	VINORELBINUM	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
423.	VINORELBINUM	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
424.	VINORELBINUM	D06	RAK IN SITU SZYJKI MACICY
425.	VINORELBINUM	D06.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
426.	VINORELBINUM	D06.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
427.	VINORELBINUM	D06.7	INNA CZĘŚĆ SZYJKI MACICY
428.	VINORELBINUM	D06.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
429.	VINORELBINUM	D07	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
430.	VINORELBINUM	D07.0	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
431.	VINORELBINUM	D07.1	SROM
432.	VINORELBINUM	D07.2	POCHWA
433.	VINORELBINUM	D07.3	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE ŻEŃSKIE
434.	VINORELBINUM	D07.4	PRĄCIE
435.	VINORELBINUM	D07.5	GRUCZOŁ KROKOWY
436.	VINORELBINUM	D07.6	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
437.	VINORELBINUM	D09	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
438.	VINORELBINUM	D09.0	PĘCHERZ MOCZOWY
439.	VINORELBINUM	D09.1	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
440.	VINORELBINUM	D09.2	OKO
441.	VINORELBINUM	D09.3	TARCZYCA I INNE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
442.	VINORELBINUM	D09.7	RAK IN SITU INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
443.	VINORELBINUM	D09.9	RAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
444.	VINORELBINUM	D10	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY JAMY USTNEJ I GARDŁA
445.	VINORELBINUM	D10.0	WARGA
446.	VINORELBINUM	D10.1	JĘZYK
447.	VINORELBINUM	D10.2	DNO JAMY USTNEJ
448.	VINORELBINUM	D10.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JAMY USTNEJ
449.	VINORELBINUM	D10.4	MIGDALEK
450.	VINORELBINUM	D10.5	INNE STRUKTURY USTNO-GARDŁOWE
451.	VINORELBINUM	D10.6	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA
452.	VINORELBINUM	D10.7	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA
453.	VINORELBINUM	D10.9	GARDŁO, NIEOKREŚLONE
454.	VINORELBINUM	D11	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
455.	VINORELBINUM	D11.0	ŚLINIANKA PRZYUSZNA
456.	VINORELBINUM	D11.7	INNE DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE
457.	VINORELBINUM	D11.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
458.	VINORELBINUM	D12	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE OKRĘŻNICY, ODBYTNICY, ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
459.	VINORELBINUM	D12.0	JELITO ŚLEPE
460.	VINORELBINUM	D12.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
461.	VINORELBINUM	D12.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
462.	VINORELBINUM	D12.3	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
463.	VINORELBINUM	D12.4	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
464.	VINORELBINUM	D12.5	OKRĘŻNICA ESOWATA
465.	VINORELBINUM	D12.6	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
466.	VINORELBINUM	D12.7	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
467.	VINORELBINUM	D12.8	ODBYTNICA
468.	VINORELBINUM	D12.9	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
469.	VINORELBINUM	D13	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU TRAWIENNEGO
470.	VINORELBINUM	D13.0	PRZĘLYK
471.	VINORELBINUM	D13.1	ŻOŁĄDEK
472.	VINORELBINUM	D13.2	DWUNASTNICA
473.	VINORELBINUM	D13.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA CIENKIEGO
474.	VINORELBINUM	D13.4	WĄTROBA
475.	VINORELBINUM	D13.5	DROGI ŻÓŁCIOWE ZEWNĄTRZWĄTROBOWE
476.	VINORELBINUM	D13.6	TRZUSTKA
477.	VINORELBINUM	D13.7	WYSPY TRZUSTKI
478.	VINORELBINUM	D13.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU POKARMOWEGO
479.	VINORELBINUM	D14	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE UCHA ŚRODKOWEGO I UKŁADU ODDECHOWEGO
480.	VINORELBINUM	D14.0	UCHO ŚRODKOWE, JAMA NOSOWA I ZATOKI PRZYNOSOWE
481.	VINORELBINUM	D14.1	KRTAŃ
482.	VINORELBINUM	D14.2	TCHAWICA
483.	VINORELBINUM	D14.3	OSKRZELA I PŁUCA
484.	VINORELBINUM	D14.4	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONE
485.	VINORELBINUM	D15	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
486.	VINORELBINUM	D15.0	GRASICA
487.	VINORELBINUM	D15.1	SERCE
488.	VINORELBINUM	D15.2	SRÓDPIERSIE
489.	VINORELBINUM	D15.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
490.	VINORELBINUM	D15.9	NIEOKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
491.	VINORELBINUM	D16	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE KOŚCI I CHRZĄSTEK STAWOWYCH
492.	VINORELBINUM	D16.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
493.	VINORELBINUM	D16.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
494.	VINORELBINUM	D16.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
495.	VINORELBINUM	D16.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
496.	VINORELBINUM	D16.4	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
497.	VINORELBINUM	D16.5	ŻUCHWA
498.	VINORELBINUM	D16.6	KRĘGOSŁUP
499.	VINORELBINUM	D16.7	ŻEBRA, MOSTEK I OBOJCZYK
500.	VINORELBINUM	D16.8	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
501.	VINORELBINUM	D16.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
502.	VINORELBINUM	D18	NACZYNIAKI KRWIONOŚNE I NACZYNIAKI CHŁONNE JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
503.	VINORELBINUM	D18.0	NACZYNIAK KRWIONOŚNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
504.	VINORELBINUM	D18.1	NACZYNIAK CHŁONNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
505.	VINORELBINUM	D20	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANEK MIĘKKICH OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOEJ
506.	VINORELBINUM	D20.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
507.	VINORELBINUM	D20.1	OTRZEWNA
508.	VINORELBINUM	D21	INNE NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
509.	VINORELBINUM	D21.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY TWARZY I SZYI
510.	VINORELBINUM	D21.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
511.	VINORELBINUM	D21.2	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
512.	VINORELBINUM	D21.3	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KLATKI PIERSIOWEJ
513.	VINORELBINUM	D21.4	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE BRZUCHA
514.	VINORELBINUM	D21.5	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE MIEDNICY
515.	VINORELBINUM	D21.6	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
516.	VINORELBINUM	D21.9	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE, NIEOKREŚLONE
517.	VINORELBINUM	D27	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR JAJNIKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
518.	VINORELBINUM	D28	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
519.	VINORELBINUM	D28.0	SROM
520.	VINORELBINUM	D28.1	POCHWA
521.	VINORELBINUM	D28.2	JAJOWODY I WIĘZADŁA
522.	VINORELBINUM	D28.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
523.	VINORELBINUM	D28.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
524.	VINORELBINUM	D29	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
525.	VINORELBINUM	D29.0	PRĄCIE
526.	VINORELBINUM	D29.1	GRUCZOŁ KROKOWY
527.	VINORELBINUM	D29.2	JĄDRO
528.	VINORELBINUM	D29.3	NAJĄDRZE
529.	VINORELBINUM	D29.4	MOSZNA
530.	VINORELBINUM	D29.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
531.	VINORELBINUM	D29.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
532.	VINORELBINUM	D30	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR NARZĄDÓW MOCZOWYCH
533.	VINORELBINUM	D30.0	NERKA
534.	VINORELBINUM	D30.1	MIEDNICZKA NERKOWA
535.	VINORELBINUM	D30.2	MOCZOWÓD
536.	VINORELBINUM	D30.3	PĘCZERZ MOCZOWY
537.	VINORELBINUM	D30.4	CEWKA MOCZOWA
538.	VINORELBINUM	D30.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
539.	VINORELBINUM	D30.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
540.	VINORELBINUM	D31	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR OKA
541.	VINORELBINUM	D31.0	SPOJÓWKA
542.	VINORELBINUM	D31.1	ROGÓWKA
543.	VINORELBINUM	D31.2	SIATKÓWKA
544.	VINORELBINUM	D31.3	NACZYNIÓWKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
545.	VINORELBINUM	D31.4	CIAŁO RZĘSKOWE
546.	VINORELBINUM	D31.5	GRUCZOŁY I DROGI ŁZOWE
547.	VINORELBINUM	D31.6	OCZODÓŁ, NIEOKREŚLONY
548.	VINORELBINUM	D31.9	OKO, NIEOKREŚLONE
549.	VINORELBINUM	D32	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY OPON MÓZGOWYCH
550.	VINORELBINUM	D32.0	OPONY MÓZGOWE
551.	VINORELBINUM	D32.1	OPONY RDZENIOWE
552.	VINORELBINUM	D32.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
553.	VINORELBINUM	D33	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
554.	VINORELBINUM	D33.0	MÓZG, NADNAMIENTOWE
555.	VINORELBINUM	D33.1	MÓZG, PODNAMIENTOWE
556.	VINORELBINUM	D33.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
557.	VINORELBINUM	D33.3	NERWY CZASZKOWE
558.	VINORELBINUM	D33.4	RDZEŃ KRĘGOWY
559.	VINORELBINUM	D33.7	INNE OKREŚLONE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
560.	VINORELBINUM	D33.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONY
561.	VINORELBINUM	D34	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR TARCZYCY
562.	VINORELBINUM	D35	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
563.	VINORELBINUM	D35.0	NADNERCZA
564.	VINORELBINUM	D35.1	PRZYTARCZYCE
565.	VINORELBINUM	D35.2	PRZYSADKA
566.	VINORELBINUM	D35.3	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
567.	VINORELBINUM	D35.4	SZYSZYNKA
568.	VINORELBINUM	D35.5	KŁĘBEK SZYJNY
569.	VINORELBINUM	D35.6	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
570.	VINORELBINUM	D35.7	INNE OKREŚLONE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
571.	VINORELBINUM	D35.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
572.	VINORELBINUM	D35.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
573.	VINORELBINUM	D36	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
574.	VINORELBINUM	D36.0	WĘZŁY CHŁONNE
575.	VINORELBINUM	D36.1	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
576.	VINORELBINUM	D36.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
577.	VINORELBINUM	D36.9	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR, NIEOKREŚLONEGO UMIEJSCOWIENIA
578.	VINORELBINUM	D37	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE JAMY USTNEJ I NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
579.	VINORELBINUM	D37.0	WARGA, JAMA USTNA I GARDŁO
580.	VINORELBINUM	D37.1	ŻOŁĄDEK
581.	VINORELBINUM	D37.2	JELITO CIENKIE
582.	VINORELBINUM	D37.3	JELIO ŚLEPE
583.	VINORELBINUM	D37.4	OKRĘŻNICA
584.	VINORELBINUM	D37.5	ODBYTNICA
585.	VINORELBINUM	D37.6	WĄTROBA, PĘCZERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
586.	VINORELBINUM	D37.7	INNE NARZĄDY TRAWIENNE
587.	VINORELBINUM	D37.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
588.	VINORELBINUM	D38	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UCHA ŚRODKOWEGO, NARZĄDÓW UKŁADU ODDECHOWEGO I KLATKI PIERSIOWEJ
589.	VINORELBINUM	D38.0	KRTAŃ
590.	VINORELBINUM	D38.1	TCHAWICA, OSKRZELA I PŁUCA
591.	VINORELBINUM	D38.2	OPŁUCNA
592.	VINORELBINUM	D38.3	SRÓDPIERSIE
593.	VINORELBINUM	D38.4	GRASICA
594.	VINORELBINUM	D38.5	INNE NARZĄDY UKŁADU ODDECHOWEGO
595.	VINORELBINUM	D38.6	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONY
596.	VINORELBINUM	D39	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
597.	VINORELBINUM	D39.0	MACICA
598.	VINORELBINUM	D39.1	JAJNIK
599.	VINORELBINUM	D39.2	ŁOŻYSKO
600.	VINORELBINUM	D39.7	INNE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
601.	VINORELBINUM	D39.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
602.	VINORELBINUM	D40	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
603.	VINORELBINUM	D40.0	GRUCZOŁ KROKOWY
604.	VINORELBINUM	D40.1	JĄDRO
605.	VINORELBINUM	D40.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
606.	VINORELBINUM	D40.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
607.	VINORELBINUM	D41	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE NARZĄDÓW MOCZOWYCH
608.	VINORELBINUM	D41.0	NERKA
609.	VINORELBINUM	D41.1	MIEDNICZKA NERKOWA
610.	VINORELBINUM	D41.2	MOCZOWÓD
611.	VINORELBINUM	D41.3	CEWKA MOCZOWA
612.	VINORELBINUM	D41.4	PĘCZERZ MOCZOWY
613.	VINORELBINUM	D41.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
614.	VINORELBINUM	D41.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
615.	VINORELBINUM	D42	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE OPON
616.	VINORELBINUM	D42.0	OPONY MÓZGOWE
617.	VINORELBINUM	D42.1	OPONY RDZENIOWE
618.	VINORELBINUM	D42.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
619.	VINORELBINUM	D43	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
620.	VINORELBINUM	D43.0	MÓZG, NADNAMIAOTOWE
621.	VINORELBINUM	D43.1	MÓZG, PODNAMIAOTOWE
622.	VINORELBINUM	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
623.	VINORELBINUM	D43.3	NERWY CZASZKOWE
624.	VINORELBINUM	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
625.	VINORELBINUM	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
626.	VINORELBINUM	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
627.	VINORELBINUM	D44	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
628.	VINORELBINUM	D44.0	TARCZYCA
629.	VINORELBINUM	D44.1	NADNERCZA
630.	VINORELBINUM	D44.2	PRZYTARCZYCE
631.	VINORELBINUM	D44.3	PRZYSADKA
632.	VINORELBINUM	D44.4	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
633.	VINORELBINUM	D44.5	SZYSZYNKA
634.	VINORELBINUM	D44.6	KŁĘBEK SZYJNY
635.	VINORELBINUM	D44.7	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
636.	VINORELBINUM	D44.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
637.	VINORELBINUM	D44.9	GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONE
638.	VINORELBINUM	D47.3	SAMOISTNA TROMBOCYTOPENIA (KRWOTOCZNA)
639.	VINORELBINUM	D47.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
640.	VINORELBINUM	D47.9	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH , NIEOKREŚLONE
641.	VINORELBINUM	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
642.	VINORELBINUM	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
643.	VINORELBINUM	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
644.	VINORELBINUM	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
645.	VINORELBINUM	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
646.	VINORELBINUM	D48.4	OTRZEWNA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
647.	VINORELBINUM	D48.5	SKÓRA
648.	VINORELBINUM	D48.6	SUTEK
649.	VINORELBINUM	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
650.	VINORELBINUM	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
651.	VINORELBINUM	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
652.	VINORELBINUM	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ

Załącznik C.64.a.

TEMOZOLOMIDUM

Nowotwory zakwalifikowane do poniższych rozpoznań wg ICD-10

L.p.	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	TEMOZOLOMIDUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
2	TEMOZOLOMIDUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
3	TEMOZOLOMIDUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
4	TEMOZOLOMIDUM	C71.3	PŁAT CIEMIENIOWY
5	TEMOZOLOMIDUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
6	TEMOZOLOMIDUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
7	TEMOZOLOMIDUM	C71.6	MÓZDŻEK
8	TEMOZOLOMIDUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
9	TEMOZOLOMIDUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
10	TEMOZOLOMIDUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY

Nowotwory u dzieci do 18 roku życia zakwalifikowane do poniższych rozpoznań wg ICD-10

L.p.	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	TEMOZOLOMIDUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
2	TEMOZOLOMIDUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓŁCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
3	TEMOZOLOMIDUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
4	TEMOZOLOMIDUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
5	TEMOZOLOMIDUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY
6	TEMOZOLOMIDUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA

L.p.	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
7	TEMOZOLOMIDUM	C38.0	SERCE
8	TEMOZOLOMIDUM	C38.1	ŚRÓDPIERSIE PRZEDNIE
9	TEMOZOLOMIDUM	C38.2	ŚRÓDPIERSIE TYLNE
10	TEMOZOLOMIDUM	C38.3	ŚRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
11	TEMOZOLOMIDUM	C38.4	OPLUCNA
12	TEMOZOLOMIDUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
13	TEMOZOLOMIDUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
14	TEMOZOLOMIDUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
15	TEMOZOLOMIDUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
16	TEMOZOLOMIDUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYŃ
17	TEMOZOLOMIDUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYŃ, NIEOKREŚLONE
18	TEMOZOLOMIDUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
19	TEMOZOLOMIDUM	C41.1	ŻUCHWA
20	TEMOZOLOMIDUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
21	TEMOZOLOMIDUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
22	TEMOZOLOMIDUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
23	TEMOZOLOMIDUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
24	TEMOZOLOMIDUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
25	TEMOZOLOMIDUM	C45.0	MIĘDZYBŁONIAK OPLUCNEJ
26	TEMOZOLOMIDUM	C45.1	MIĘDZYBŁONIAK OTRZEWNEJ
27	TEMOZOLOMIDUM	C45.2	MIĘDZYBŁONIAK OSIERDZIA
28	TEMOZOLOMIDUM	C45.7	MIĘDZYBŁONIAK INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
29	TEMOZOLOMIDUM	C45.9	MIĘDZYBŁONIAK, NIEOKREŚLONY
30	TEMOZOLOMIDUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
31	TEMOZOLOMIDUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
32	TEMOZOLOMIDUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
33	TEMOZOLOMIDUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
34	TEMOZOLOMIDUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE

L.p.	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
35	TEMOZOLOMIDUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
36	TEMOZOLOMIDUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
37	TEMOZOLOMIDUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
38	TEMOZOLOMIDUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
39	TEMOZOLOMIDUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
40	TEMOZOLOMIDUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
41	TEMOZOLOMIDUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
42	TEMOZOLOMIDUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
43	TEMOZOLOMIDUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
44	TEMOZOLOMIDUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
45	TEMOZOLOMIDUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
46	TEMOZOLOMIDUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
47	TEMOZOLOMIDUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
48	TEMOZOLOMIDUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
49	TEMOZOLOMIDUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
50	TEMOZOLOMIDUM	C63.0	NAJĄDRZE
51	TEMOZOLOMIDUM	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
52	TEMOZOLOMIDUM	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ
53	TEMOZOLOMIDUM	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
54	TEMOZOLOMIDUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCHERZA MOCZOWEGO
55	TEMOZOLOMIDUM	C67.1	SZCZYT PĘCHERZA MOCZOWEGO
56	TEMOZOLOMIDUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
57	TEMOZOLOMIDUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCHERZA MOCZOWEGO
58	TEMOZOLOMIDUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
59	TEMOZOLOMIDUM	C67.5	SZYJA PĘCHERZA MOCZOWEGO
60	TEMOZOLOMIDUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
61	TEMOZOLOMIDUM	C67.7	MOCZOWNIK
62	TEMOZOLOMIDUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCHERZA MOCZOWEGO

L.p.	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
63	TEMOZOLOMIDUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
64	TEMOZOLOMIDUM	C68.0	CEWKA MOCZOWA
65	TEMOZOLOMIDUM	C68.1	GRUCZOŁY CEWKI MOCZOWEJ
66	TEMOZOLOMIDUM	C68.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE UKŁADU MOCZOWEGO
67	TEMOZOLOMIDUM	C68.9	UKŁAD MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
68	TEMOZOLOMIDUM	C69.2	SIATKÓWKA
69	TEMOZOLOMIDUM	C69.6	OCZODÓŁ
70	TEMOZOLOMIDUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
71	TEMOZOLOMIDUM	C72.1	OGON KOŃSKI
72	TEMOZOLOMIDUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
73	TEMOZOLOMIDUM	C72.3	NERW WZROKOWY
74	TEMOZOLOMIDUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
75	TEMOZOLOMIDUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
76	TEMOZOLOMIDUM	C74.0	KORA NADNERCZY
77	TEMOZOLOMIDUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
78	TEMOZOLOMIDUM	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
79	TEMOZOLOMIDUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
80	TEMOZOLOMIDUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
81	TEMOZOLOMIDUM	C76.2	BRZUCH
82	TEMOZOLOMIDUM	C76.3	MIEDNICA
83	TEMOZOLOMIDUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
84	TEMOZOLOMIDUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
85	TEMOZOLOMIDUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
86	TEMOZOLOMIDUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIE OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
87	TEMOZOLOMIDUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
88	TEMOZOLOMIDUM	D33.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
89	TEMOZOLOMIDUM	D33.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
90	TEMOZOLOMIDUM	D33.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY

L.p.	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
91	TEMOZOLOMIDUM	D33.4	RDZEŃ KRĘGOWY
92	TEMOZOLOMIDUM	D33.7	INNE OKREŚLONE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
93	TEMOZOLOMIDUM	D33.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONY
94	TEMOZOLOMIDUM	D43.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
95	TEMOZOLOMIDUM	D43.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
96	TEMOZOLOMIDUM	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
97	TEMOZOLOMIDUM	D43.3	NERWY CZASZKOWE
98	TEMOZOLOMIDUM	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
99	TEMOZOLOMIDUM	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
100	TEMOZOLOMIDUM	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE

Załącznik C.64.b.

TEMOZOLOMIDUM

Nowotwory u dzieci we wskazaniach innych niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego zakwalifikowanych do poniższych rozpoznań wg ICD-10

L.p.	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	TEMOZOLOMIDUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
2	TEMOZOLOMIDUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
3	TEMOZOLOMIDUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
4	TEMOZOLOMIDUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
5	TEMOZOLOMIDUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY
6	TEMOZOLOMIDUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
7	TEMOZOLOMIDUM	C38.0	SERCE
8	TEMOZOLOMIDUM	C38.1	ŚRÓDPIERSIE PRZEDNIE
9	TEMOZOLOMIDUM	C38.2	ŚRÓDPIERSIE TYLNE
10	TEMOZOLOMIDUM	C38.3	ŚRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
11	TEMOZOLOMIDUM	C38.4	OPLUCNA
12	TEMOZOLOMIDUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
13	TEMOZOLOMIDUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
14	TEMOZOLOMIDUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
15	TEMOZOLOMIDUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
16	TEMOZOLOMIDUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
17	TEMOZOLOMIDUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
18	TEMOZOLOMIDUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
19	TEMOZOLOMIDUM	C41.1	ŻUCHWA
20	TEMOZOLOMIDUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
21	TEMOZOLOMIDUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
22	TEMOZOLOMIDUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA

L.p.	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
23	TEMOZOLOMIDUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
24	TEMOZOLOMIDUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
25	TEMOZOLOMIDUM	C45.0	MIĘDZYBŁONIAK OPŁUCNEJ
26	TEMOZOLOMIDUM	C45.1	MIĘDZYBŁONIAK OTRZEWNEJ
27	TEMOZOLOMIDUM	C45.2	MIĘDZYBŁONIAK OSIERDZIA
28	TEMOZOLOMIDUM	C45.7	MIĘDZYBŁONIAK INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
29	TEMOZOLOMIDUM	C45.9	MIĘDZYBŁONIAK, NIEOKREŚLONY
30	TEMOZOLOMIDUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
31	TEMOZOLOMIDUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
32	TEMOZOLOMIDUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
33	TEMOZOLOMIDUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
34	TEMOZOLOMIDUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
35	TEMOZOLOMIDUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
36	TEMOZOLOMIDUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
37	TEMOZOLOMIDUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
38	TEMOZOLOMIDUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
39	TEMOZOLOMIDUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
40	TEMOZOLOMIDUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
41	TEMOZOLOMIDUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
42	TEMOZOLOMIDUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
43	TEMOZOLOMIDUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
44	TEMOZOLOMIDUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
45	TEMOZOLOMIDUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
46	TEMOZOLOMIDUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
47	TEMOZOLOMIDUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
48	TEMOZOLOMIDUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
49	TEMOZOLOMIDUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
50	TEMOZOLOMIDUM	C63.0	NAJĄDRZE

L.p.	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
51	TEMOZOLOMIDUM	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
52	TEMOZOLOMIDUM	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ
53	TEMOZOLOMIDUM	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
54	TEMOZOLOMIDUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCZERZA MOCZOWEGO
55	TEMOZOLOMIDUM	C67.1	SZCZYT PĘCZERZA MOCZOWEGO
56	TEMOZOLOMIDUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
57	TEMOZOLOMIDUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCZERZA MOCZOWEGO
58	TEMOZOLOMIDUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
59	TEMOZOLOMIDUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
60	TEMOZOLOMIDUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
61	TEMOZOLOMIDUM	C67.7	MOCZOWNIK
62	TEMOZOLOMIDUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
63	TEMOZOLOMIDUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
64	TEMOZOLOMIDUM	C68.0	CEWKA MOCZOWA
65	TEMOZOLOMIDUM	C68.1	GRUCZOŁY CEWKI MOCZOWEJ
66	TEMOZOLOMIDUM	C68.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE UKŁADU MOCZOWEGO
67	TEMOZOLOMIDUM	C68.9	UKŁAD MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
68	TEMOZOLOMIDUM	C69.2	SIATKÓWKA
69	TEMOZOLOMIDUM	C69.6	OCZODÓŁ
70	TEMOZOLOMIDUM	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
71	TEMOZOLOMIDUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
72	TEMOZOLOMIDUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
73	TEMOZOLOMIDUM	C71.3	PŁAT CIEMIENIOWY
74	TEMOZOLOMIDUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
75	TEMOZOLOMIDUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
76	TEMOZOLOMIDUM	C71.6	MÓZDŻEK
77	TEMOZOLOMIDUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
78	TEMOZOLOMIDUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU

L.p.	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
79	TEMOZOLOMIDUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY
80	TEMOZOLOMIDUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
81	TEMOZOLOMIDUM	C72.1	OGON KOŃSKI
82	TEMOZOLOMIDUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
83	TEMOZOLOMIDUM	C72.3	NERW WZROKOWY
84	TEMOZOLOMIDUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
85	TEMOZOLOMIDUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
86	TEMOZOLOMIDUM	C74.0	KORA NADNERCZY
87	TEMOZOLOMIDUM	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
88	TEMOZOLOMIDUM	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
89	TEMOZOLOMIDUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
90	TEMOZOLOMIDUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
91	TEMOZOLOMIDUM	C76.2	BRZUCH
92	TEMOZOLOMIDUM	C76.3	MIEDNICA
93	TEMOZOLOMIDUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
94	TEMOZOLOMIDUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
95	TEMOZOLOMIDUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
96	TEMOZOLOMIDUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIE OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
97	TEMOZOLOMIDUM	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
98	TEMOZOLOMIDUM	D33.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
99	TEMOZOLOMIDUM	D33.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
100	TEMOZOLOMIDUM	D33.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
101	TEMOZOLOMIDUM	D33.4	RDZEŃ KRĘGOWY
102	TEMOZOLOMIDUM	D33.7	INNE OKREŚLONE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
103	TEMOZOLOMIDUM	D33.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONY
104	TEMOZOLOMIDUM	D43.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
105	TEMOZOLOMIDUM	D43.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
106	TEMOZOLOMIDUM	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
107	TEMOZOLOMIDUM	D43.3	NERWY CZASZKOWE

L.p.	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
108	TEMOZOLOMIDUM	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
109	TEMOZOLOMIDUM	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
110	TEMOZOLOMIDUM	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE

Załącznik C.65.

ARSENICUM TRIOXIDUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	ARSENICUM TRIOXIDUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA <i>w przypadku: indukcji remisji i konsolidacji ostrej białaczki promielocytowej u dorosłych pacjentów, charakteryzującej się translokacją t(15;17) i (lub) obecnością genu PML/RAR-alfa po niepowodzeniu leczenia lub w nawrocie choroby. Wcześniejsze leczenie powinno obejmować stosowanie retinoidu i chemioterapii.</i>

Załącznik C.66.

CLOFARABINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	CLOFARABINUM	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA <i>w przypadku: leczenia 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 przewidywanie długotrwałej odpowiedzi, u chorych kwalifikujących się do przeszczepu macierzystych komórek krwiotwórczych.</i>

Załącznik C.67.

BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA <i>w przypadku:</i> <i>a) przewlekłej białaczki limfocytowej (stadium choroby B lub C wg klasyfikacji Bineta) – leczenie I rzutu u chorych, u których nie jest zalecane stosowanie schematów chemioterapii zawierających fludarabinę,</i> <i>b) przewlekłej białaczki limfocytowej - leczenie II i następnych linii u chorych w stanie ogólnym 2 lub lepszym wg skali WHO, opornych na wcześniej zastosowane leczenie, które nie obejmowało bendamustyny.</i>

Załącznik C.68.

ACIDUM ZOLEDRONICUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	ACIDUM ZOLEDRONICUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO <i>w przypadku: prewencji powikłań kostnych u pacjentów z zaawansowanym hormonoopornym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami do kości</i>

Załącznik C.69.

AZACITIDINUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA	ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ
1	AZACITIDINUM	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI

Załącznik C.70.a.

IMATINIBUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	IMATINIBUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA <i>z udokumentowaną obecnością genu BCR-ABL lub chromosomu Filadelfia (Ph+)</i>

Załącznik C.70.b.

IMATINIBUM

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	IMATINIBUM	C44; C49	ZAAWANSOWANY WŁÓKNIAKOMIĘSAK GUZOWATY SKÓRY <i>w przypadku udokumentowanej obecności rearanżacji chromosomów 17 i 22 w zakresie genów COL1A1/PDGFβ</i>