



# DZIENNIK URZĘDOWY

## MINISTRA ZDROWIA

---

Warszawa, dnia 22 sierpnia 2014 r.

Poz. 64

### OBWIESZCZENIE MINISTRA ZDROWIA<sup>1)</sup>

z dnia 22 sierpnia 2014 r.

#### **w sprawie wykazu refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywnościowego oraz wyrobów medycznych<sup>2)</sup>**

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 września 2014 r. wykaz refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywnościowego oraz wyrobów medycznych, stanowiący załącznik do obwieszczenia.

MINISTER ZDROWIA

---

<sup>1)</sup> 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).

<sup>2)</sup> Niniejsze obwieszczenie zawiera także leki, środki spożywcze specjalnego przeznaczenia żywnościowego oraz wyroby medyczne, które są objęte refundacją 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 dnia 1 listopada 2013 r., od dnia 1 stycznia 2014 r., od dnia 1 marca 2014 r., od dnia 1 maja 2014 r. oraz od dnia 1 lipca 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 22 sierpnia 2014 r.  
(poz. 64)

Wykaz refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na dzień 1 września 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., 50 mg	30 tabl.	5909990893386	2014-05-01	2 lata	17.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - inhibitory alfa-glukozydazy - akarboza	5,21	7,57	7,20	Cukrzyca		30%	2,53
2	Acarbosum	Adeksa, tabl., 100 mg	30 tabl.	5909990893423	2014-05-01	2 lata	17.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - inhibitory alfa-glukozydazy - akarboza	10,23	14,39	14,39	Cukrzyca		30%	4,32
3	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	17,83	14,39	Cukrzyca		30%	7,76
4	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	13,63	7,20	Cukrzyca		30%	8,59
5	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	39,31	21,59	Cukrzyca		30%	24,20
6	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	11,14	5,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	9,07
7	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	20,10	10,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,77
8	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
9	Aciclovirum	Hascovir, tabl., 800 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909990835782	2014-05-01	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		50%	21,30
10	Aciclovirum	Hascovir, tabl., 200 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991049515	2014-01-01	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		50%	7,77
11	Aciclovirum	Hascovir, tabl., 400 mg	30 tabl. (2 blist.po 15 szt.)	5909991052218	2014-01-01	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		50%	11,58
12	Aciclovirum	Heviran, tabl. powł., 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990840014	2014-01-01	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		50%	9,61

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
13	Aciclovirum	Heviran, tabl. powł., 400 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990840113	2014-01-01	2 lata	115.2. Leki przeciwwirusowe - acyklowir - postacie do stosowania doustnego	21,28	27,91	24,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,56
14	Aciclovirum	Heviran, tabl. powł., 800 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990840229	2014-01-01	2 lata	115.2. Leki przeciwwirusowe - acyklowir - postacie do stosowania doustnego	38,88	49,40	49,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	24,70
15	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
16	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
17	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
18	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
19	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
20	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
21	Acidum alendronicum	Alendronat Aurobindo, tabl., 70 mg	4 tabl.	5909990951802	2014-09-01	2 lata	147.0. Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	6,80	10,19	10,19	Osteoporoza		30%	3,06
22	Acidum alendronicum	Alendronat Bluefish, tabl., 70 mg	4 szt.	5909990737673	2014-09-01	2 lata	147.0. Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	6,70	10,09	10,09	Osteoporoza		30%	3,03
23	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
24	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
25	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
26	Acidum alendronicum	Alendronic Acid Genoptim, tabl., 70 mg	4 tabl.	5909990675302	2014-07-01	2 lata	147.0. Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	7,55	10,98	10,98	Osteoporoza		30%	3,29
27	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
28	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
29	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 - bisfosfoniany doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	21,87	27,01	17,34	Osteoporoza		30%	14,87
30	Acidum alendronicum	Ostolek, tabl. powł., 70 mg	4 tabl. (blist.)	5909991032517	2014-01-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	14,04	17,79	11,56	Osteoporoza		30%	9,70
31	Acidum alendronicum	Sedron 70, tabl. powł., 70 mg	4 tabl. (blist.)	5909990039692	2014-01-01	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	9,72	13,26	11,56	Osteoporoza		30%	5,17
32	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 - bisfosfoniany doustne - kwas alendronowy i ryzendronowy	29,16	36,95	34,68	Osteoporoza		30%	12,67
33	Acidum folicum	Acidum Folicum Richter, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990109210	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01/2012-11-01 – 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	schorzenia reumatyczne - u pacjentów leczonych metotreksatem; Łuszczyca leczona metotreksatem	ryczałt	1,93
34	Acidum folicum	Acidum Folicum Richter, tabl., 15 mg	30 tabl.	5909990109319	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01/2012-11-01 – 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	schorzenia reumatyczne - u pacjentów leczonych metotreksatem; Łuszczyca leczona metotreksatem	ryczałt	2,94
35	Acidum folicum	Folacid, tabl., 5 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990960811	-- dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	27.0, Kwas foliowy i pochodne - kwas foliowy	1,57	1,93	0,98	x	Łuszczyca leczona metotreksatem	ryczałt	1,93
36	Acidum folicum	Folacid, tabl., 15 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990960910	-- dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	27.0, Kwas foliowy i pochodne - kwas foliowy	2,01	2,95	2,94	x	Łuszczyca leczona metotreksatem	ryczałt	2,95
37	Acidum mycophenolicum	Myfortic, tabl. dojel., 360 mg	120 tabl.	5909990219209	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – 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
38	Acidum mycophenolicum	Myfortic, tabl. dojel., 180 mg	120 tabl.	5909990219797	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – 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
39	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
40	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
41	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
42	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
43	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
44	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
45	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
46	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
47	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
48	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
49	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
50	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
51	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
52	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
53	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chronosphere 100, granulát 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
54	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chronosphere 100, granulát 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	Padaczka		ryczałt	5,17
55	Acidum valproicum + Natrii valproas	Depakine Chronosphere 1000, granulát 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 - postaci farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	42,23	52,45	47,90	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	4,55

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
56	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
57	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
58	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
59	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
60	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
61	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
62	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
63	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
64	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
65	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
66	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
67	Acidum zoledronicum	Acidum zoledronicum medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.a 5 ml	4037353013506	2014-09-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	172,80	198,48	198,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
68	Acidum zoledronicum	Acidum zoledronicum medac, roztwór do infuzji, 4 mg/100 ml	1 but.a 100 ml	4037353014305	2014-09-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	172,80	198,48	198,48	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
69	Acidum zoledronicum	Desinobon, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909991009250	2014-07-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	172,80	198,48	198,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
70	Acidum zoledronicum	Fayton, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909991016197	2014-07-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	172,80	198,48	198,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
71	Acidum zoledronicum	Fayton, roztwór do infuzji, 4 mg/100 ml	1 fiol. (100 ml)	5909991078577	2014-07-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	172,80	198,48	198,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
72	Acidum zoledronicum	Osporil, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909991028145	2014-07-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	172,80	198,48	198,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
73	Acidum zoledronicum	Symdronic, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909991009281	2014-07-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	186,84	213,22	198,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	17,94
74	Acidum zoledronicum	Zoledronic acid Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol.a 5 ml	5909990975730	2014-05-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	172,80	198,48	198,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
75	Acidum zoledronicum	Zoledronic acid Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	4 fiol. (5 ml)	5909990975747	2014-07-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	719,71	786,34	786,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
76	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 - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	270,00	300,54	198,48	Prewencja powikłań kostnych u pacjentów z zaawansowanym hormonoopornym rakiem gruczołu krokowego z przerzutami do kości		ryczałt	105,26
77	Acidum zoledronicum	Zoledronic Acid Polpharma, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909991015299	2014-07-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	172,80	198,48	198,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
78	Acidum zoledronicum	Zoledronic acid Sandoz, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909991027766	2014-07-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	178,20	204,15	198,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	8,87
79	Acidum zoledronicum	Zoledronic Acid Teva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909990967506	2014-07-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	181,44	207,55	198,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,27
80	Acidum zoledronicum	Zoledronic acid Zentiva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909991041779	2014-07-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	172,80	198,48	198,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
81	Acidum zoledronicum	Zomikos, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909990948994	2014-07-01	2 lata	146.3, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas zoledronowy	172,80	198,48	198,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
82	Acitretinum	Acitren, kaps. twarde, 10 mg	30 kaps.	5909990907731	2014-09-01	2 lata	53.0, Leki przeciwluszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretyna	43,20	54,40	51,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,57
83	Acitretinum	Acitren, kaps. twarde, 10 mg	100 kaps.	5909990907755	2014-09-01	2 lata	53.0, Leki przeciwluszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretyna	144,01	167,27	167,27	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
84	Acitretinum	Acitren, kaps. twarde, 25 mg	30 kaps.	5909990907762	2014-09-01	2 lata	53.0, Leki przeciwluszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretryna	108,00	127,57	127,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
85	Acitretinum	Acitren, kaps. twarde, 25 mg	100 kaps.	5909990907786	2014-09-01	2 lata	53.0, Leki przeciwluszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretryna	360,01	399,96	399,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,62
86	Acitretinum	Neotigason, kaps., 25 mg	100 kaps.	5909990696925	2014-01-01	2 lata	53.0, Leki przeciwluszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretryna	391,50	433,03	425,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	15,42
87	Acitretinum	Neotigason, kaps., 10 mg	100 kaps.	5909990697021	2014-01-01	2 lata	53.0, Leki przeciwluszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretryna	156,60	180,49	170,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	13,60
88	Acitretinum	Neotigason, kaps., 10 mg	30 szt.	5909990854462	2013-01-01	2 lata	53.0, Leki przeciwluszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretryna	46,98	58,37	51,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,54
89	Acitretinum	Neotigason, kaps., 25 mg	30 szt.	5909990854479	2013-01-01	2 lata	53.0, Leki przeciwluszczycowe do stosowania ogólnego - retynoidy - acytretryna	117,45	137,50	127,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	13,13
90	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
91	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
92	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
93	Alergeny kurzu domowego	Novo-Helisen Depot, zawiesina do wstrzykiwań podskórnych, stężenie 3 - 5000 TU/ml lub 5000 PNU/ml	1 fioł.a 4,5 ml (stęż. 3)	5909991047061	2014-07-01	2 lata	214.2, Alergeny kurzu domowego - produkty do leczenia podtrzymującego	197,75	223,15	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	70,60
94	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
95	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
96	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
97	Alergeny pyłków roślin	Allergovit, zawiesina do wstrzykiwań podskórnych, stężenie B - 10000 TU/ml	1 fioł.a 3 ml (stężenie B)	5909990001323	2014-01-01	2 lata	214.4, Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podtrzymującego	287,88	317,78	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	165,23

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
98	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
99	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	89,04	89,04	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
100	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
101	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	89,04	89,04	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
102	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
103	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	89,04	89,04	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
104	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
105	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	450,32	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	297,77
106	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
107	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	155,75	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
108	Alergeny pyłków roślin	Pollinex Tree, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie: 1 - 600 SU/ml; 2 - 1600 SU/ml; 3 - 4000 SU/ml	3 fiol.a 1 ml (stężenie 1-3)	5909990687411	2014-07-01	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
109	Alergeny pyłków roślin	Pollinex Tree, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie: 3 - 4000 SU/ml	1 fiol.a 1,5 ml (stężenie 3)	5909990687428	2014-07-01	2 lata	214.4. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podtrzymującego	133,56	155,75	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
110	Alergeny pyłków roślin	Pollinex+Rye, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie: 1 - 600 SU/ml; 2 - 1600 SU/ml; 3 - 4000 SU/ml	3 fiol.a 1 ml (stężenie 1-3)	5909990684816	2014-07-01	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
111	Alergeny pyłków roślin	Pollinex+Rye, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie: 3 - 4000 SU/ml	1 fiol.a 1,5 ml (stężenie 3)	5909990684823	2014-07-01	2 lata	214.4. Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podtrzymującego	133,56	155,75	155,75	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
112	Alergeny pyłków roślin	Purethal, zawiesina do wstrzykiwań, 20000 AUM/ml	1 fiol.a 3 ml	5909990975310	2014-01-01	2 lata	214.4, Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podtrzymującego	216,00	242,31	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	89,76
113	Alergeny pyłków roślin	Purethal, zawiesina do wstrzykiwań, 20000 AUM/ml	1 fiol.a 3 ml	5909990975419	2014-01-01	2 lata	214.4, Alergeny pyłków roślin - produkty do leczenia podtrzymującego	216,00	242,31	155,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	89,76
114	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 - alfacalcydol	8,53	10,44	4,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	8,84
115	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 - alfacalcydol	14,05	19,20	19,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,67
116	Alfuzosinum	Alfabax, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990746576	2014-05-01	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
117	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
118	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
119	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
120	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
121	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
122	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
123	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
124	Allopurinolum	Milurit, tabl., 300 mg	30 tabl.	5909990414819	2014-01-01	2 lata	145.0, Leki stosowane w leczeniu dny - allopurinol	10,78	15,06	15,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
125	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
126	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
127	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	8,69	8,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; Moczówka nerkopochodna	30%	2,61
128	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	6,99	5,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; Moczówka nerkopochodna	30%	3,24
129	Amiodaronum	Opacorden, tabl. powł., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990086818	2014-01-01	2 lata	31.0. Leki przeciwartymiczne klasy III - amiodaron	17,63	23,71	23,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,40
130	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
131	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
132	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
133	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
134	Amisulpridum	ApoSuprid, tabl. powł., 200 mg	30 tabl.	5909990936502	2013-01-01	2 lata	178.11. Leki przeciwpsychotyczne - amisulpiryd	48,46	60,47	60,47	Schizofrenia		ryczałt	3,20
135	Amisulpridum	ApoSuprid, tabl. powł., 400 mg	30 tabl.	5909990936557	2013-01-01	2 lata	178.11. Leki przeciwpsychotyczne - amisulpiryd	97,20	115,65	115,65	Schizofrenia		ryczałt	3,20
136	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
137	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
138	Amisulpridum	Candela, tabl. powł., 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
139	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
140	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
141	Amisulpridum	Solian, tabl. powł., 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
142	Amitriptilinum	Amitriptilinum VP, tabl. powł., 25 mg	60 tabl. (2 blist.po 30 szt.)	5909991048914	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	183.0. Leki przeciwdepresyjne - trójpierścieniowe	7,02	8,33	3,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	neuralgia; ból neuropatyczny	30%	6,17
143	Amitriptilinum	Amitriptilinum VP, tabl. powł., 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 uposzczenia umysłowe		bezpłatny	5,24

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
144	Amitriptylinum	Amitriptylinum VP, tabl. powł., 10 mg	60 tabl. (2 blist.po 30 szt.)	5909991049010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	183.0, Leki przeciwdepresyjne - trójpierścieniowe	3,89	4,46	1,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	neuralgia; ból neuropatyczny	30%	3,60
145	Amitriptylinum	Amitriptylinum VP, tabl. powł., 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
146	Amlodipinum	Adipine, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990642267	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – 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	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	4,34
147	Amlodipinum	Adipine, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990642311	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,40	7,80	7,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	2,70
148	Amlodipinum	Agen 10, tabl., 10 mg	60 tabl.	5909991067540	2014-07-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	20,71	27,52	27,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,26
149	Amlodipinum	Agen 10, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991099022	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,88	16,15	14,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	5,95
150	Amlodipinum	Agen 5, tabl., 5 mg	60 tabl.	5909991067533	2014-07-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,36	14,56	14,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,37
151	Amlodipinum	Agen 5, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991098926	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,83	8,25	7,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	3,15
152	Amlodipinum	Aldan, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991008635	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – 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	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	2,03
153	Amlodipinum	Aldan, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991008734	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – 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	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	3,66
154	Amlodipinum	Alneta, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909991067977	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,40	7,80	7,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	2,70
155	Amlodipinum	Alneta, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909991068073	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,80	15,02	14,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	4,82
156	Amlodipinum	Amlaxopin, tabl., 5 mg	30 szt.	5909990752690	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	4,59	6,95	6,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	2,09
157	Amlodipinum	Amlaxopin, tabl., 10 mg	30 szt.	5909990752720	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	8,85	12,97	12,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	3,89



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
158	Amlodipinum	Amlodipine Aurobindo, tabl., 5 mg	30 szt.	5909990954254	2014-07-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	3,73	6,05	6,05	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	1,82
159	Amlodipinum	Amlodipine Aurobindo, tabl., 10 mg	30 szt.	5909990955008	2014-07-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	7,45	11,50	11,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,45
160	Amlodipinum	Amlodipine Bluefish, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990800469	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	3,67	5,97	5,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	1,79
161	Amlodipinum	Amlodipine Bluefish, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990800551	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	7,24	11,28	11,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	3,38
162	Amlodipinum	Amlodipinum 123ratio, Amlodipine Teva, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990721580	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	4,86	7,23	7,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	2,17
163	Amlodipinum	Amlodipinum 123ratio, Amlodipine Teva, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990721603	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – 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	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	3,91
164	Amlodipinum	Amlomyl, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990842476	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – 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	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	1,92
165	Amlodipinum	Amlomyl, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990842698	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – 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	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	3,66
166	Amlodipinum	Amlonor, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990642618	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,18	7,57	7,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	2,47
167	Amlodipinum	Amlonor, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990642625	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – 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	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	4,37
168	Amlodipinum	Amlopin 10 mg, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990048977	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	14,04	18,42	14,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	8,22
169	Amlodipinum	Amlopin 10 mg, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909997213699	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	9,72	13,89	13,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	4,17
170	Amlodipinum	Amlopin 10 mg, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909997218090	2014-07-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	9,13	13,27	13,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,98

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
171	Amlodipinum	Amlopin 5 mg, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990048939	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	8,04	10,56	7,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	5,46
172	Amlodipinum	Amlopin 5 mg, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909997213675	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,40	7,80	7,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	2,70
173	Amlodipinum	Amlopin 5 mg, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909997218113	2014-07-01	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,13	7,52	7,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,42
174	Amlodipinum	Amlozek, tabl., 5 mg	30 szt.	5909990799718	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,77	14,49	7,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	9,39
175	Amlodipinum	Amlozek, tabl., 10 mg	30 szt.	5909990799817	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	16,09	20,57	14,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	10,37
176	Amlodipinum	Apo-Amlo 10, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990565993	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,34	15,59	14,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	5,39
177	Amlodipinum	Apo-Amlo 5, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990565986	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,66	8,07	7,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	2,97
178	Amlodipinum	Cardilopin, tabl., 2,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990907311	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	4,32	5,63	3,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	3,08
179	Amlodipinum	Cardilopin, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990907410	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,40	7,80	7,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	2,70
180	Amlodipinum	Cardilopin, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990907519	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,80	15,02	14,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	4,82
181	Amlodipinum	Finamlox, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990794430	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	4,86	7,23	7,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	2,17
182	Amlodipinum	Finamlox, tabl., 10 mg	30 tabl. (blist.)	5909990794461	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,23	15,47	14,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	5,27
183	Amlodipinum	Normodipine, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990993017	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,40	7,80	7,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziłą układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	2,70

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
184	Amlodipinum	Normopine, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990993116	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,80	15,02	14,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	4,82
185	Amlodipinum	Tenox, tabl., 5 mg	90 tabl.	5909990421824	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	17,50	23,15	21,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	7,85
186	Amlodipinum	Tenox, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990963010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,83	8,25	7,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	3,15
187	Amlodipinum	Tenox, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990963119	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,66	15,92	14,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	5,72
188	Amlodipinum	Vilpin, tabl., 5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990621217	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,51	7,92	7,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	2,82
189	Amlodipinum	Vilpin, tabl., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991042912	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	10,80	15,02	14,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	30%	4,82
190	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
191	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
192	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	16,46	16,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,20
193	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
194	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
195	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
196	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
197	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
198	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
199	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
200	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
201	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
202	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
203	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	8,64	12,65	12,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	ryczałt	3,20
204	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
205	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
206	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
207	Amoxicillinum	Ospamox 1000 mg, tabl., 1000 mg	20 tabl.	5909990778041	2014-09-01 – 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
208	Amoxicillinum	Ospamox 500 mg, tabl. powł., 500 mg	20 tabl.	5909990788453	2014-05-01	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	6,48	9,35	8,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,60
209	Amoxicillinum	Ospamox 750 mg, tabl. powł., 750 mg	20 tabl.	5909990788477	2014-05-01	2 lata	88.1, Penicyliny półsyntetyczne doustne - stałe postacie farmaceutyczne	9,72	13,76	13,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,53

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
210	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	20,27	19,21	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	10,67
211	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	32,35	32,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,18
212	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	11,41	6,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	8,01
213	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	20,01	13,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	13,20
214	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	30,32	27,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,71
215	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	45,17	45,17	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	22,59
216	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	28,45	28,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	14,23
217	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	17,02	17,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	8,51
218	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Auglavin, tabl. powł., 500+125 mg	14 tabl.	5909990815623	2014-07-01	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	14,04	19,19	19,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,60
219	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Auglavin, tabl. powł., 875+125 mg	14 tabl.	5909990815883	2014-07-01	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	24,57	32,18	32,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,09
220	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Auglavin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 400+57 mg/5 ml	35 ml (but.)	5909991050443	2014-07-01	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	4,92	7,22	6,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	3,82
221	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Auglavin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 400+57 mg/5 ml	70 ml (but.)	5909991050467	2014-07-01	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	9,84	13,89	13,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,08
222	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Auglavin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 400+57 mg/5 ml	140 ml (but.)	5909991050665	2014-07-01	2 lata	89.2, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - płynne postacie farmaceutyczne	19,69	26,27	26,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,14

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
223	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powl., 250+125 mg	21 tabl. (3 blist.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	18,45	14,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	11,25
224	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powl., 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	19,19	19,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	9,60
225	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	12,77	6,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	9,37
226	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	24,03	13,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	17,22
227	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	31,12	27,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	17,51
228	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powl., 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	33,03	33,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,52
229	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powl., 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	31,84	31,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	15,92
230	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powl., 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	19,14	19,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	9,57
231	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powl., 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	31,33	31,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,67
232	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powl., 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	18,40	18,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,20
233	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum	Augmentin, tabl. powl., 875+125 mg	14 szt.	5909997230740	2014-07-01	2 lata	89.1, Penicyliny doustne z inhibitorami betalaktamaz - stałe postacie farmaceutyczne	23,65	31,21	31,21	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,61
234	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	24,62	14,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	17,33
235	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	38,70	29,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	24,11

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
236	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	58,26	58,26	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	29,13
237	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	32,41	32,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,21
238	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	20,77	13,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	13,91
239	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	19,21	19,21	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	9,61
240	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	28,49	28,49	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,25
241	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	26,67	26,67	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	13,34
242	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	19,31	19,21	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	9,71
243	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	30,32	27,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,71
244	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	11,46	6,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	8,06
245	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	20,07	13,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	13,26
246	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	32,41	32,41	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Profilaktyka zakażeń w pierwotnych niedoborach odporności	50%	16,21
247	Anastrozolum	Anastralan, tabl. powł., 1 mg	28 tabl.	5909990670468	2014-01-01/2014-07-01	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
248	Anastrozolum	Anastrozol Bluefish, tabl. powł., 1 mg	28 tabl.	5909990802432	2014-05-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	50,76	64,04	64,04	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
249	Anastrozolum	Anastrozol medac, tabl. powl., 1 mg	28 tabl.	5909990786497	2014-03-01/2014-09-01	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
250	Anastrozolum	Anastrozol Teva, tabl. powl., 1 mg	28 szt.	5909990082162	2014-05-01	2 lata	132,0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	50,76	64,04	64,04	Nowotwory złośliwe - Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	0,00
251	Anastrozolum	Anastrozole Accord, tabl. powl., 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
252	Anastrozolum	Anastrozole Orion, tabl. powl., 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
253	Anastrozolum	Anastrozole Orion, tabl. powl., 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
254	Anastrozolum	Ansyn, tabl. powl., 1 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990635511	2014-01-01/2014-05-01	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
255	Anastrozolum	Apo-Nastrol, tabl. powl., 1 mg	28 tabl.	5909990802050	2014-05-01/2014-09-01	2 lata	132,0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	59,08	72,78	72,78	Nowotwory złośliwe - Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	0,00
256	Anastrozolum	Arimidex, tabl. powl., 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
257	Anastrozolum	Atrozol, tabl. powl., 1 mg	28 tabl.	5909991090029	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	132,0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	60,48	74,24	72,89	Nowotwory złośliwe - Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	1,35
258	Anastrozolum	Egistrozol, tabl. powl., 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
259	Apixabanum	Eliquis, tabl. powl., 2,5 mg	20 tabl.	5909990861040	2014-07-01	2 lata	22,0, Heparyny drobnocząsteczkowe i leki o działaniu heparyn drobnocząsteczkowych	91,99	105,84	52,64	Żyłne powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego (do 38 dnia po przebytej alloplastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alloplastyce) - prewencja pierwotna		30%	68,99



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
260	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 <sup>2</sup> – profilaktyka	wczesne lub opóźnione wymioty u osób dorosłych związane z silnie emetogenną chemioterapią z zastosowaniem doksorubicyny i cyklofosfamidu - profilaktyka	ryczałt	3,20
261	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 rozcieżczalniki do wstrzykiwań - woda do wstrzykiwań	19,71	24,93	16,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,45
262	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 rozcieżczalniki do wstrzykiwań - woda do wstrzykiwań	26,03	33,93	33,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,97
263	Aripiprazolum	Abilify, tabl., 15 mg	28 tabl. (blis.)	5909990002306	2014-01-01	2 lata	178.7, Leki przeciwpowrotne - aripiprazol	352,97	392,39	392,39	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia		ryczałt	3,20
264	Atenololum	Atenolol Sanofi 25, tabl., 25 mg	60 tabl. (6 blis.po 10 szt.)	5909990370610	2014-01-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	4,95	7,19	7,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,37
265	Atenololum	Atenolol Sanofi 50, tabl., 50 mg	30 tabl. (3 blis.po 10 szt.)	5909990011414	2014-01-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	4,95	7,19	7,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,37
266	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
267	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
268	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
269	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
270	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
271	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	
272	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	
273	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	
274	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
275	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
276	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
277	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
278	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
279	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
280	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
281	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
282	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
283	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
284	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
285	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 30 mg	30 tabl.	5909990885282	2014-05-01 – 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
286	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
287	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 60 mg	30 tabl.	5909990885336	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	35,53	42,73	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%	25,55
288	Atorvastatinum	Atoris, tabl. powl., 80 mg	30 tabl.	5909990885374	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	46,14	54,87	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%	31,97
289	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
290	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
291	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
292	Atorvastatinum	Atorvagen, tabl. powl., 10 mg	30 tabl.	5909990938841	2014-07-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	3,89	5,38	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,52
293	Atorvastatinum	Atorvagen, tabl. powl., 20 mg	30 tabl.	5909990938926	2014-07-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	7,78	10,62	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,89
294	Atorvastatinum	Atorvagen, tabl. powl., 40 mg	30 tabl.	5909990938995	2014-07-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	15,55	20,44	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,99

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
295	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
296	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	8,25	11,12	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%	5,39
297	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	16,52	21,45	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%	10,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
298	Atorvastatinum	Atorvastatin Bluefish, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990887262	2014-09-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	3,56	5,04	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,18
299	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	7,88	10,73	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%	5,00
300	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	15,77	20,67	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%	9,22

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
301	Atorvastatinum	Atorvastatinum 123ratio, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990848904	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,62	7,20	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%	4,34
302	Atorvastatinum	Atorvastatinum 123ratio, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990849086	2014-05-01 – 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
303	Atorvastatinum	Atorvastatinum 123ratio, tabl. powł., 40 mg	30 tabl.	5909990849246	2014-05-01 – 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
304	Atorvastatinum	Atorvasterol, tabl. powl., 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
305	Atorvastatinum	Atorvasterol, tabl. powl., 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
306	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
307	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
308	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
309	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
310	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
311	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
312	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
313	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
314	Atorvastatinum	Atrox, tabl. powł., 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
315	Atorvastatinum	Atrox 10, tabl. powł., 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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
316	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
317	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
318	Atorvastatinum	Corator, tabl. powl., 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
319	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
320	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
321	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
322	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
323	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
324	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
325	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
326	Atorvastatinum	Larus, tabl. powł., 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
327	Atorvastatinum	Pharmastatin, tabl. powł., 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
328	Atorvastatinum	Pharmastatin, tabl. powł., 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
329	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
330	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
331	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
332	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
333	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
334	Atorvastatinum	Storvas CRT, tabl. powl., 10 mg	30 szt.	5909991042097	2014-05-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,16	5,67	4,09	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,81
335	Atorvastatinum	Storvas CRT, tabl. powl., 20 mg	30 szt.	5909991042103	2014-05-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	8,32	11,20	8,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,47
336	Atorvastatinum	Storvas CRT, tabl. powl., 40 mg	30 szt.	5909991042134	2014-05-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	16,63	21,57	16,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,12
337	Atorvastatinum	Storvas CRT, tabl. powl., 80 mg	30 szt.	5909991042141	2014-05-01	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	33,26	41,34	32,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	18,44
338	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	30%	27,03
339	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	30%	9,66

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
340	Atorvastatinum	Torvacard 20, tabl. powł., 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
341	Atorvastatinum	Torvacard 40, tabl. powł., 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	21,60	26,79	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%	15,34
342	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
343	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
344	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	12,20	15,27	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%	9,54
345	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
346	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
347	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
348	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
349	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
350	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	23,76	29,06	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%	17,61
351	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	34,56	41,71	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%	24,53

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
352	Atorvastatinum	Tulip 40 mg, tabl. powł., 40 mg	30 tabl.	5909990810161	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	23,76	29,06	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%	17,61
353	Atorvastatinum	Tulip 80 mg, tabl. powł., 80 mg	30 szt.	5909990810208	2014-09-01 – 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
354	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
355	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
356	Azathioprinum	Azathioprine VIS, tabl., 50 mg	50 tabl.	5909990232819	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-05-01/2014-07-01/2013-01-01 – 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 określone w ChPL; 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	3,20
357	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
358	Azathioprinum	Azathioprine VIS, tabl., 50 mg	30 tabl.	5909990232826	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-05-01/2014-07-01/2013-01-01 – 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 określone w ChPL; 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	5,64
359	Azathioprinum	Imuran, tabl. powł., 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
360	Azathioprinum	Imuran, tabl. powł., 25 mg	100 tabl. (4 blist.po 25 szt.)	5909990144211	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-05-01/2014-07-01/2013-01-01 – 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 określone w ChPL; 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
361	Azathioprinum	Imuran, tabl. powł., 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
362	Azathioprinum	Imuran, tabl. powł., 50 mg	100 tabl. (4 blist.po 25 szt.)	5909990277810	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-05-01/2014-07-01/2013-01-01 – 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 określone w ChPL; 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
363	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
364	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
365	Azithromycinum	Azigen, tabl. powl., 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
366	Azithromycinum	Azimycin, tabl. powl., 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
367	Azithromycinum	Azimycin, tabl. powl., 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
368	Azithromycinum	Azimycin, tabl. powl., 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
369	Azithromycinum	Azithromycin Actavis, tabl. powl., 500 mg	3 szt.	5909991054649	2014-05-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	12,96	16,25	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,70
370	Azithromycinum	Azithromycin Genoptim, tabl. powl., 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		50%	13,83
371	Azithromycinum	Azithromycinum 123ratio, tabl. powl., 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
372	Azithromycinum	Azitrin, tabl. powl., 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
373	Azithromycinum	Azitrin, tabl. powl., 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
374	Azithromycinum	AzitroLEK, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 200 mg/5 ml	1 but.po 37,5 ml	5907626702682	2014-05-01	2 lata	101.1, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	32,83	41,05	32,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	24,96
375	Azithromycinum	AzitroLEK, tabl. powl., 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
376	Azithromycinum	AzitroLEK, tabl. powl., 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
377	Azithromycinum	AzitroLEK, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 100 mg/5 ml	but. 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	18,33	8,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	14,04

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
378	Azithromycinum	AzitroLEK, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 200 mg/5 ml	but. 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	27,41	17,17	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	18,83
379	Azithromycinum	AzitroLEK, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 200 mg/5 ml	but. 30 ml (1200 mg)	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	34,12	25,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	21,25
380	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
381	Azithromycinum	AzitroLEK 250, tabl. powł., 250 mg	6 tabl.	5909997223537	2014-07-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	12,91	16,20	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,65
382	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
383	Azithromycinum	AzitroLEK 500, tabl. powł., 500 mg	3 tabl.	5909997223551	2014-07-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	12,96	16,25	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,70
384	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	16,20	19,65	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	15,10
385	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	22,82	17,17	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,24
386	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
387	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
388	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
389	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	20,82	8,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	16,53
390	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
391	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
392	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
393	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
394	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	32,13	17,17	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	23,55
395	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	42,06	25,75	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	29,19
396	Azithromycinum	Zetamax, granulaty o przedłużonym uwalnianiu do sporządzania zawiesiny doustnej, 2 g	1 but.a 2 g	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	42,78	42,78	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Mukowiscydoza	50%	21,39
397	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
398	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
399	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
400	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
401	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
402	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	17,45	3,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	17,14
403	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	23,65	7,03	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	20,60
404	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	33,04	14,05	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	26,95
405	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
406	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
407	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
408	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
409	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
410	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
411	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
412	Biperideni hydrochloridum	Akineton, tabl., 2 mg	50 szt.	5909997076140	2013-05-01	2 lata	167.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - biperiden	12,96	17,71	17,09	Choroba i zespół Parkinsona		30%	5,75
413	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	17,14	17,09	Choroba i zespół Parkinsona		30%	5,18
414	Biperidenum	Akineton, tabl., 2 mg	50 tabl.	5909990500604	2014-01-01	2 lata	167.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - biperiden	12,87	17,61	17,09	Choroba i zespół Parkinsona		30%	5,65
415	Biperidenum	Akineton, tabl., 2 mg	50 tabl.	5909990503834	2014-07-01	2 lata	167.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - biperiden	12,37	17,09	17,09	Choroba i zespół Parkinsona		30%	5,13
416	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	11,15	10,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Tachyarytmie nadkomorowe; Niewydolność serca w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	3,82
417	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	6,77	5,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Tachyarytmie nadkomorowe; Niewydolność serca w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	4,70
418	Bisoprololum	Coronal 10, tabl. powl., 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	10,55	10,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Tachyarytmie nadkomorowe; Niewydolność serca w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	3,22
419	Bisoprololum	Coronal 5, tabl. powl., 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	4,99	6,74	5,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Tachyarytmie nadkomorowe; Niewydolność serca w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	4,67
420	Bisoprololum	Sobycor, tabl. powl., 5 mg	30 tabl.	5909991097400	2014-05-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	4,99	6,74	5,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,67
421	Bisoprololum	Sobycor, tabl. powl., 5 mg	60 tabl.	5909991097448	2014-05-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	9,98	13,24	10,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	5,91
422	Bisoprololum	Sobycor, tabl. powl., 10 mg	30 tabl.	5909991097523	2014-05-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	9,98	13,24	10,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	5,91

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
423	Bisoprololum	Sobycor, tabl. powł., 10 mg	60 tabl.	5909991097554	2014-05-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	19,96	25,47	21,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,81
424	Brimonidinum	Alphagan, krople do oczu, roztwór, 2 mg/ml	5 ml	5909990865024	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	27,00	34,59	31,19	Jaskra		ryczałt	6,60
425	Brimonidinum	Biprolast, krople do oczu, roztwór, 2 mg/ml	5 ml (but.)	5909990874194	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	22,68	30,05	30,05	Jaskra		ryczałt	3,20
426	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
427	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
428	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
429	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
430	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
431	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
432	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, 2014-05-01/2013-03-01 – 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 do 18 roku życia; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	31,84
433	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
434	Budesonidum	Budelin Novolizer 200 (Tafen Novolizer 200), proszek do inhalacji, 200 µg	1 poj.a 200 daw.	5909991033248	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01/2013-03-01 – 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 do 18 roku życia; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	25,26
435	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
436	Budesonidum	Budair, aerozol wziewny, roztwór, 200 µg	1 poj.a 200 daw. (z ustnikiem)	5909990335169	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01/2013-03-01 – 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 do 18 roku życia; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	22,42
437	Budesonidum	Budair, aerozol wziewny, roztwór, 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
438	Budesonidum	Budair, aerozol wziewny, roztwór, 200 µg	1 poj.a 200 daw. (+kom.inh.)	5909990335176	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01/2013-03-01 – 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 do 18 roku życia; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	23,55
439	Budesonidum	Budair, aerozol wziewny, roztwór, 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
440	Budesonidum	Entocort, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 3 mg	100 kaps.	5909990430314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2013-03-01 – 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 przeciwko gospodarzowi; Mikroskopowe zapalenie jelita	ryczałt	3,56
441	Budesonidum	Miflonide, proszek do inhalacji w kaps. twardych, 200 µg	60 kaps. (+ inh.)	5909990926213	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01/2013-03-01 – 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 do 18 roku życia; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	11,53
442	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
443	Budesonidum	Miflonide, proszek do inhalacji w kaps. twardych, 400 µg	60 kaps. (+ inh.)	5909990926312	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01/2013-03-01 – 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 do 18 roku życia; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	15,30
444	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
445	Budesonidum	Nebbud, zawiesina do nebulizacji, 0,25 mg/ml	20 amp. po 2 ml	5909990826773	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.3, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacie płynne do nebulizacji w średnich dawkach	46,12	57,77	57,77	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli	Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
446	Budesonidum	Nebbud, zawiesina do nebulizacji, 0,25 mg/ml	20 amp. po 2 ml	5909990826773	2014-09-01	2 lata	200.3, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacię płynne do nebulizacji w średnich dawkach	46,12	57,77	57,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
447	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	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	25,86
448	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
449	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, 2014-05-01/2013-03-01 – 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 do 18 roku życia; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	28,77
450	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
451	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, 2014-05-01/2013-03-01 – 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 do 18 roku życia; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	32,63
452	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
453	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, 2014-05-01/2013-03-01 – 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 do 18 roku życia; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	20,15
454	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
455	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
456	Budesonidum	Pulmicort, zawiesina do nebulizacji, 0,125 mg/ml	20 poj.a 2 ml	5909990445615	2014-01-01 – dla kolumny 12, 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	Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	ryczałt	3,20
457	Budesonidum	Pulmicort, zawiesina do nebulizacji, 0,25 mg/ml	20 poj.a 2 ml	5909990445714	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.3, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacię płynne do nebulizacji w średnich dawkach	64,80	77,38	57,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	ryczałt	22,81
458	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	77,38	57,77	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	22,81

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
459	Budesonidum	Pulmicort, zawiesina do nebulizacji, 0,5 mg/ml	20 poj.a 2 ml	5909990445813	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2013-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	200.4, Wziewne kortykosteroidy - produkty jednoskładnikowe - postacie płynne do nebulizacji w wysokich dawkach	93,94	110,57	86,21	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	50,22
460	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 - postacie płynne do nebulizacji w wysokich dawkach	93,94	110,57	86,21	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	27,56
461	Budesonidum	Pulmicort Turbuhaler, proszek do inhalacji, 100 µg/dawkę inhalacyjną	1 poj.a 200 daw.	5909990677313	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01/2013-03-01 – 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 do 18 roku życia; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	21,94
462	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
463	Budesonidum	Pulmicort Turbuhaler, proszek do inhalacji, 200 µg/dawkę inhalacyjną	1 poj.a 100 daw.	5909990677412	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01/2013-03-01 – 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 do 18 roku życia; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	17,99
464	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
465	Budesonidum	Ribupir, aerozol wziewny, roztwór, 200 µg	1 poj. (z ustnik.)	5909990335183	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01/2013-03-01 – 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 do 18 roku życia; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	22,42
466	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
467	Budesonidum	Ribupir, aerozol wziewny, roztwór, 200 µg	1 poj. (z komorą inhal.)	5909990335190	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01/2013-03-01 – 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 do 18 roku życia; Ostre obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci; Nawracające obturacyjne zapalenie oskrzeli u dzieci	30%	23,55
468	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
469	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	17,59	17,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,80
470	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
471	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
472	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
473	Buprenorphinum	Bunondol, tabl. podjęzykowe, 0,2 mg	60 szt.	5909990351718	2014-01-01	2 lata	152.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podjęzykowego	27,32	35,48	35,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,64
474	Buprenorphinum	Bunondol, tabl. podjęzykowe, 0,2 mg	60 szt.	5909990351718	2014-01-01	2 lata	152.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podjęzykowego	27,32	35,48	35,48	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
475	Buprenorphinum	Bunondol, tabl. podjęzykowe, 0,4 mg	30 szt.	5909990351817	2014-01-01	2 lata	152.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podjęzykowego	27,32	35,48	35,48	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,64
476	Buprenorphinum	Bunondol, tabl. podjęzykowe, 0,4 mg	30 szt.	5909990351817	2014-01-01	2 lata	152.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podjęzykowego	27,32	35,48	35,48	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
477	Buprenorphinum	Transec 35 µg/h, system transdermalny, 20 mg	5 szt.	5909990966127	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	61,56	75,28	69,74	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	5,54
478	Buprenorphinum	Transec 35 µg/h, system transdermalny, 20 mg	5 szt.	5909990966127	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	61,56	75,28	69,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	8,74
479	Buprenorphinum	Transec 52,5 µg/h, system transdermalny, 30 mg	5 szt.	5909990966226	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	93,71	111,50	104,62	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	6,88
480	Buprenorphinum	Transec 52,5 µg/h, system transdermalny, 30 mg	5 szt.	5909990966226	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	93,71	111,50	104,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,08
481	Buprenorphinum	Transec 70 µg/h, system transdermalny, 40 mg	5 szt.	5909990966325	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	126,44	147,40	139,49	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	7,91
482	Buprenorphinum	Transec 70 µg/h, system transdermalny, 40 mg	5 szt.	5909990966325	2014-01-01	2 lata	152.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania przezskórnego	126,44	147,40	139,49	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,11
483	Buspironum	Spamilan, tabl., 5 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990073597	2014-01-01	2 lata	182.0, Leki przeciwlękowe - buspiron	18,25	23,04	14,94	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	12,58
484	Buspironum	Spamilan, tabl., 10 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990073603	2014-01-01	2 lata	182.0, Leki przeciwlękowe - buspiron	30,24	37,82	29,88	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	16,90
485	Buspironum	Spamilan, tabl., 10 mg	60 tabl.	5909997201450	2014-03-01	2 lata	182.0, Leki przeciwlękowe - buspiron	22,68	29,88	29,88	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	8,96
486	Buspironum	Spamilan, tabl., 10 mg	60 tabl.	5909997213538	2014-07-01	2 lata	182.0, Leki przeciwlękowe - buspiron	21,06	28,18	28,18	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	8,45
487	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
488	Calcifediolum	Devisol-25, krople doustne, 150 µg/ml	10 ml	5909990227211	2014-01-01	2 lata	18.2, Witamina D i jej metabolity - colekalcyferol i kalcyfediol	10,04	12,18	5,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	9,65
489	Calcii folinas	Calciumfolinat-Ebewe, kaps. twarde, 15 mg	20 kaps.	5909990356713	2014-01-01	2 lata	215.1, Kwas folinowy i jego sole - postaci do stosowania doustnego	21,60	28,58	28,58	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
490	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
491	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 - kalcytonina	20,52	27,28	27,28	Osteoporoza		30%	8,18
492	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	20,95	6,79	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%	16,20
493	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	30,69	13,57	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%	21,19
494	Candesartanum cilexetilum	Atacand, tabl., 16 mg	14 tabl. (blis.)	5909990430116	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	18,63	23,20	13,57	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%	13,70
495	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	41,88	27,14	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%	22,88
496	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	16,39	13,57	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%	6,89
497	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	31,23	27,14	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%	12,23
498	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	15,13	13,57	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%	5,63
499	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	28,39	27,14	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%	9,39
500	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	28,68	27,14	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%	9,68
501	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	54,15	54,15	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%	16,25



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
502	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	54,74	54,28	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%	16,74
503	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	13,85	13,57	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%	4,35
504	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	26,12	26,12	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%	7,84
505	Candesartanum cilexetilum	Kangen, tabl., 8 mg	28 szt.	5909991020309	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,64	12,71	12,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,81
506	Candesartanum cilexetilum	Kangen, tabl., 16 mg	28 szt.	5909991020507	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,28	23,85	23,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,16
507	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	16,35	13,57	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%	6,85
508	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	31,11	27,14	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%	12,11
509	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	31,11	27,14	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%	12,11
510	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	54,15	54,15	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%	16,25
511	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	54,15	54,15	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%	16,25
512	Candesartanum cilexetilum	Ranacand, tabl., 16 mg	28 tabl.	5909990801350	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,65	30,54	27,14	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%	11,54

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
513	Candesartanum cilexetilum	Ranacand, tabl., 8 mg	28 tabl.	5909990801367	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03- 01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,85	17,13	13,57	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%	7,63
514	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	15,13	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,63
515	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	28,68	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,68
516	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	15,13	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,63
517	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	28,39	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,39
518	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	28,68	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,68
519	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	54,15	54,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,25
520	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Karbicombi, tabl. powl., 8+12,5 mg	28 szt.	5909990865130	2013-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	14,98	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,48
521	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Karbicombi, tabl. powl., 8+12,5 mg	56 tabl.	5909990865147	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,77	28,57	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,57
522	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	31,11	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,11
523	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Karbicombi, tabl. powl., 16+12,5 mg	56 tabl.	5909990865185	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,74	54,72	54,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,72
524	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Karbicombi, tabl. powl., 32+12,5 mg	28 tabl.	5909990865222	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	48,38	59,59	54,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	21,59
525	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Karbicombi, tabl. powl., 32+25 mg	28 tabl.	5909990865260	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	48,38	59,59	54,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	21,59
526	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Karbicombi, tabl., 8+12,5 mg	84 tabl.	5909991136833	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	32,39	41,33	40,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,83
527	Candesartanum cilexetilum + Hydrochlorothiazidum	Karbicombi, tabl., 16+12,5 mg	84 tabl.	5909991136840	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	64,78	78,95	78,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	23,69

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
528	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	3,49	2,82	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	3,49
529	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	6,87	5,65	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	4,42
530	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	1,41	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
531	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
532	Carbamazepinum	Amizepin, tabl., 200 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990043910	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01 – 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; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL	ryczałt	7,18
533	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
534	Carbamazepinum	Finlepsin, tabl., 200 mg	50 szt. (5 blist.po 10 szt.)	5909991014117	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01 – 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; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL	ryczałt	6,61
535	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
536	Carbamazepinum	Finlepsin 200 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909991030315	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01 – 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; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL	ryczałt	6,61
537	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
538	Carbamazepinum	Finlepsin 400 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 400 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991014216	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01 – 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; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL	ryczałt	6,62
539	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
540	Carbamazepinum	Finlepsin 400 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 400 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909991014223	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01 – 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 przerywanach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL	ryczałt	7,89
541	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
542	Carbamazepinum	Neurotop retard 300, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 300 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990244515	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01/2013-05-01 – 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 przerywanach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	4,12
543	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
544	Carbamazepinum	Neurotop retard 600, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 600 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990244614	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01/2013-05-01 – 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 przerywanymi w obrębie ośrodkowego układu nerwowego; napady padaczkowe w bezobjawowych przerywanach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
545	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
546	Carbamazepinum	Tegretol, zawiesina doustna, 20 mg/ml	100 ml	5909990341917	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01/2013-05-01 – 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; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	4,19
547	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
548	Carbamazepinum	Tegretol, zawiesina doustna, 20 mg/ml	250 ml	5909990341924	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01/2013-05-01 – 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; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	3,20
549	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
550	Carbamazepinum	Tegretol CR 200, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl.	5909990120215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01 – 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; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL	ryczałt	8,31
551	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
552	Carbamazepinum	Tegretol CR 400, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 400 mg	30 tabl.	5909990120116	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01 – 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; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL	ryczałt	6,97
553	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
554	Carbamazepinum	Timonil 150 retard, tabl., 150 mg	50 tabl.	5909990751013	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01/2013-05-01 – 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; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	6,87

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
555	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
556	Carbamazepinum	Timonil 300 retard, tabl., 300 mg	50 tabl.	5909990751211	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01/2013-05-01 – 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 przerzutach do kory ruchowej mózgu - profilaktyka; ból u chorych z rozpoznaniem nowotworu - leczenie wspomagające; neuralgia w przypadkach innych niż określone w ChPL; ból neuropatyczny w przypadkach innych niż określone w ChPL; Bólowa polineuropatia cukrzycowa	ryczałt	5,26
557	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
558	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	9,85	3,51	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%	7,39
559	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	13,34	7,02	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%	8,43
560	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	7,64	1,76	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%	6,41
561	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	7,54	1,76	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%	6,31
562	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	10,24	3,51	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%	7,78
563	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	14,02	7,02	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%	9,11
564	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	8,94	3,51	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%	6,48



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
565	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	12,21	7,02	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%	7,30
566	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	5,04	1,76	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%	3,81
567	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	7,19	1,76	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
568	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	9,74	3,51	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%	7,28
569	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	13,34	7,02	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%	8,43
570	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	7,19	1,76	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
571	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	9,19	3,51	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%	6,73
572	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	11,20	7,02	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%	6,29
573	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	8,76	0,88	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%	8,14
574	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	9,91	1,76	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%	8,68
575	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	11,32	3,51	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%	8,86
576	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	14,47	7,02	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%	9,56
577	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	7,64	1,76	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%	6,41

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
578	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	10,41	3,51	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%	7,95
579	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	13,94	7,02	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%	9,03
580	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	8,76	0,88	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%	8,14
581	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	17,00	1,76	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%	15,77
582	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	23,83	7,02	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%	18,92
583	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	7,69	1,76	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%	6,46
584	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	25,62	5,85	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%	21,53
585	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	10,44	3,51	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%	7,98
586	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	34,46	11,70	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%	26,27
587	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	14,14	7,02	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%	9,23
588	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	45,28	23,40	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%	28,90
589	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	11,12	7,02	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%	6,21
590	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	8,94	3,51	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%	6,48

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
591	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	7,14	1,76	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
592	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	17,63	7,02	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%	12,72
593	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	32,68	14,04	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%	22,85
594	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	11,61	1,76	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%	10,38
595	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	22,93	3,51	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%	20,47
596	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	13,14	3,51	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%	10,68
597	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	25,81	7,02	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%	20,90
598	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
599	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
600	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
601	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
602	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
603	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
604	Cefaclorum	Ceclor, granulát do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	100 ml	5909997203836	2014-07-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	25,87	34,01	34,01	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,01

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
605	Cefaclorum	Ceclor, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 250 mg/5 ml	100 ml (63,47 g)	5909997207827	2014-07-01	2 lata	90.3, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	26,35	34,52	34,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,26
606	Cefaclorum	Ceclor MR, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 375 mg	10 tabl. (blis.)	5909990676514	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	23,76	28,66	13,36	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	21,98
607	Cefaclorum	Ceclor MR, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	10 tabl. (blis.)	5909990676613	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	25,70	31,44	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	22,54
608	Cefaclorum	Ceclor MR, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	14 tabl. (blis.)	5909990676620	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	35,86	43,24	24,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	30,77
609	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	51,40	26,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	38,04
610	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	33,88	26,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	20,52
611	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
612	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
613	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
614	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
615	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
616	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
617	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	10,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,28
618	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	21,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,64
619	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
620	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
621	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
622	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
623	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	10,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,41
624	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	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	21,53
625	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	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	20,31
626	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	14,25	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,53
627	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	5,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,47
628	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	10,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,12
629	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
630	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
631	Cefuroximium	Biofuroksym, proszek do sporządzania roztworu do 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
632	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
633	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
634	Cefuroximium	Bioracef, tabl. powł., 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	35,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	23,70
635	Cefuroximium	Bioracef, tabl. powł., 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	57,38	49,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	32,45
636	Cefuroximium	Bioracef, tabl. powł., 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	8,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
637	Cefuroximium	Bioracef, tabl. powł., 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	12,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,19
638	Cefuroximium	Bioracef, tabl. powł., 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	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	22,20
639	Cefuroximium	Bioracef, tabl. powł., 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	38,31	24,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	25,84
640	Cefuroximium	Cefuroxime Aurobindo, tabl., 250 mg	10 szt.	5909990934058	2014-07-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	13,50	18,63	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,73
641	Cefuroximium	Cefuroxime Aurobindo, tabl., 500 mg	10 szt.	5909990934171	2014-07-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,00	35,27	35,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,64
642	Cefuroximium	Cefuroximium 123ratio, tabl. powł., 250 mg	10 szt.	5909990785643	2014-07-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	13,50	18,63	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,73
643	Cefuroximium	Cefuroximium 123ratio, tabl. powł., 500 mg	10 szt.	5909990785674	2014-07-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,00	35,27	35,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,64
644	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
645	Cefuroximium	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
646	Cefuroximium	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
647	Cefuroximium	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
648	Cefuroximium	Ceroxim, tabl., 250 mg	10 tabl. (blist.)	5909991010614	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	13,86	19,00	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,10
649	Cefuroximium	Ceroxim, tabl., 250 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909991010621	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,71	36,02	35,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	18,21
650	Cefuroximium	Ceroxim, tabl., 500 mg	10 tabl. (blist.)	5909991012519	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,71	36,02	35,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	18,21
651	Cefuroximium	Ceroxim, tabl., 500 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909991012526	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	55,43	68,59	68,59	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	34,30
652	Cefuroximium	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	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,97

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
653	Cefuroximium	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	35,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	20,18
654	Cefuroximium	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
655	Cefuroximium	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
656	Cefuroximium	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	26,22	24,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,75
657	Cefuroximium	Xorimax 250, tabl. drażowane, 250 mg	10 tabl. (blist.)	5909990224951	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,28	22,59	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,69
658	Cefuroximium	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	49,87	49,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	24,94
659	Cefuroximium	Xorimax 500, tabl. drażowane, 500 mg	10 tabl. (blist.)	5909990224456	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	31,21	39,69	35,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	21,88
660	Cefuroximium	Zamur 250, tabl. powł., 250 mg	10 tabl. (blist.)	5909990216383	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,82	23,16	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,26
661	Cefuroximium	Zamur 250, tabl. powł., 250 mg	14 tabl.	5909991067946	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	21,06	27,70	24,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,23
662	Cefuroximium	Zamur 500, tabl. powł., 500 mg	10 tabl.	5909990216390	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	29,70	38,11	35,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	20,30
663	Cefuroximium	Zamur 500, tabl. powł., 500 mg	14 tabl.	5909991067953	2014-01-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	42,12	52,85	49,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	27,92
664	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
665	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
666	Cefuroximium	Zinnat, granulatu 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
667	Cefuroximium	Zinnat, granulatu 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
668	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	8,91	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,55
669	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	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	18,22
670	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	35,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	26,97
671	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	53,98	49,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	29,05
672	Cefuroximium	Zinnat, granulaty do sporządzenia 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
673	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	35,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	19,61
674	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	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,37
675	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powl., 500 mg	10 tabl.	5909997198378	2014-07-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,00	35,27	35,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,64
676	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powl., 250 mg	10 tabl.	5909997198606	2014-07-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,90	20,10	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,20
677	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powl., 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
678	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powl., 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	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,43
679	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powl., 500 mg	10 szt.	5909997210605	2013-07-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	29,59	37,99	35,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	20,18
680	Cefuroximium	Zinnat, tabl. powl., 500 mg	10 tabl.	5909997213811	2014-07-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	25,92	34,14	34,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,07
681	Cefuroximium	Zinnox, tabl. powl., 250 mg	10 tabl.	5909990652907	2012-11-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	15,66	20,89	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,99
682	Cefuroximium	Zinnox, tabl. powl., 500 mg	10 tabl.	5909990652969	2012-11-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	28,08	36,40	35,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	18,59
683	Cefuroximium	Zinnox, tabl. powl., 250 mg	10 tabl.	5909991082932	2014-03-01	2 lata	90.2, Antybiotyki cefalosporynowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,04	19,19	17,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,29



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
684	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	35,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	18,03
685	Cetirizinum	Alermed, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990910793	2014-07-01 – 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
686	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
687	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
688	Cetirizinum	Allertec, krople doustne, roztwór, 10 mg/ml	10 ml w but. z kropłomierzem	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 miesiąca życia	30%	3,44
689	Cetirizinum	Allertec, krople doustne, roztwór, 10 mg/ml	20 ml w but. z kropłomierzem	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 miesiąca życia	30%	5,09
690	Cetirizinum	Amertil, roztwor 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 miesiąca życia	30%	8,69
691	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 miesiąca życia	30%	2,87

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
692	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
693	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
694	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
695	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 miesięcy życia	30%	4,15
696	Cetirizinum	Cetirizine Genoptim, tabl. powł., 10 mg	30 szt.	5909990969739	2014-05-01	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	9,99	14,26	14,26	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,28
697	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 miesięcy życia	30%	3,43
698	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 miesięcy życia	30%	10,08
699	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
700	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
701	Cetrorelixum	Cetrotide, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 0,25 mg	1 fiol. + 1 amp.-strz.	5909990488926	2014-07-01	2 lata	78.1, Hormony przysadki i podwzgórza – antygonadotropiny uwalniające hormony	111,24	131,14	131,14	Zapobieganie przedwczesnej owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, poddawanych kontrolowanej hiperstymulacji jajników w programach wspomaganego rozrodu – refundacja do 3 cykli		50%	65,57
702	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
703	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
704	Chlorpromazinum	Fenactil, krople doustne, roztwór, 40 mg/g	10 g	5909990274314	2014-01-01	2 lata	172.2, Leki przeciwpsychotyczne - chlorpromazyna do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	2,95	4,34	4,34	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
705	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
706	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
707	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
708	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
709	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
710	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
711	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
712	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
713	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
714	Ciclosporinum	Cyclaid, kaps. miękkie, 25 mg	50 kaps.	5909990787289	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	54,00	67,18	67,06	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; białaczka z dużych granularnych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwono krwinkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.ż.	ryczałt	3,32
715	Ciclosporinum	Cyclaid, kaps. miękkie, 50 mg	50 kaps.	5909990787357	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	113,94	134,12	134,12	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; białaczka z dużych granularnych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwono krwinkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.ż.	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
716	Ciclosporinum	Cyclaid, kaps. miękkie, 100 mg	50 kaps.	5909990787463	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	238,68	269,09	268,24	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; białaczka z dużych granularnych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy lite u pacjentów do 18 r.ż.	ryczałt	4,05
717	Ciclosporinum	Equoral, kaps. elastyczne, 25 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990946426	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	54,00	67,18	67,06	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; białaczka z dużych granularnych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy lite u pacjentów do 18 r.ż.	ryczałt	3,32

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
718	Ciclosporinum	Equoral, kaps. elastyczne, 50 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990946525	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	113,94	134,12	134,12	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; białaczka z dużych granularnych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonokrwińkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.ż.	ryczałt	3,20
719	Ciclosporinum	Equoral, kaps. elastyczne, 100 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990946624	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	238,68	269,09	268,24	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; białaczka z dużych granularnych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonokrwińkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy łite u pacjentów do 18 r.ż.	ryczałt	4,05

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
720	Ciclosporinum	Equoral, roztwór doustny, 100 mg/ml	50 ml	5909990946716	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-07-01/2012-11-01 – 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; białaczka z dużych granularnych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy lite u pacjentów do 18 r.ż.	ryczałt	3,20
721	Ciclosporinum	Sandimmun Neoral, kaps. elastyczne, 25 mg	50 kaps.	5909990336616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	101,12	116,65	67,06	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; białaczka z dużych granularnych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy lite u pacjentów do 18 r.ż.	ryczałt	52,79

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
722	Ciclosporinum	Sandimmun Neoral, kaps. elastyczne, 50 mg	50 kaps.	5909990336715	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	171,43	194,48	134,12	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; białaczka z dużych granularnych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonokrwińkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy lite u pacjentów do 18 r.ż.	ryczałt	63,56
723	Ciclosporinum	Sandimmun Neoral, kaps. elastyczne, 100 mg	50 kaps.	5909990336814	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	343,44	379,09	268,24	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; białaczka z dużych granularnych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonokrwińkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy lite u pacjentów do 18 r.ż.	ryczałt	114,05



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
724	Ciclosporinum	Sandimmun Neoral, roztwór doustny, 100 mg/ml	50 ml	5909990336913	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-07-01/2012-11-01 – 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; białaczka z dużych granularnych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy lite u pacjentów do 18 r.ż.	ryczałt	92,50
725	Ciclosporinum	Sandimmun Neoral, kaps. elastyczne, 10 mg	60 kaps.	5909990406111	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-07-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	137.1, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - inhibitory kalcyneuryny - cyklosporyna do stosowania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	46,72	55,87	32,19	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; białaczka z dużych granularnych limfocytów T; wybiórcza aplazja układu czerwonokrwinkowego; zespół aktywacji makrofagów; zespół hemofagocytowy; małopłytkowość oporna na leczenie; zespół mielodysplastyczny - leczenie paliatywne; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; Guzy lite u pacjentów do 18 r.ż.	ryczałt	26,88
726	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	8,82	2,26	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	8,82
727	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	14,25	5,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,18
728	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	23,23	10,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	18,66

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
729	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	1,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,13
730	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	11,15	2,26	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,15
731	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	16,96	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	14,51
732	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	26,79	11,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	21,90
733	Cilazaprilum + Hydrochlorothiazidum	Cazacombi, tabl. powł., 5+12,5 mg	28 tabl. (blist.)	5909990781676	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,44	23,23	10,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	18,66
734	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
735	Ciprofloxacinum	Ciphin 500, tabl. powł., 500 mg	10 tabl. (blist.)	5909990499113	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
736	Ciprofloxacinum	Ciprinol, tabl. powł., 500 mg	10 tabl.	5909990066216	2014-01-01	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		50%	7,54
737	Ciprofloxacinum	Ciprinol, tabl. powł., 250 mg	10 tabl.	5909990066414	2014-01-01	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		50%	6,34
738	Ciprofloxacinum	Cipronex, tabl. powł., 250 mg	10 tabl. (blist.)	5909990308514	2014-01-01	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		50%	7,08
739	Ciprofloxacinum	Cipronex, tabl. powł., 500 mg	10 tabl. (blist.)	5909990334964	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
740	Ciprofloxacinum	Cipropol, tabl. powł., 250 mg	10 tabl. (blist.)	5909990308712	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
741	Ciprofloxacinum	Cipropol, tabl. powł., 500 mg	10 tabl. (2 blist.po 5 szt.)	5909990729012	2014-01-01	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		50%	8,11
742	Ciprofloxacinum	Proxacin 250, tabl. powł., 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
743	Ciprofloxacinum	Proxacin 500, tabl. powł., 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
744	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	30,61	30,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,31

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
745	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	17,94	17,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,97
746	Clarithromycinum	Fromilid 250, tabl. powł., 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
747	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
748	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
749	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
750	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
751	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
752	Clarithromycinum	Klabax, granulaty 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	17,76	17,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,88
753	Clarithromycinum	Klabax, granulaty 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	28,22	28,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,11
754	Clarithromycinum	Klabax, granulaty 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	36,02	36,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	18,01
755	Clarithromycinum	Klabax, granulaty 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	57,63	57,63	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	28,82
756	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
757	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
758	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
759	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
760	Clarithromycinum	Klacid, granulaty 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	25,05	19,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,40

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
761	Clarithromycinum	Klacid, granulaty do sporządzania zawiesiny doustnej, 125 mg/5 ml	100 ml	5909990331727	2014-01-01	2 lata	101.1, Antibiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	32,18	40,37	32,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	24,28
762	Clarithromycinum	Klacid, tabl. powł., 250 mg	10 tabl. (blis.)	5909990331819	2014-01-01	2 lata	101.2, Antibiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	18,05	21,59	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	17,04
763	Clarithromycinum	Klacid, tabl. powł., 250 mg	14 tabl. (1 blis. 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
764	Clarithromycinum	Klacid, tabl. powł., 500 mg	14 tabl. (2 blis. 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
765	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	40,34	38,63	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	21,03
766	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	64,38	64,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	32,19
767	Clarithromycinum	Klarmin, tabl. powł., 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
768	Clarithromycinum	Klarmin, tabl. powł., 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
769	Clarithromycinum	Lekoklar, tabl. powł., 250 mg	14 tabl. (2 blis. 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
770	Clarithromycinum	Lekoklar, tabl. powł., 500 mg	14 tabl. (2 blis. 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
771	Clarithromycinum	Lekoklar forte, tabl. powł., 500 mg	14 tabl.	5909990952229	2014-07-01	2 lata	101.2, Antibiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	18,36	24,78	24,78	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,39
772	Clarithromycinum	Lekoklar mite, tabl. powł., 250 mg	14 tabl.	5909990952205	2014-07-01	2 lata	101.2, Antibiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	9,53	13,51	12,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,13
773	Clarithromycinum	Taclar, tabl. powł., 250 mg	14 tabl. (blis.)	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
774	Clarithromycinum	Taclar, tabl. powł., 500 mg	14 tabl. (blis.)	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
775	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
776	Clindamycinum	Clindamycin-MIP 300, tabl. powł., 300 mg	12 tabl. (2 blis. 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
777	Clindamycinum	Clindamycin-MIP 300, tabl. powł., 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
778	Clindamycinum	Clindamycin-MIP 600, tabl. powł., 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
779	Clindamycinum	Clindamycin-MIP 600, tabl. powł., 600 mg	16 tabl.	5909991001537	2014-05-01	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
780	Clindamycinum	Clindamycin-MIP 600, tabl. powł., 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
781	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
782	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
783	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
784	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
785	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
786	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
787	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
788	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
789	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
790	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
791	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
792	Clobetasolum	Dermovate, roztwór na skórę, 0,5 mg/ml	25 ml	5909997201375	2014-07-01	2 lata	56.0, Kortykosteroidy do stosowania na skórę - o dużej sile działania	6,56	10,01	10,01	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	5,01

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
793	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
794	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
795	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
796	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
797	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
798	Clonidineum	Iporel, tabl., 75 µg	50 tabl. (2 blist.po 25 szt.)	5909990282814	2014-01-01	2 lata	35.0, Leki antyadrenergiczne działające ośrodkowo - klonidyna	4,86	7,13	7,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,14
799	Clopidamidum	Clopidamid VP, tabl. powł., 20 mg	20 tabl. (blist.)	5909990141012	2014-01-01	2 lata	36.0, Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	3,74	7,90	7,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,37
800	Clopidogrelum	Agregex, tabl. powł., 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
801	Clopidogrelum	Areplex, tabl. powł., 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
802	Clopidogrelum	Carder, tabl. powł., 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
803	Clopidogrelum	Clopidix, tabl. powł., 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
804	Clopidogrelum	Clopidogrel Apotex, tabl. powł., 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
805	Clopidogrelum	Clopidogrel GSK, tabl. powł., 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
806	Clopidogrelum	Clopidogrel KRKA, tabl. powł., 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
807	Clopidogrelum	Clopidogrel Teva, tabl. powł., 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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
808	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
809	Clopidogrelum	Cloropid, tabl. powl., 75 mg	28 tabl.	5909990851300	2014-09-01	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
810	Clopidogrelum	Grepid, tabl. powl., 75 mg	28 tabl.	5909990727667	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	15,71	22,06	22,06	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%	6,62

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
811	Clopidogrelum	Pegorel, tabl. powł., 75 mg	28 tabl.	5909990793730	2014-03-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	15,77	22,12	22,12	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%	6,64
812	Clopidogrelum	Plavocorin, tabl. powł., 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
813	Clopidogrelum	Trombex, tabl. powł., 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
814	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
815	Clopidogrelum	Trombex, tabl. powl., 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
816	Clopidogrelum	Vixam, tabl., 75 mg	30 tabl.	5909990866533	2014-05-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplytkowe - klopidogrel	22,14	29,03	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%	9,55

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
817	Clopidogrelum	Zyllt, tabl. powł., 75 mg	28 tabl.	5909991109219	2014-01-01	2 lata	23.1, Doustne leki przeciwplatekcyjne - 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
818	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
819	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
820	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
821	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
822	Colecalciferolum (vit. D3)	Devikap, płyn doustny, 15000 j.m./ml	10 ml	5909990260218	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-05-01 – 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; osteoporoza posterydowa - profilaktyka	ryczałt	3,20
823	Colecalciferolum (vit. D3)	Juvit D3, krople doustne, roztwór, 20000 j.m./ml	10 ml	5909991047818	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-05-01 – 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 posterydowa - profilaktyka	ryczałt	3,31
824	Colecalciferolum (vit. D3)	Vigantol, krople doustne, 20000 j.m./ml	1 but.po 10 ml	5909990178513	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-05-01 – 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; osteoporoza posterydowa - profilaktyka	ryczałt	3,32

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
825	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, 2013-07-01/2014-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	106.0, Antybiotyki peptydowe - kolistyna	259,20	291,46	291,46	Mukowiscydoza	Pierwotna dyskineza rzęsek; zakażenia dolnych dróg oddechowych - profilaktyka u osób po przeszczepie płuc w przebiegu chorób innych niż mukowiscydoza; zakażenia dolnych dróg oddechowych - leczenie wspomagające w skojarzeniu z antybiotykoterapią dożylną u osób po przeszczepie płuc w przebiegu chorób innych niż mukowiscydoza	ryczałt	3,20
826	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
827	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
828	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
829	Cyclophosphamidum	Endoxan, drażetki, 50 mg	50 draż.	5909990240814	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01/2014-07-01/2013-01-01 – 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; amyloidoza; zespół hemofagocytowy; zespół POEMS; małopłytkowość oporna na leczenie kortykosteroidami; anemia hemolityczna oporna na leczenie kortykosteroidami; Sarkoidoza; Śródmiąższowe zapalenia płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL; Złotyżółta choroby płuc - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	3,20
830	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
831	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
832	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
833	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
834	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
835	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
836	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
837	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
838	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
839	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
840	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
841	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
842	Dabigatranum etexilatam	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	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	135,61

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
843	Dabigatranum etexilatam	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	Żylnie 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
844	Dabigatranum etexilatam	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	Żylnie 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
845	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 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
846	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 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
847	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 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	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
848	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
849	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 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
850	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
851	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
852	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 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
853	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
854	Danazolium	Danazol Jelfa, tabl., 200 mg	100 tabl.	5909990282517	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – 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	ryczałt	8,66
855	Danazolium	Danazol Polfarmex, tabl., 200 mg	100 tabl. (fiol.)	5909990925339	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – 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	ryczałt	3,56
856	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 - degarelik	547,86	602,13	602,13	Zaawansowany hormonozależny rak gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
857	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 - degarelik	1 667,22	1 800,65	1 800,65	Zaawansowany hormonozależny rak gruczołu krokowego		ryczałt	9,48
858	Denosumabum	Prolia, roztwór do wstrzykiwań, 60 mg/1 ml	1 amp.-strz.a 1 ml	5909990761647	2014-09-01	2 lata	231.0, Leki stosowane w chorobach kości - przeciwciała monoklonalne - denosumab	773,96	845,48	845,48	Osteoporoza pomenopauzalna (T-score mniejsze lub równe -2,5 mierzone metodą DXA) u kobiet w wieku powyżej 60 lat, ze złamaniem osteoporotycznym, po niepowodzeniu leczenia doustnymi bisfosfonianami lub z przeciwwskazaniami (nietolerancja) do ich stosowania		30%	253,64
859	Desloratadinum	Dasselta, tabl. powł., 5 mg	30 tabl.	5909991032838	2014-05-01	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	12,15	16,52	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,94
860	Desloratadinum	Dasselta, tabl. powł., 5 mg	90 tabl.	5909991032852	2014-05-01	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	36,45	45,88	45,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,15
861	Desloratadinum	Deslodyna, roztwór doustny, 0,5 mg/ml	150 ml	5909990964574	2014-05-01	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	13,50	17,74	13,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,32
862	Desloratadinum	Deslodyna, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 2,5 mg	30 tabl.	5909990964581	2014-05-01	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,07	8,57	7,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,28
863	Desloratadinum	Deslodyna, tabl. powł., 5 mg	30 tabl.	5909990964611	2014-05-01	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	11,56	15,91	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,33
864	Desloratadinum	Desloratadine Actavis, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990944651	2014-09-01	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,69	14,99	14,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,50
865	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
866	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
867	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
868	Desloratadinum	Jovesto, roztwór doustny, 0,5 mg/ml	1 but.po 150 ml	5909990994465	2014-05-01	2 lata	207.2, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - płynne postacie farmaceutyczne	13,73	17,98	13,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,56
869	Desloratadinum	Jovesto, tabl. powł., 5 mg	60 tabl.	5909990994533	2014-05-01	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		30%	10,27
870	Desmopressinum	Minirin Melt, liofilizat doustny, 60 µg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990068494	2014-09-01	2 lata	78.2, Hormony przysadki i podwzgórza – doustne postacie farmaceutyczne desmopresyny	76,25	92,56	92,56	Pierwotne izolowane moczenie nocne u pacjentów powyżej 6 rż z prawidłową zdolnością zageszczania moczu po udokumentowaniu nieskuteczności 3-miesięcznego postępowania wspomagającego i motywującego		30%	27,77
871	Desmopressinum	Minirin Melt, liofilizat doustny, 60 µg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990068494	2014-01-01	2 lata	78.2, Hormony przysadki i podwzgórza – doustne postacie farmaceutyczne desmopresyny	76,25	92,56	92,56	Moczówka prosta przysadkowa		ryczałt	3,20
872	Desmopressinum	Minirin Melt, liofilizat doustny, 120 µg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990068548	2014-09-01	2 lata	78.2, Hormony przysadki i podwzgórza – doustne postacie farmaceutyczne desmopresyny	152,50	176,63	176,63	Pierwotne izolowane moczenie nocne u pacjentów powyżej 6 rż z prawidłową zdolnością zageszczania moczu po udokumentowaniu nieskuteczności 3-miesięcznego postępowania wspomagającego i motywującego		30%	52,99
873	Desmopressinum	Minirin Melt, liofilizat doustny, 120 µg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990068548	2014-01-01	2 lata	78.2, Hormony przysadki i podwzgórza – doustne postacie farmaceutyczne desmopresyny	152,50	176,63	176,63	Moczówka prosta przysadkowa		ryczałt	3,20
874	Desmopressinum	Minirin Melt, liofilizat doustny, 240 µg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990068579	2014-09-01	2 lata	78.2, Hormony przysadki i podwzgórza – doustne postacie farmaceutyczne desmopresyny	304,99	340,75	340,75	Pierwotne izolowane moczenie nocne u pacjentów powyżej 6 rż z prawidłową zdolnością zageszczania moczu po udokumentowaniu nieskuteczności 3-miesięcznego postępowania wspomagającego i motywującego		30%	102,23
875	Desmopressinum	Minirin Melt, liofilizat doustny, 240 µg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990068579	2014-09-01	2 lata	78.2, Hormony przysadki i podwzgórza – doustne postacie farmaceutyczne desmopresyny	304,99	340,75	340,75	Moczówka prosta przysadkowa		ryczałt	6,40
876	Dexamethasonum	Dexapocort, 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	10,36	7,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,63
877	Dexamethasonum	Dexapocort, 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	13,69	13,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,85

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
878	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	8,53	12,15	11,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nowotwory złośliwe - leczenie wspomagające; nowotwory złośliwe - premedykacja	ryczałt	3,85
879	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	17,06	22,99	22,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nowotwory złośliwe - leczenie wspomagające; nowotwory złośliwe - premedykacja	ryczałt	3,20
880	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
881	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
882	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
883	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
884	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
885	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
886	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
887	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
888	Diclofenacum	DICLAC 150 DUO, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	20 tabl.	5909997199627	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01/2013-01-01 – 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	dyskopatia; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	9,64
889	Diclofenacum	Diclac 150 Duo, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990957811	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01/2013-01-01 – 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	dyskopatia; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	9,64
890	Diclofenacum	Diclac 150 Duo, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blist.)	5909990957828	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01/2013-01-01 – 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	dyskopatia; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	5,14

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
891	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
892	Diclofenacum	Diclac 50, tabl. dojel., 50 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990716623	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	5,29	8,88	8,88	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	dyskopatia; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	4,44
893	Diclofenacum	Diclac 75 Duo, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 75 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990957712	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01/2013-01-01 – 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	dyskopatia; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	6,82
894	Diclofenacum	Diclac 75 Duo, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 75 mg	10 tabl. (blist.)	5909990957729	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01/2013-01-01 – 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	dyskopatia; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	3,34
895	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
896	Diclofenacum	Dicloduo, kaps., 75 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990752010	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	11,39	15,01	11,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	dyskopatia; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	9,21
897	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
898	Diclofenacum	Majamil prolongatum, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990033614	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01/2013-01-01 – 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	dyskopatia; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	4,08
899	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
900	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
901	Diclofenacum	Naklofen Duo, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 75 mg	20 kaps.	5909990487714	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01/2013-01-01 – 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	dyskopatia; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	5,42
902	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, 2014-09-01/2013-01-01 – 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	dyskopatia; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	9,27

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
903	Diclofenacum	Olfen Uno, Dicloratio Uno, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blis.)	5909990457113	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01/2013-01-01 – 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	dyskopatia; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	5,03
904	Diclofenacum	Olfen Uno, Dicloratio Uno, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 150 mg	30 tabl. (3 blis.po 10 szt.)	5909990457120	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01/2013-01-01 – 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	dyskopatia; Leczenie przeciwbólowe u pacjentów z chorobą nowotworową	50%	11,47
905	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
906	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
907	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
908	Digoxinum	Digoxin Teva, tabl., 100 µg	30 tabl. (1 blis.po 30 szt.)	5909990012114	2014-01-01	2 lata	28.0, Glikozydy naporstnicy	1,02	1,28	0,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	1,28
909	Digoxinum	Digoxin Teva, tabl., 250 µg	30 tabl. (1 blis.po 30 szt.)	5909990221516	2014-01-01	2 lata	28.0, Glikozydy naporstnicy	1,27	1,86	1,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	1,86
910	Digoxinum	Digoxin WZF, tabl., 250 µg	30 tabl. (2 blis.po 15 szt.)	5909990037711	2014-01-01	2 lata	28.0, Glikozydy naporstnicy	2,30	2,95	1,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	2,95
911	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	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,47
912	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
913	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
914	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
915	Diltiazemum	Dilzem 120 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 120 mg	30 tabl.	5909990482917	2014-01-01	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	7,99	11,23	10,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,78
916	Diltiazemum	Dilzem 180 retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 180 mg	30 tabl.	5909990483310	2014-01-01	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	11,88	16,31	15,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,53
917	Diltiazemum	Dilzem Retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 90 mg	30 tabl.	5909990213214	2014-01-01	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	7,02	9,63	7,99	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,84
918	Diltiazemum	Oxycardil 120, tabl. powl. o przedłużonym uwalnianiu, 120 mg	30 tabl. (3 blis.po 10 szt.)	5909990112616	2014-01-01	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	7,87	11,10	10,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,65

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
919	Diltiazemum	Oxycardil 180, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 180 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990416318	2014-01-01	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	11,82	16,25	15,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,47
920	Diltiazemum	Oxycardil 240, tabl. powł. o przedłużonym uwalnianiu, 240 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990416417	2014-01-01	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	16,49	21,93	21,30	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,83
921	Diltiazemum	Oxycardil 60, tabl. powł., 60 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990121120	2014-01-01	2 lata	43.0, Antagoniści wapnia - pochodne benzotiazepiny - diltiazem	7,44	10,65	10,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
922	Dinatrii clodronas	Bonefos, kaps., 400 mg	100 kaps. (1 poj. 100 szt)	5909990029815	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	146.1, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas klodronowy	270,00	303,09	301,01	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych	postępujące kostniejące zapalenie mięśni	ryczałt	5,28
923	Dinatrii clodronas	Bonefos, kaps., 400 mg	100 kaps. (10 blist.po 10 szt.)	5909990029822	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	146.1, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas klodronowy	270,00	303,09	301,01	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych	postępujące kostniejące zapalenie mięśni	ryczałt	5,28
924	Dinatrii clodronas	Sindronat, kaps. twarde, 400 mg	100 kaps.	5909990421879	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	146.1, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas klodronowy	269,98	303,07	301,01	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych	postępujące kostniejące zapalenie mięśni	ryczałt	5,26
925	Dinatrii clodronas	Sindronat, kaps. twarde, 400 mg	120 kaps.	5909990953530	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	146.1, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary doustne - kwas klodronowy	324,00	361,21	361,21	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych	postępujące kostniejące zapalenie mięśni	ryczałt	3,20
926	Dinatrii pamidronas	Pamidronat medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 3 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909990587841	2014-01-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	128,20	150,23	150,23	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
927	Dinatrii pamidronas	Pamidronat medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 3 mg/ml	1 fiol.a 20 ml	5909990587872	2014-01-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	267,47	300,46	300,46	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
928	Dinatrii pamidronas	Pamidronat medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 3 mg/ml	1 fiol.a 30 ml	5909990587902	2014-01-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	407,16	450,69	450,69	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
929	Dinatrii pamidronas	Pamifos-30, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji, 30 mg	2 fiol.s.subs. (+2 rozp.szko)	5909990661671	2014-01-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	271,08	304,25	304,25	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
930	Dinatrii pamidronas	Pamifos-60, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji, 60 mg	1 fiol.s.subs.a 10 ml (+ rozp.szko)	5909990661688	2014-01-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	271,08	304,25	304,25	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
931	Dinatrii pamidronas	Pamifos-90, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji, 90 mg	1 fiol.s.subs.a 10 ml (+ rozp.szko)	5909990661695	2014-01-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	407,16	450,69	450,69	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
932	Dinatrii pamidronas	Pamisol 3mg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 3 mg/ml	1 fiol. (10 ml)	5909990224395	2013-11-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	120,96	142,63	142,63	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
933	Dinatrii pamidronas	Pamisol 6 mg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol. (10 ml)	5909990224371	2013-11-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniary do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	241,92	273,64	273,64	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
934	Dinatrii pamidronas	Pamisol 9 mg/ml, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 9 mg/ml	1 fiol. (10 ml)	5909990224364	2013-11-01	2 lata	146.2, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany do podawania pozajelitowego - kwas pamidronowy	362,88	404,19	404,19	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
935	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	449,55	449,55	Nowotwory złośliwe - Przerzuty osteolityczne w chorobach nowotworowych		ryczałt	3,20
936	Donepezilum	Apo-Doperil, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990770038	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	22,03	27,86	19,84	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	13,97
937	Donepezilum	Apo-Doperil, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990770045	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	30,51	39,39	39,39	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	11,82
938	Donepezilum	Cogiton 10, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909991024413	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	39,96	49,31	39,67	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	21,54
939	Donepezilum	Cogiton 5, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909991024314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	27,00	33,08	19,84	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	19,19
940	Donepezilum	Cogezil, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990657339	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	25,92	31,95	19,84	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	18,06
941	Donepezilum	Cogezil, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990657346	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	33,48	42,50	39,67	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	14,73
942	Donepezilum	Cogezil ODT, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990798964	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	25,92	31,95	19,84	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	18,06
943	Donepezilum	Cogezil ODT, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990799053	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	33,48	42,50	39,67	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	14,73
944	Donepezilum	Donecept, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990689781	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	26,89	32,96	19,84	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	19,07
945	Donepezilum	Donecept, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990689873	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	30,78	39,67	39,67	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	11,90
946	Donepezilum	Donectil, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990683581	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	24,84	30,81	19,84	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	16,92



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
947	Donepezilum	Donecil, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990683666	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	29,92	38,77	38,77	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	11,63
948	Donepezilum	Donecil ODT, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	30 tabl.	5909990851478	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	28,67	35,06	21,25	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	20,19
949	Donepezilum	Donecil ODT, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	30 tabl.	5909990851492	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	30,74	39,97	39,97	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	11,99
950	Donepezilum	Donepex, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909991055912	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	32,40	38,75	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	24,86
951	Donepezilum	Donepex, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909991056018	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	43,20	52,71	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	24,94
952	Donepezilum	Donepezil Bluefish, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990814077	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,22	29,11	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	15,22
953	Donepezilum	Donepezil Bluefish, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990814138	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	34,56	43,64	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	15,87
954	Donepezilum	Donepezil Polfarmex, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990877553	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	16,04	21,57	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	7,68
955	Donepezilum	Donepezil Polfarmex, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990877669	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	32,08	41,04	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	13,27
956	Donepezilum	Doneprion, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990776870	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	28,08	34,21	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	20,32
957	Donepezilum	Doneprion, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990776900	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	33,48	42,50	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	14,73
958	Donepezilum	Donestad, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990800308	2013-11-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	15,66	21,17	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	7,28
959	Donepezilum	Donestad, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990800353	2013-11-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	31,32	40,24	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami 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
960	Donepezilum	Donesyn, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990657353	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	32,18	38,52	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	24,63
961	Donepezilum	Donesyn, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990657360	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	37,80	47,04	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	19,27
962	Donepezilum	Pamigen, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990726929	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	15,66	21,17	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	7,28
963	Donepezilum	Pamigen, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990726936	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	31,32	40,24	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	12,47
964	Donepezilum	Ricordo, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990798933	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	25,38	31,38	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	17,49
965	Donepezilum	Ricordo, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990798940	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	31,32	40,24	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	12,47
966	Donepezilum	Symepezil, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990662104	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	24,73	30,70	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	16,81
967	Donepezilum	Symepezil, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990662203	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	29,70	38,54	38,54	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	11,56
968	Donepezilum	Yasnal, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990993215	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	21,60	27,41	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	13,52
969	Donepezilum	Yasnal, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990993314	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	32,02	40,97	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	13,20
970	Donepezilum	Yasnal Q-Tab, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990850075	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	27,00	33,08	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	19,19
971	Donepezilum	Yasnal Q-Tab, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990850204	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	32,01	40,96	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego; otepienie w przebiegu choroby Parkinsona	30%	13,19
972	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 rzęsek	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
973	Dorzolamidum	Dorzolamid STADA, krople do oczu, 20 mg/ml	1 but. (5 ml)	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
974	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
975	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
976	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
977	Dorzolamidum	Nodom, krople do oczu, roztwór, 20 mg/ml	1 but.a 5 ml	5909990942855	2014-09-01	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
978	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
979	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
980	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
981	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
982	Dorzolamidum + Timololum	Dorzolamide + Timolol Genoptim, krople do oczu, roztwór, 20+5 mg/ml	1 but. (5 ml)	5909990894383	2014-09-01	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	19,11	26,31	26,31	Jaskra		ryczałt	3,20
983	Dorzolamidum + Timololum	Dotiteva, krople do oczu, roztwór, 20+5 mg/ml	5 ml (but.)	5909990799343	2014-07-01	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	19,44	26,65	26,65	Jaskra		ryczałt	3,20
984	Dorzolamidum + Timololum	Dropzol Tim, krople do oczu, roztwór, (20+5) (mg + mg)/ml	1 but. (5 ml)	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
985	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
986	Dorzolamidum + Timololum	Oftidorix, krople do oczu, roztwór, 20+5 mg/ml	5 ml	5909990866144	2014-09-01	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	19,21	26,41	26,41	Jaskra		ryczałt	3,20
987	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
988	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
989	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
990	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
991	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
992	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
993	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
994	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
995	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
996	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
997	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
998	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
999	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	19,06	25,52	25,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia	30%	7,66
1000	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	19,06	25,52	25,52	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
1001	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
1002	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
1003	Doxazosinum	Doxalong, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	90 tabl.	5909990884582	2014-09-01 – 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1004	Doxazosinum	Doxalong, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	90 tabl.	5909990884582	2014-09-01	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
1005	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
1006	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
1007	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
1008	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
1009	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
1010	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
1011	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
1012	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
1013	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
1014	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
1015	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	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
1016	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	19,12	25,59	25,59	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
1017	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
1018	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
1019	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
1020	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
1021	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
1022	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
1023	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
1024	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
1025	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
1026	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
1027	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
1028	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1029	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
1030	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
1031	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
1032	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
1033	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
1034	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
1035	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
1036	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
1037	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
1038	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
1039	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
1040	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1041	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
1042	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
1043	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
1044	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
1045	Doxycyclinum	Doxycyclinum Farma-Projekt, kaps. twarde, 100 mg	10 kaps.	5909990958719	2014-01-01	2 lata	87.0, Antybiotyki tetracyklinowe - doksycyklina	4,91	7,22	7,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	3,61
1046	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	7,25	7,25	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	3,63
1047	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	3,89	2,82	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	3,89
1048	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	7,23	5,65	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	4,78
1049	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	6,12	5,65	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	3,67
1050	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	11,77	11,29	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	6,88
1051	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	20,12	20,12	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1052	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	11,25	11,25	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	6,40

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1053	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 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
1054	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
1055	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 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
1056	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 żylniej choroby zakrzepowo zatorowej); Profilaktyka i leczenie żylniej 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
1057	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
1058	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 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 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
1059	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 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
1060	Enzyma 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	54,75	47,40	Mukowiscydoza; Stan po resekcji trzustki		bezpłatny	7,35
1061	Enzyma 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	36,40	36,40	Mukowiscydoza; Stan po resekcji trzustki		bezpłatny	0,00
1062	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	35,45	6,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	30,70
1063	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
1064	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
1065	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
1066	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
1067	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
1068	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
1069	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
1070	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
1071	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
1072	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
1073	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
1074	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
1075	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
1076	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
1077	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
1078	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
1079	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
1080	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
1081	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
1082	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
1083	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
1084	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
1085	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
1086	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
1087	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
1088	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
1089	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
1090	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
1091	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
1092	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
1093	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
1094	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
1095	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, etinyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	17,01	23,10	23,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,93
1096	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, etinyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	7,56	10,31	7,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,72
1097	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, etinyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	17,82	23,95	23,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,19
1098	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, etinyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	5,94	8,61	7,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,02
1099	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, etinyloestradiol, 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	
1100	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	
1101	Ethinylestradiolum + Levonorgestrelum	Rigevidon, tabl. drażowane, 0,03+0,15 mg	21 tabl.	5909997223414	2014-07-01	2 lata	72.0, Leki hormonalne do podawania doustnego, zawierające cyproteron, etynyloestradiol, lewonorgestrel lub medroksyprogesteron	5,93	8,60	7,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,01	
1102	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	
1103	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
1104	Everolimusum	Certican, tabl., 0,5 mg	60 tabl.	5909990211357	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	135.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - leki immunosupresyjne - everolimus	853,16	930,72	930,72	Stan po przeszczepie narządu unaczynionego bądź szpiku	stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek		ryczałt	3,20
1105	Everolimusum	Certican, tabl., 0,25 mg	60 tabl.	5909990211654	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – 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
1106	Everolimusum	Certican, tabl., 0,75 mg	60 tabl.	5909990211845	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – 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
1107	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
1108	Exemestanum	Glandex, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990812202	2014-05-01	2 lata	132.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	83,83	99,21	78,10	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii			bezpłatny	21,11
1109	Exemestanum	Symex, tabl. powł., 25 mg	30 tabl.	5909990853090	2014-07-01	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
1110	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1111	Famotidinum	Famogast, tabl. powl., 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
1112	Famotidinum	Famogast, tabl. powl., 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
1113	Famotidinum	Famogast, tabl. powl., 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
1114	Famotidinum	Famogast, tabl. powl., 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
1115	Famotidinum	Ulfamid, tabl. powl., 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
1116	Famotidinum	Ulfamid, tabl. powl., 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
1117	Famotidinum	Ulfamid, tabl. powl., 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
1118	Famotidinum	Ulfamid, tabl. powl., 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
1119	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	6,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	18,81
1120	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	13,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	21,23
1121	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
1122	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
1123	Fenofibratum	Biofibrat, kaps. twarde, 267 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990754526	2014-05-01	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
1124	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
1125	Fenofibratum	Fenardin, kaps. 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
1126	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1127	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
1128	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
1129	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
1130	Fenofibratum	Lipanthyl 267M, kaps. 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
1131	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
1132	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
1133	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
1134	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
1135	Fentanylum	Durogesic, system transdermalny, 12,5 µg/h	5 szt.	5909990053605	2014-01-01	2 lata	152.4. Opioidowe leki przeciwbólowe - postacie do stosowania przezskórnego	21,60	27,47	18,68	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Nowotwory złośliwe, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kausalgia		ryczałt	11,99
1136	Fentanylum	Durogesic, system transdermalny, 25 µg/h	5 szt.	5909990765416	2014-01-01	2 lata	152.4. Opioidowe leki przeciwbólowe - postacie do stosowania przezskórnego	36,54	45,80	37,36	Neuralgia popółpaścowa przewlekła; Nowotwory złośliwe; Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kausalgia		ryczałt	11,64
1137	Fentanylum	Durogesic, system transdermalny, 50 µg/h	5 szt.	5909990765515	2014-01-01	2 lata	152.4. Opioidowe leki przeciwbólowe - postacie do stosowania przezskórnego	73,07	87,80	74,73	Neuralgia popółpaścowa przewlekła; Nowotwory złośliwe; Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kausalgia		ryczałt	16,27

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1138	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
1139	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
1140	Fentanylum	Effentora, tabl. podpoliczkowe, 100 µg	4 szt.	5909990643004	2014-01-01	2 lata	152.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podpoliczkowego	102,59	121,61	121,61	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
1141	Fentanylum	Effentora, tabl. podpoliczkowe, 200 µg	4 szt.	5909990643028	2014-01-01	2 lata	152.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podpoliczkowego	102,59	121,61	121,61	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
1142	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 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
1143	Fentanylum	Effentora, tabl. podpoliczkowe, 400 µg	4 szt.	5909990643042	2014-01-01	2 lata	152.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podpoliczkowego	102,59	121,61	121,61	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
1144	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
1145	Fentanylum	Effentora, tabl. podpoliczkowe, 600 µg	4 szt.	5909990643066	2014-01-01	2 lata	152.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podpoliczkowego	102,59	121,61	121,61	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
1146	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1147	Fentanylum	Effentora, tabl. podpoliczkowe, 800 µg	4 szt.	5909990643080	2014-01-01	2 lata	152.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - postaci do stosowania podpoliczkowego	102,59	121,61	121,61	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
1148	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
1149	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 - kaulgalgia		ryczałt	10,58
1150	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 - kaulgalgia		ryczałt	9,56
1151	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 - kaulgalgia		ryczałt	13,26

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1152	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
1153	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
1154	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
1155	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
1156	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 - kausalgia		ryczałt	3,20
1157	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 krótkotrwale działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,47

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1158	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 krótkotrwanie działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,20
1159	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 krótkotrwanie działających opioidów lub stwierdzono nieskuteczność tych leków		ryczałt	3,20
1160	Fentanylum	Matrifen 100, system transdermalny, 100 µg/h	5 sas.	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 - kausalgia		ryczałt	3,20
1161	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
1162	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1163	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
1164	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
1165	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
1166	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 - 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
1167	Filgrastimum	Neupogen, roztwór do wstrzykiwań, 300 µg/ml	5 fioła 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1168	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	152,00	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	3,37
1169	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	243,21	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	3,22
1170	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
1171	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
1172	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1173	Filgrastimum	Tevagrastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j.m./0,5 ml	1 amp.-strz. z osł. zabezp. 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	152,00	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	3,21
1174	Filgrastimum	Tevagrastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j.m./0,5 ml	5 amp.-strz. z osł. zabezp. igłę	5909990739394	2014-07-01	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	650,65	713,27	713,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1175	Filgrastimum	Tevagrastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j.m./0,5 ml	10 amp.-strz. z osł. zabezp. igłę	5909990739400	2014-07-01	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	1 301,29	1 412,43	1 412,43	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1176	Filgrastimum	Tevagrastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j.m./0,8 ml	1 amp.-strz. z osł. zabezp. 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	214,36	243,21	243,21	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
1177	Filgrastimum	Tevagrastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j.m./0,8 ml	5 amp.-strz. z osł. zabezp. igłę	5909990739455	2014-07-01	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		ryczałt	3,20
1178	Filgrastimum	Tevagrastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j.m./0,8 ml	10 amp.-strz. z osł. zabezp. igłę	5909990739462	2014-07-01	2 lata	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	2 143,80	2 307,63	2 307,63	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1179	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
1180	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	665,47	728,83	728,83	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
1181	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	214,36	243,21	243,21	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
1182	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
1183	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
1184	Finasteridum	Androster, tabl. powl., 5 mg	90 tabl.	5909990906154	2014-09-01	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
1185	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
1186	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
1187	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
1188	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
1189	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
1190	Finasteridum	Finamef, tabl. powl., 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
1191	Finasteridum	Finamef, tabl. powl., 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
1192	Finasteridum	Finanorm, tabl. powl., 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1193	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
1194	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
1195	Finasteridum	Finaster, tabl. powł., 5 mg	90 tabl. (6 blist.po 15 szt.)	5909990811045	2014-05-01	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
1196	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
1197	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
1198	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
1199	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
1200	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
1201	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
1202	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
1203	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
1204	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
1205	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
1206	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
1207	Finasteridum	Ulgafen, tabl. powł., 5 mg	30 tabl.	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
1208	Finasteridum	Uronezyr, tabl. powł., 5 mg	30 tabl.	5909991088842	2014-09-01	2 lata	77.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - inhibitory 5-alfa reduktazy	19,44	26,56	26,56	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1209	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
1210	Fluconazolum	Flucofast, kaps., 50 mg	7 kaps.	5909990490516	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	10,37	14,23	10,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,74
1211	Fluconazolum	Flucofast, kaps., 50 mg	14 kaps. (2 blist.po 7 szt.)	5909990490523	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	20,68	27,00	21,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,02
1212	Fluconazolum	Flucofast, kaps., 150 mg	1 kaps.	5909990490615	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	4,21	6,04	4,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	3,69
1213	Fluconazolum	Flucofast, kaps. twarde, 100 mg	7 kaps. (blist.)	5909990662371	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	21,60	27,97	21,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,99
1214	Fluconazolum	Flucofast, kaps. twarde, 100 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990662388	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	90,18	106,77	87,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	62,84
1215	Fluconazolum	Fluconazin, syrop, 5 mg/ml	150 ml (but.)	5909991097219	2014-01-01	2 lata	110.2, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - płynne postacie farmaceutyczne	24,79	32,36	31,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,44
1216	Fluconazolum	Fluconazole Aurobindo, kaps. twarde, 50 mg	7 szt.	5909990912346	2014-07-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	7,99	11,73	10,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,24
1217	Fluconazolum	Fluconazole Aurobindo, kaps. twarde, 50 mg	14 szt.	5909990912360	2014-07-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	15,98	22,07	21,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,09
1218	Fluconazolum	Fluconazole Aurobindo, kaps. twarde, 100 mg	7 szt.	5909990912896	2014-07-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	15,98	22,07	21,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,09
1219	Fluconazolum	Fluconazole Aurobindo, kaps. twarde, 100 mg	28 szt.	5909990912988	2014-07-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	63,94	79,22	79,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	39,61
1220	Fluconazolum	Fluconazole Aurobindo, kaps. twarde, 200 mg	7 szt.	5909990913466	2014-07-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	33,48	43,33	43,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	21,67
1221	Fluconazolum	Fluconazole Polfarmex, tabl., 150 mg	1 tabl. (blist.)	5909990017874	2013-05-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	3,87	5,68	4,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	3,33
1222	Fluconazolum	Fluconazole Polfarmex, tabl., 150 mg	3 tabl. (blist.)	5909990017881	2013-05-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	11,60	16,12	14,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,06
1223	Fluconazolum	Fluconazole Polfarmex, tabl., 100 mg	28 tabl.	5909990780181	2013-05-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	72,18	87,87	87,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	43,94
1224	Fluconazolum	Fluconazole Polfarmex, syrop, 5 mg/ml	150 ml (but.)	5909990859511	2013-05-01	2 lata	110.2, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - płynne postacie farmaceutyczne	24,79	32,36	31,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,44

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1225	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 50 mg	14 tabl. (2 blist.po 7 szt.)	5909990859610	2013-05-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	19,09	25,33	21,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,35
1226	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 50 mg	7 tabl. (blist.)	5909990859672	2013-05-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	9,02	12,81	10,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,32
1227	Fluconazolom	Fluconazole Polfarmex, tabl., 100 mg	7 tabl. (blist.)	5909990859719	2013-05-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	19,09	25,33	21,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,35
1228	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	46,51	43,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	24,54
1229	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	88,06	87,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	44,13
1230	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	11,85	10,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	6,36
1231	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	24,00	21,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,02
1232	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	23,43	21,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,45
1233	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	80,18	80,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	40,09
1234	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	43,93	43,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	21,97
1235	Fluconazolom	Flumycon, kaps., 50 mg	14 szt. (2 blist.po 7 szt.)	5909990356010	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	18,36	24,57	21,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,59
1236	Fluconazolom	Flumycon, kaps., 100 mg	7 kaps.	5909990356119	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	24,84	31,37	21,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	20,39
1237	Fluconazolom	Flumycon, kaps., 100 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990356126	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	73,44	89,19	87,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	45,26
1238	Fluconazolom	Flumycon, kaps., 50 mg	7 kaps. (blist.)	5909990652273	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	9,18	12,98	10,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,49
1239	Fluconazolom	Flumycon, syrop, 5 mg/ml	150 ml	5909990841707	2014-05-01	2 lata	110.2, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - płynne postacie farmaceutyczne	24,30	31,85	31,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,93
1240	Fluconazolom	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	36,24	32,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	19,77

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1241	Fluconazolum	Flumycon, kaps., 150 mg	1 szt.	5909991034115	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	4,21	6,04	4,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	3,69
1242	Fluconazolum	Flumycon, kaps., 200 mg	7 kaps.	5909991034214	2013-07-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	34,02	43,90	43,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	21,95
1243	Fluconazolum	Mycosyst, kaps., 100 mg	7 kaps. (blis.)	5909990642533	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	20,63	26,95	21,97	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	15,97
1244	Fluconazolum	Mycosyst, kaps., 50 mg	7 kaps. (blis.)	5909990980512	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	9,02	12,81	10,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,32
1245	Fluconazolum	Mycosyst, kaps., 100 mg	28 kaps. (blis.)	5909990980611	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	82,40	98,60	87,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	54,67
1246	Fluconazolum	Mycosyst, kaps., 200 mg	7 kaps. (blis.)	5909991118914	2014-01-01	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	36,72	46,74	43,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	24,77
1247	Fludrocortisonum	Cortineff, tabl., 100 µg	20 tabl.	5909990170319	2014-01-01	2 lata	80.0, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - mineralokortykoidy - fludrokortyzon	10,58	14,83	14,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1248	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
1249	Fluoxetinum	Andepin, kaps. twarde, 20 mg	30 kaps. (3 blis.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
1250	Fluoxetinum	Bioxetin, tabl., 20 mg	30 tabl. (3 blis.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
1251	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
1252	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
1253	Fluoxetinum	Fluoxetin Polpharma, kaps. twarde, 20 mg	30 kaps. (3 blis.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
1254	Fluoxetinum	Fluxemed, kaps. twarde, 20 mg	30 kaps. (3 blis.po 10 szt.)	5909990742509	2014-05-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	10,37	14,43	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	4,81
1255	Fluoxetinum	Seronil, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (3 blis.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
1256	Fluoxetinum	Seronil, tabl. powł., 10 mg	10 blis. 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
1257	Fluoxetinum	Seronil, kaps. twarde, 20 mg	30 kaps. (3 blis.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
1258	Fluoxetinum	Seronil, kaps. twarde, 20 mg	100 kaps. (10 blis.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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1259	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
1260	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
1261	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
1262	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
1263	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
1264	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
1265	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
1266	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
1267	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
1268	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
1269	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
1270	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
1271	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1272	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
1273	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
1274	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
1275	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
1276	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
1277	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
1278	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
1279	Fluticasonum	Fanipos, aerozol do nosa, zawiesina, 50 µg/dawkę	1 poj.a 120 daw.	5909990570720	2014-01-01	2 lata	196.0, Kortykosteroidy do stosowania do nosa	17,50	23,56	23,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,78
1280	Fluticasonum	Flixonase, aerozol do nosa, zawiesina, 50 µg/dawkę	1 op.a 120 daw. (10 ml)	5909990294817	2014-01-01	2 lata	196.0, Kortykosteroidy do stosowania do nosa	20,47	26,67	23,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,89
1281	Fluticasonum	Flixonase, aerozol do nosa, zawiesina, 50 µg/dawkę	1 op.a 120 daw. (10 ml)	5909990933839	2014-05-01	2 lata	196.0, Kortykosteroidy do stosowania do nosa	17,54	23,60	23,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	11,82
1282	Fluticasonum	Flixonase Nasule, krople do nosa, zawiesina, 400 µg	28 poj.	5909990933822	2014-01-01	2 lata	196.0, Kortykosteroidy do stosowania do nosa	44,82	54,71	43,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	32,72
1283	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
1284	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
1285	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
1286	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1287	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
1288	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	37,88	28,88	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	12,20
1289	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
1290	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
1291	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
1292	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
1293	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
1294	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
1295	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
1296	Fluticasonum	Flutixon, proszek do inhalacji w kaps. 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
1297	Fluticasonum	Flutixon, proszek do inhalacji w kaps. 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
1298	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
1299	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
1300	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
1301	Fluvoxaminum	Fevarin, tabl. powł., 50 mg	60 tabl.	5909990347728	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwytu zwrotnego serotoniny	40,78	46,36	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	36,74
1302	Fluvoxaminum	Fevarin, tabl. powł., 100 mg	30 tabl.	5909990347827	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwytu zwrotnego serotoniny	40,78	46,36	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	36,74

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1303	Follitropinum alfa	Gonal-f, roztwór do wstrzykiwań we wkładzie do wstrzykiwacza półautomatycznego, 900 j.m. (IU)/1,5 ml (66 µg/1,5 ml)	1 wstrzykiwacz	5909990007240	2014-07-01	2 lata	69.1, Hormony płciowe - gonadotropiny	1 296,00	1 393,15	933,20	Kontrolowana hiperstymulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków w programach wspomaganego rozrodu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu kломifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) – refundacja do 3 cykli; Stymulacja wzrostu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia ze znacznym niedoborem LH, FSH w skojarzeniu z hormonem luteinizującym LH – refundacja do 3 cykli		ryczałt	463,15

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1304	Follitropinum alfa	Gonal-f, roztwór do wstrzykiwań we wkładzie do wstrzykiwacza półautomatycznego, 300 j.m. (IU)/0,5 ml (22 µg/0,5 ml)	1 wstrzykiwacz	5909990007257	2014-07-01	2 lata	69.1, Hormony płciowe - gonadotropiny	432,00	472,55	303,29	Kontrolowana hiperstymulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków w programach wspomagane go rozrodu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu kłomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) – refundacja do 3 cykli; Stymulacja wzrostu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia ze znacznym niedoborem LH, FSH w skojarzeniu z hormonem lutenizującym LH – refundacja do 3 cykli		ryczałt	172,46



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1305	Follitropin alfa	Gonal-f, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 75 j.m. (IU) (5,5 µg)	1 fiol. + 1 amp.-strz. z rozp.	5909990697304	2014-07-01	2 lata	69.1, Hormony płciowe - gonadotropiny	108,00	123,85	69,99	Kontrolowana hiperstymulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków w programach wspomagane go rozrodu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu kłomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) – refundacja do 3 cykli; Stymulacja wzrostu pęcherzyków jajnikowych u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia ze znacznym niedoborem LH, FSH w skojarzeniu z hormonem luteinizującym LH – refundacja do 3 cykli		ryczałt	57,06

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1306	Follitropinum beta	Puregon, roztwór do wstrzykiwań, 300 j.m.	1 wkł.	5909990339754	2014-07-01	2 lata	69.1, Hormony płciowe - gonadotropiny	314,28	348,94	303,29	Kontrolowana hiperstymulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków w programach wspomaganego rozrodu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu kłomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli		ryczałt	48,85

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1307	Follitropinum beta	Puregon, roztwór do wstrzykiwań, 600 j.m.	1 wkł.	5909990339761	2014-07-01	2 lata	69.1, Hormony płciowe - gonadotropiny	628,56	685,89	629,91	Kontrolowana hiperstymulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków w programach wspomaganego rozrodu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu kломifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli		ryczałt	59,18
1308	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	120,20	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	6,40
1309	Formoterolum	Foradil, proszek do inhalacji w kaps. twardech, 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	60,60	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	12,74
1310	Formoterolum	Foramed, proszek do inhalacji w kaps. twardech, 12 µg	60 kaps. (+ inh.)	5909991109523	2014-05-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	47,52	59,50	59,50	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	3,20
1311	Formoterolum	Forastmin, proszek do inhalacji w kaps. twardech, 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	60,06	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	3,20
1312	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
1313	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	30,30	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	13,69

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1314	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
1315	Formoterolum	Oxodil PPH, proszek do inhalacji w kaps. twardych, 12 µg	60 kaps. (+ inh.)	5909990849000	2014-05-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	48,57	60,60	60,60	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	3,20
1316	Formoterolum	Oxodil PPH, proszek do inhalacji w kaps. twardych, 12 µg	120 szt.	5909990996681	2014-07-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	97,14	115,60	115,60	Astma; Przewlekła obturacyjna choroba płuc; Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	6,40
1317	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
1318	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	60,60	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	3,21
1319	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
1320	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
1321	Furosemidum	Furosemidum Polpharma, tabl., 40 mg	30 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
1322	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
1323	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
1324	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
1325	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
1326	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
1327	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1328	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
1329	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
1330	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
1331	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
1332	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
1333	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
1334	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
1335	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
1336	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
1337	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
1338	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
1339	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1340	Ganirelixum	Orgalutran, roztwór do wstrzykiwań, 0,25 mg	1 amp.-strz.	5909990880911	2014-07-01	2 lata	78.1, Hormony przysadki i podwzgórza – antygonadotropiny uwalniające hormony	114,48	134,54	131,14	Zapobieganie przedwczesnej owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, poddawanych kontrolowanej hiperstymulacji jajników w programach wspomaganego rozrodu – refundacja do 3 cykli		50%	68,97
1341	Gentamicinum	Gentamicin KRKA, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 40 mg/ml	10 amp.a 1 ml	5909990095711	2014-01-01	2 lata	103.2, Antibiotyki aminoglikozydowe do stosowania pozajelitowego - gentamycyna	5,40	7,87	7,56	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	4,09
1342	Gentamicinum	Gentamicin KRKA, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 40 mg/ml	10 amp.a 2 ml	5909990095728	2014-01-01	2 lata	103.2, Antibiotyki aminoglikozydowe do stosowania pozajelitowego - gentamycyna	10,80	15,11	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,56
1343	Gentamicinum	Gentamicin WZF 0,3%, krople do oczu, roztwór, 3 mg/ml	5 ml	5909990092413	2014-01-01	2 lata	208.0, Antibiotyki aminoglikozydowe do stosowania do oczu	3,52	5,18	5,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	2,59
1344	Gliclazidum	Diabrezide, tabl., 80 mg	40 tabl.	5909990359912	2014-01-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	10,91	13,12	5,49	Cukrzyca		ryczałt	10,83
1345	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
1346	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
1347	Gliclazidum	Diaprel MR, tabl. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 60 mg	30 tabl.	5909990774746	2014-07-01	2 lata	16.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - pochodne sulfonylomocznika	21,55	25,00	8,23	Cukrzyca		ryczałt	19,97
1348	Gliclazidum	Diazidan, tabl. powł., 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
1349	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
1350	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
1351	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
1352	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
1353	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
1354	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
1355	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
1356	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1357	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
1358	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
1359	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
1360	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
1361	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
1362	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
1363	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
1364	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
1365	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
1366	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
1367	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
1368	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
1369	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
1370	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
1371	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
1372	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
1373	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
1374	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
1375	Glimepiridum	Glidamid, 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
1376	Glimepiridum	Glidamid, 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1377	Glimepiridum	Glidiamid, tabl. powł., 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
1378	Glimepiridum	Glidiamid, tabl. powł., 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
1379	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
1380	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
1381	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
1382	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
1383	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
1384	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
1385	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
1386	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
1387	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
1388	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
1389	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
1390	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
1391	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
1392	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
1393	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
1394	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
1395	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
1396	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1397	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
1398	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
1399	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
1400	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
1401	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
1402	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
1403	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
1404	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
1405	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
1406	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
1407	Gliceryli 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
1408	Gliceryli 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
1409	Glycopyrronii bromidum	Seebri Breezhaler, proszek do inhalacji w kaps. twardej, 44 µg	30x1 kapsułka (dawka pojedyncza) + 1 inhalator	5909991000882	2014-09-01	2 lata	201.2, Wziewne leki antycholinergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	115,83	136,41	136,41	Przewlekła obturacyjna choroba płuc – leczenie podtrzymujące u pacjentów powyżej 18 roku życia		30%	40,92
1410	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
1411	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
1412	Gonadotrophinum chorionicum	Pregnyl, proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5000 j.m.	1 amp. (+ 1 rozp. 1 ml)	5909997077208	2014-07-01	2 lata	69.0, Hormony płciowe - gonadotropiny i inne leki stymulujące owulację	13,66	18,73	18,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,62

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1413	Goserelinum	Zoladex, implant podskórny, 3,6 mg	1 amp.-strz.	5909990082315	2014-01-01/2014-07-01 – dla kolumny 12, 2013-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	129.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	232,20	262,41	262,41	Nowotwory złośliwe - Rak piersi i rak trzonu macicy; Nowotwory złośliwe - Rak prostaty; Zahamowanie czynności przysadki u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, w przygotowaniu do kontrolowanej hiperstymulacji jajników w programach wspomaganej rozrodu – refundacja do 3 cykli	Obniżenie popędu u osób z rozpoznaniem zaburzeń preferencji seksualnych w przypadku braku skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	3,20
1414	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
1415	Haloperidolum	Decaldol, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg/ml	5 amp.a 1 ml	5909990077311	2014-07-01	2 lata	177.3, Leki przeciwpsychotyczne - haloperydol do podawania pozajelitowego	27,43	35,62	35,62	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
1416	Haloperidolum	Haloperidol UNIA, krople doustne, roztwór, 2 mg/ml	10 ml	5909990239412	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	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	choroba Huntingtona	30%	1,00
1417	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
1418	Haloperidolum	Haloperidol WZF, tabl., 1 mg	40 tabl. (2 blist. po 20 szt.)	5909990104017	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	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	choroba Huntingtona	30%	3,70
1419	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
1420	Haloperidolum	Haloperidol WZF, tabl., 5 mg	30 tabl. (2 blist. po 15 szt.)	5909990722617	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – 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
1421	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
1422	Haloperidolum	Haloperidol WZF 0,2%, krople doustne, roztwór, 2 mg/ml	10 ml	5909990969319	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	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	choroba Huntingtona	30%	3,15
1423	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 upośledzenia umysłowe		bezpłatny	2,15
1424	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	3,02	4,29	3,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	powikłania skórne u chorych na nowotwory w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	2,43

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1425	Hydrocortisonum	Laticort 0,1%, plyn na skóre, 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 skóre - o słabej i średniej sile działania	4,62	6,33	4,98	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	powikłania skórne u chorych na nowotwory w przypadkach innych niż określone w ChPL	50%	3,84
1426	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
1427	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
1428	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
1429	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
1430	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
1431	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
1432	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	16,48	2,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	16,48
1433	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	21,73	5,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	19,66
1434	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	37,41	10,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	32,84
1435	Indacaterolum	Onbrez Breezhaler, proszek do inhalacji w kaps. twardej, 150 µg	30 kaps. + inhalator	5909990738397	2014-05-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	97,98	112,48	60,60	Przewlekła obturacyjna choroba płuc – leczenie podtrzymujące u pacjentów powyżej 18 roku życia		30%	70,06
1436	Indacaterolum	Onbrez Breezhaler, proszek do inhalacji w kaps. twardej, 300 µg	30 kaps. + inhalator	5909990738472	2014-05-01	2 lata	198.0, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o długim działaniu - produkty jednoskładnikowe	97,98	116,48	116,48	Przewlekła obturacyjna choroba płuc – leczenie podtrzymujące u pacjentów powyżej 18 roku życia		30%	34,94
1437	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	8,96	7,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,56

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1438	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	8,50	7,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,10
1439	Indapamidum	Indapamide SR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl	5909990644933	2014-09-01	2 lata	36.0. Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	4,97	7,39	7,39	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,22
1440	Indapamidum	Indapamidum 123ratio, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990586806	2014-05-01	2 lata	36.0. Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	5,29	7,72	7,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,32
1441	Indapamidum	Indapen, tabl. powł., 2,5 mg	20 szt.	5909990863013	2014-01-01	2 lata	36.0. Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	6,48	9,15	8,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,14
1442	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	8,52	7,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,12
1443	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	10,07	10,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,02
1444	Indapamidum	Indipam SR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl.	5909990702534	2014-07-01	2 lata	36.0. Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	5,38	7,82	7,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,42
1445	Indapamidum	Indix SR, tabl. o przedł. uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl.	5909991025014	2013-09-01	2 lata	36.0. Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	5,94	8,41	7,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,01
1446	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	8,96	7,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,56
1447	Indapamidum	Ivipamid, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1,5 mg	30 tabl.	5909990834730	2014-05-01	2 lata	36.0. Leki moczopędne - tiazydowe i sulfonamidowe	5,05	7,47	7,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,24
1448	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	8,92	7,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,52
1449	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	7,72	7,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,32
1450	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	14,38	14,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,31
1451	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	5,03	7,45	7,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,24
1452	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	13,49	7,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,09

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1453	Inhibitor C1-esterazy, ludzki	Berinert, 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
1454	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
1455	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
1456	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
1457	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
1458	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
1459	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
1460	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
1461	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
1462	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
1463	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
1464	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
1465	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
1466	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
1467	Insulinum detemirum	Levemir, roztwór do wstrzykiwań we wkładzie, 100 j/ml	5 wkł.a 3ml (Penfil)	5909990005741	2014-07-01/2013-11-01	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
1468	Insulinum glargine	Lantus, roztwór do wstrzykiwań, 100 j/ml	5 wstrzykiwaczy SoloStar po 3 ml	5909990617555	2014-07-01/2013-09-01	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
1469	Insulinum glargine	Lantus, roztwór do wstrzykiwań, 100 j/ml	5 wkładów po 3 ml (do wstrzykiwaczy OptiPen/ClickStar)	5909990895717	2014-07-01/2013-09-01	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
1470	Insulinum glulisinum	Apidra, roztwór do wstrzykiwań, 100 j./ml	1 fiol.a 10 ml	5909990008483	2014-05-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	72,10	85,87	65,12	Cukrzyca		ryczałt	23,95
1471	Insulinum glulisinum	Apidra, roztwór do wstrzykiwań, 100 j./ml	5 wkł. a 3 ml OPTIPEN	5909990008575	2014-05-01	2 lata	14.1, Hormony trzustki - insuliny ludzkie i analogi insuliny ludzkich	108,15	126,31	97,68	Cukrzyca		ryczałt	32,63
1472	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1473	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
1474	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
1475	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
1476	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
1477	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
1478	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
1479	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
1480	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
1481	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
1482	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
1483	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
1484	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
1485	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
1486	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
1487	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
1488	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
1489	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
1490	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
1491	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
1492	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1493	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
1494	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
1495	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
1496	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
1497	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
1498	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	14,18	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,68
1499	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	26,80	26,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,04
1500	Irbesartanum	Irprestan, tabl. powł., 75 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990747054	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,34	14,02	6,79	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,27
1501	Irbesartanum	Irprestan, tabl. powł., 150 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990747085	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,66	17,98	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,48
1502	Irbesartanum	Irprestan, tabl. powł., 300 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990747122	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	27,32	34,39	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,39
1503	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
1504	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1505	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
1506	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
1507	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
1508	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
1509	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
1510	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
1511	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
1512	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
1513	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
1514	Itraconazolum	Itragen, kaps. twarde, 100 mg	28 kaps.	5909990617463	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	74,52	90,33	87,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zakażenia grzybicze u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka	50%	46,40
1515	Itraconazolum	Itrax, kaps. twarde, 100 mg	4 kaps.	5909990858255	2013-11-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	10,80	15,01	12,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zakażenia grzybicze u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka	50%	8,74

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1516	Itraconazolum	Itrax, kaps. twarde, 100 mg	28 kaps.	5909990858262	2013-11-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	75,60	91,46	87,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zakażenia grzybicze u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka	50%	47,53
1517	Itraconazolum	Orungal, kaps., 100 mg	4 kaps.	5909990004317	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	10,80	15,01	12,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zakażenia grzybicze u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka	50%	8,74
1518	Itraconazolum	Orungal, kaps., 100 mg	28 kaps.	5909990004331	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	75,60	91,46	87,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zakażenia grzybicze u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka	50%	47,53
1519	Itraconazolum	Trioxal, kaps., 100 mg	4 kaps.	5909991053819	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	13,28	17,61	12,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zakażenia grzybicze u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka	50%	11,34
1520	Itraconazolum	Trioxal, kaps., 100 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909991053826	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	110.1, Leki przeciwgrzybicze do stosowania doustnego - pochodne triazolu - stałe postacie farmaceutyczne	75,59	91,45	87,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zakażenia grzybicze u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka	50%	47,52
1521	Ivabradinum	Procoralan, tabl. powł., 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 częstotścią akcji serca $\geq 75$ uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z beta-adrenolitykiem lub gdy leczenie beta-adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane	ryczałt	3,20	
1522	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 częstotścią akcji serca $\geq 75$ uderzeń na minutę, w skojarzeniu z leczeniem standardowym, w tym z beta-adrenolitykiem lub gdy leczenie beta-adrenolitykiem jest przeciwwskazane albo nie jest tolerowane	ryczałt	3,20	
1523	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	
1524	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	

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1525	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
1526	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
1527	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
1528	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
1529	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
1530	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
1531	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
1532	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
1533	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
1534	Ketoprofenum	Ketonal DUO, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	30 kaps. (3 blis. 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
1535	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
1536	Ketoprofenum	Ketoprofen-SF, kaps. twarde, 50 mg	20 kaps.	5909990794522	2014-09-01 – 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1537	Ketoprofenum	Ketoprofen-SF, kaps. twarde, 100 mg	20 kaps.	5909990794553	2014-09-01 – 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
1538	Ketoprofenum	Ketoprofen-SF, roztwór do wstrzykiwań, 0,05 g/ml	10 amp.a 2 ml	5909990794607	2014-09-01 – 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
1539	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
1540	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
1541	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
1542	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 doobytniczego	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
1543	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
1544	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
1545	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
1546	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, krtań lub jamę brzuszną		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1547	Koryfolitropina alfa	Elonva, roztwór do wstrzykiwań, 100 µg	1 amp.-strz.	5909997077482	2014-07-01	2 lata	69.1, Hormony płciowe - gonadotropiny	1 998,00	2 143,77	1 633,10	Kontrolowana hiperstymulacja jajników w skojarzeniu z antagonistą GnRH u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków w programach wspomagane go rozrodo, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem – refundacja do 3 cykli		ryczałt	513,87
1548	Koryfolitropina alfa	Elonva, roztwór do wstrzykiwań, 150 µg	1 amp.-strz.	5909997077499	2014-07-01	2 lata	69.1, Hormony płciowe - gonadotropiny	1 998,00	2 143,77	1 633,10	Kontrolowana hiperstymulacja jajników w skojarzeniu z antagonistą GnRH u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków w programach wspomagane go rozrodo, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem – refundacja do 3 cykli		ryczałt	513,87
1549	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	10,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	22,59
1550	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	3,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,11

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1551	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	6,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,92
1552	Lakozamid	Vimpat, tabl. powł., 50 mg	14 tabl.	5909990662555	2014-05-01	2 lata	244.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego – lakozamid	39,18	49,76	43,75	Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej		ryczałt	9,21
1553	Lakozamid	Vimpat, tabl. powł., 100 mg	56 tabl.	5909990662593	2014-05-01	2 lata	244.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego – lakozamid	313,63	350,04	350,04	Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej		ryczałt	3,20
1554	Lakozamid	Vimpat, tabl. powł., 150 mg	56 tabl.	5909990662623	2014-05-01	2 lata	244.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego – lakozamid	470,48	518,85	518,85	Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej		ryczałt	3,20
1555	Lakozamid	Vimpat, tabl. powł., 200 mg	56 tabl.	5909990662661	2014-05-01	2 lata	244.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego – lakozamid	628,29	688,67	688,67	Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej		ryczałt	3,98
1556	Lakozamid	Vimpat, syrop, 10 mg/ml	200 ml (but.)	5909990935505	2014-05-01	2 lata	244.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego – lakozamid	120,50	140,91	125,01	Terapia dodana u chorych powyżej 16 roku życia z padaczką ogniskową z brakiem kontroli napadów lub nietolerancją leczenia po zastosowaniu co najmniej dwóch prób terapii dodanej		ryczałt	19,10
1557	Lamotryginum	Epitrigine 100 mg, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990334766	2014-01-01/2014-07-01 – 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
1558	Lamotryginum	Epitrigine 25 mg, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990334742	2014-01-01/2014-07-01 – 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1559	Lamotriginum	Epitrigine 50 mg, tabl. powl., 50 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990334759	2014-01-01/2014-07-01 – 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 przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
1560	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 przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
1561	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 przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
1562	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 przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
1563	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 przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	16,30
1564	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 przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	7,49
1565	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 przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	10,38
1566	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 przerytami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	11,72

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1567	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	9,14	3,97	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	8,37
1568	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	21,91	19,84	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	5,27
1569	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	79,34	79,34	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka	stan po epizodzie padaczkowym indukowanym przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	3,20
1570	Lamotriginum	Lamotrix, tabl., 100 mg	90 tabl.	5909990961092	2014-09-01 – 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 przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	10,01
1571	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 przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	7,13
1572	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 przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	11,37
1573	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 przerzutami w obrębie ośrodkowego układu nerwowego - postępowanie wspomagające	ryczałt	7,49
1574	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1575	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
1576	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
1577	Lanreotidum	Somatuline Autogel, roztwór do wstrzykiwań, 90 mg	1 amp.-strz.	5909991094515	2014-01-01/2014-07-01 – 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; Leczenie objawów hipersekcji występujących w przebiegu nowotworów neuroendokrynnych	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL	ryczałt	244,73
1578	Lanreotidum	Somatuline Autogel, roztwór do wstrzykiwań, 120 mg	1 amp.-strz.a 0,5 ml	5909991094614	2014-01-01/2014-07-01 – 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; Leczenie objawów hipersekcji występujących w przebiegu nowotworów neuroendokrynnych	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL	ryczałt	4,27
1579	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	12,68	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,72
1580	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	24,54	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	16,62
1581	Lansoprazolum	Lansoprazolum 123ratio, Lansoprazolum Farmacom, kaps. dojel. twarde, 15 mg	28 kaps.	5909990079933	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,45	10,29	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,33
1582	Lansoprazolum	Lansoprazolum 123ratio, Lansoprazolum Farmacom, kaps. dojel. twarde, 30 mg	28 kaps.	5909990080021	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	14,90	19,78	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	11,86
1583	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	9,25	3,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,27
1584	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	13,24	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,28
1585	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	22,27	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	14,35

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1586	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	11,54	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,58
1587	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	10,35	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,39
1588	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	10,35	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,39
1589	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	19,87	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	11,95
1590	Latanoprostum	Akistan, krople do oczu, roztwór, 50 µg/ml	1 but. po 2,5 ml	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
1591	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
1592	Latanoprostum	Arulatan, krople do oczu, roztwór, 0,05 mg/ml	2,5 ml (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
1593	Latanoprostum	Latalux, krople do oczu, roztwór, 0,05 mg/ml	1 but. a 2,5 ml	5909990813582	2014-05-01	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
1594	Latanoprostum	Latano-POS, krople do oczu, 50 µg/ml	1 poj. z kropłomierzem 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
1595	Latanoprostum	Latano-POS, krople do oczu, 50 µg/ml	3 poj. z kropłomierzem 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
1596	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
1597	Latanoprostum	Latanoprost Genoptim, krople do oczu, roztwór, 50 µg/ml	2,5 ml (but.)	5909990931873	2014-07-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	28,07	36,56	36,56	Jaskra		ryczałt	3,20
1598	Latanoprostum	Latanoprost STADA, krople do oczu, 50 µg/ml	2,5 ml (but.)	5909990853007	2014-07-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,76	32,04	32,04	Jaskra		ryczałt	3,20
1599	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
1600	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1601	Latanoprostum	Rozaprost, krople do oczu, roztwór, 0,05 mg/1 ml	2,5 ml	5909990841448	2014-05-01	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
1602	Latanoprostum	Rozaprost Mono, krople do oczu, roztwór, 50 µg/ml	30 poj.	5909991102883	2014-09-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	33,48	43,16	43,16	Jaskra		ryczałt	3,20
1603	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
1604	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
1605	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
1606	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
1607	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	25,92	34,31	34,31	Jaskra		ryczałt	3,20
1608	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
1609	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
1610	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	28,94	37,48	37,48	Jaskra		ryczałt	3,20
1611	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
1612	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
1613	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
1614	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
1615	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1616	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
1617	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
1618	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
1619	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
1620	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
1621	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
1622	Letrozolum	Apo-Letro, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl. (blis.)	5909990794492	2014-05-01/2013-03-01	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
1623	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	63,72	78,10	78,10	Nowotwory złośliwe - Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	0,00
1624	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	63,72	78,10	78,10	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	0,00
1625	Letrozolum	Etruzil, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl. (3 blis. po 10 szt.)	5909990710201	2014-01-01/2014-09-01	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
1626	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
1627	Letrozolum	Lametta, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl. (3 blis. 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1628	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
1629	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
1630	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
1631	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	63,18	77,53	77,53	Nowotwory złośliwe; Rak piersi w II rzucie hormonoterapii; Wczesny rak piersi w I rzucie hormonoterapii		bezpłatny	0,00
1632	Letrozolum	Letrozole Bluefish, tabl. powł., 2,5 mg	30 tabl.	5909990794683	2014-05-01	2 lata	132,0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inhibitory enzymów - doustne inhibitory aromatazy	54,00	67,89	67,89	Nowotwory złośliwe - Rak piersi w II rzucie hormonoterapii		bezpłatny	0,00
1633	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
1634	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
1635	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
1636	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
1637	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
1638	Leuprorelinum	Leuprostin, implant podskórny, 3,6 mg	1 szt. (impl.)	5909990836246	2014-05-01 – 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1639	Leuprorelinum	Leuprostin, implant podskórny, 5 mg	1 szt. (impl.)	5909990836277	2014-05-01 – 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
1640	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
1641	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
1642	Levetiracetamum	Cezarius, roztwór doustny, 100 mg/ml	300 ml	5909990928149	2014-01-01	2 lata	166.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - płynne postacie farmaceutyczne	60,34	74,10	73,11	Padaczka		ryczałt	4,19
1643	Levetiracetamum	Cezarius, tabl. powł., 250 mg	50 tabl.	5909990928200	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	14,63	19,93	19,93	Padaczka		ryczałt	3,20
1644	Levetiracetamum	Cezarius, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990928224	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	31,40	40,08	39,86	Padaczka		ryczałt	3,42
1645	Levetiracetamum	Cezarius, tabl. powł., 750 mg	50 tabl.	5909990928231	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	48,90	60,46	59,79	Padaczka		ryczałt	3,87
1646	Levetiracetamum	Cezarius, tabl. powł., 1000 mg	50 tabl.	5909990928248	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,60	80,57	79,72	Padaczka		ryczałt	4,41
1647	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 250 mg	50 szt.	5909990935130	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	16,63	22,03	19,93	Padaczka		ryczałt	5,30
1648	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 250 mg	100 szt.	5909990935147	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	33,26	42,03	39,86	Padaczka		ryczałt	5,37
1649	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 500 mg	50 szt.	5909990935161	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	33,26	42,03	39,86	Padaczka		ryczałt	5,37
1650	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 500 mg	100 szt.	5909990935178	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,62	80,59	79,72	Padaczka		ryczałt	4,43
1651	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 750 mg	50 szt.	5909990935192	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	49,90	61,51	59,79	Padaczka		ryczałt	4,92
1652	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 750 mg	100 szt.	5909990935208	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	99,79	117,89	117,89	Padaczka		ryczałt	5,33

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1653	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 1000 mg	50 szt	5909990935239	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,53	80,51	79,72	Padaczka		ryczałt	4,35
1654	Levetiracetamum	Eliptus, tabl. powł., 1000 mg	100 szt.	5909990935246	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	133,06	154,35	154,35	Padaczka		ryczałt	7,11
1655	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
1656	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
1657	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
1658	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
1659	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
1660	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
1661	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
1662	Levetiracetamum	Epilexan, tabl. powł., 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
1663	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powł., 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
1664	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powł., 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
1665	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	146,82	73,11	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	76,91
1666	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powł., 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
1667	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powł., 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
1668	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powł., 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1669	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powł., 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
1670	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powł., 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
1671	Levetiracetamum	Keppra, tabl. powł., 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
1672	Levetiracetamum	Levebon, tabl. powł., 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
1673	Levetiracetamum	Levebon, tabl. powł., 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
1674	Levetiracetamum	Levebon, tabl. powł., 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
1675	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powł., 250 mg	50 tabl.	5909990900695	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	15,94	21,31	19,93	Padaczka		ryczałt	4,58
1676	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powł., 250 mg	100 tabl.	5909990900701	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	32,22	40,94	39,86	Padaczka		ryczałt	4,28
1677	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990900725	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	32,22	40,94	39,86	Padaczka		ryczałt	4,28
1678	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powł., 500 mg	100 tabl.	5909990900732	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,60	80,57	79,72	Padaczka		ryczałt	4,41
1679	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powł., 750 mg	50 tabl.	5909990900749	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	49,14	60,71	59,79	Padaczka		ryczałt	4,12
1680	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powł., 750 mg	100 tabl.	5909990900756	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	103,24	121,51	119,58	Padaczka		ryczałt	7,26
1681	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powł., 1000 mg	50 tabl.	5909990900763	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,60	80,57	79,72	Padaczka		ryczałt	4,41
1682	Levetiracetamum	Levetiracetam Actavis, tabl. powł., 1000 mg	100 tabl.	5909990900770	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	140,34	162,00	159,44	Padaczka		ryczałt	9,67
1683	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
1684	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1685	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
1686	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
1687	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	12,96	18,18	18,18	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
1688	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	25,92	34,33	34,33	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
1689	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	38,88	49,93	49,93	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
1690	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	51,84	65,07	65,07	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,56
1691	Levetiracetamum	Levetiracetam GSK, tabl. powł., 250 mg	50 tabl.	5909990945139	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	28,13	34,11	19,93	Padaczka		ryczałt	17,38
1692	Levetiracetamum	Levetiracetam GSK, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990945221	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	56,88	66,83	39,86	Padaczka		ryczałt	30,17
1693	Levetiracetamum	Levetiracetam GSK, tabl. powł., 750 mg	50 tabl.	5909990945306	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	85,59	98,98	59,79	Padaczka		ryczałt	42,39
1694	Levetiracetamum	Levetiracetam GSK, tabl. powł., 1000 mg	50 tabl.	5909990945405	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	114,29	130,64	79,72	Padaczka		ryczałt	54,48
1695	Levetiracetamum	Levetiracetam NeuroPharma, roztwór doustny, 100 mg/ml	300 ml (but.)	5909990958672	2014-05-01	2 lata	166.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - płynne postacie farmaceutyczne	59,83	73,56	73,11	Padaczka		ryczałt	3,65
1696	Levetiracetamum	Levetiracetam NeuroPharma, tabl. powł., 250 mg	50 szt.	5909990958726	2014-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	13,49	18,73	18,73	Padaczka		ryczałt	3,20
1697	Levetiracetamum	Levetiracetam NeuroPharma, tabl. powł., 250 mg	100 szt.	5909990958764	2014-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	26,99	35,45	35,45	Padaczka		ryczałt	3,20
1698	Levetiracetamum	Levetiracetam NeuroPharma, tabl. powł., 750 mg	50 szt.	5909990958856	2014-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	40,49	51,62	51,62	Padaczka		ryczałt	3,20
1699	Levetiracetamum	Levetiracetam NeuroPharma, tabl. powł., 750 mg	100 szt.	5909990958894	2014-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	80,99	98,15	98,15	Padaczka		ryczałt	5,33
1700	Levetiracetamum	Levetiracetam NeuroPharma, tabl. powł., 500 mg	50 szt.	5909990958986	2014-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	26,99	35,45	35,45	Padaczka		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1701	Levetiracetamum	Levetiracetam NeuroPharma, tabl. powł., 500 mg	100 szt.	5909990959037	2014-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	53,99	67,33	67,33	Padaczka		ryczałt	3,56
1702	Levetiracetamum	Levetiracetam NeuroPharma, tabl. powł., 1000 mg	50 szt.	5909990959129	2014-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	53,99	67,33	67,33	Padaczka		ryczałt	3,56
1703	Levetiracetamum	Levetiracetam NeuroPharma, tabl. powł., 1000 mg	100 szt.	5909990959167	2014-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	107,99	128,03	128,03	Padaczka		ryczałt	7,11
1704	Levetiracetamum	Levetiracetam Orion, tabl. powł., 250 mg	50 szt.	5909990946440	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	16,31	21,70	19,93	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,97
1705	Levetiracetamum	Levetiracetam Orion, tabl. powł., 500 mg	50 szt.	5909990946471	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	32,62	41,36	39,86	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,70
1706	Levetiracetamum	Levetiracetam Orion, tabl. powł., 500 mg	100 szt.	5909990946495	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	65,23	79,13	79,13	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,56
1707	Levetiracetamum	Levetiracetam Orion, tabl. powł., 750 mg	50 szt.	5909990946501	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	49,95	61,55	59,79	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	4,96
1708	Levetiracetamum	Levetiracetam Orion, tabl. powł., 1000 mg	50 szt.	5909990946556	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	65,23	79,13	79,13	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,56
1709	Levetiracetamum	Levetiracetam Orion, tabl. powł., 1000 mg	100 szt.	5909990946570	2013-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	131,76	152,99	152,99	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	7,11
1710	Levetiracetamum	Levetiracetam PharmaSwiss, tabl. powł., 250 mg	50 tabl.	5909990966738	2013-09-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	14,67	19,97	19,93	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,24
1711	Levetiracetamum	Levetiracetam PharmaSwiss, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990966899	2013-09-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	29,34	37,92	37,92	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1712	Levetiracetamum	Levetiracetam PharmaSwiss, tabl. powł., 500 mg	100 tabl.	5909990966929	2013-09-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	58,68	72,25	72,25	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,56
1713	Levetiracetamum	Levetiracetam PharmaSwiss, tabl. powł., 750 mg	50 tabl.	5909990967063	2013-09-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	44,01	55,32	55,32	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20
1714	Levetiracetamum	Levetiracetam PharmaSwiss, tabl. powł., 1000 mg	50 tabl.	5909990967247	2013-09-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	58,68	72,25	72,25	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,56
1715	Levetiracetamum	Levetiracetam PharmaSwiss, tabl. powł., 1000 mg	100 tabl.	5909990967261	2013-09-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	117,36	137,87	137,87	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	7,11
1716	Levetiracetamum	Levetiracetam STADA, tabl. powł., 750 mg	50 szt.	5909990944378	2013-11-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - lewetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	43,79	55,09	55,09	Padaczka oporna na leczenie; Padaczka		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1717	Levetiracetamum	Levetiracetam STADA, tabl. powł., 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
1718	Levetiracetamum	Levetiracetam STADA, tabl. powł., 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
1719	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
1720	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
1721	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
1722	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
1723	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
1724	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
1725	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
1726	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
1727	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
1728	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
1729	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
1730	Levetiracetamum	Normeg, tabl. powł., 250 mg	50 szt.	5909990998135	2014-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	13,50	18,75	18,75	Padaczka		ryczałt	3,20
1731	Levetiracetamum	Normeg, tabl. powł., 500 mg	50 szt.	5909990998180	2014-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	27,00	35,46	35,46	Padaczka		ryczałt	3,20
1732	Levetiracetamum	Normeg, tabl. powł., 750 mg	50 szt.	5909990998258	2014-05-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	40,50	51,64	51,64	Padaczka		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1733	Levetiracetamum	Normeg, tabl. powł., 1000 mg	50 szt.	5909990998302	2014-07-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	54,00	67,34	67,34	Padaczka		ryczałt	3,56
1734	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
1735	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
1736	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
1737	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
1738	Levetiracetamum	Trund, roztwór do stosowania doustnego, 100 mg/ml	300 ml	5909990925841	2014-01-01	2 lata	166.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - płynne postacie farmaceutyczne	59,40	73,11	73,11	Padaczka		ryczałt	3,20
1739	Levetiracetamum	Trund, tabl. powł., 250 mg	50 tabl.	5909990925858	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	15,77	21,13	19,93	Padaczka		ryczałt	4,40
1740	Levetiracetamum	Trund, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990925872	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	32,08	40,80	39,86	Padaczka		ryczałt	4,14
1741	Levetiracetamum	Trund, tabl. powł., 500 mg	100 tabl.	5909990925889	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	64,80	78,68	78,68	Padaczka		ryczałt	3,56
1742	Levetiracetamum	Trund, tabl. powł., 750 mg	50 tabl.	5909990925926	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	48,60	60,14	59,79	Padaczka		ryczałt	3,55
1743	Levetiracetamum	Trund, tabl. powł., 1000 mg	50 tabl.	5909990925940	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	64,80	78,68	78,68	Padaczka		ryczałt	3,56
1744	Levetiracetamum	Trund, tabl. powł., 1000 mg	100 tabl.	5909990925957	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	136,08	157,52	157,52	Padaczka		ryczałt	7,11
1745	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	38,85	36,56	Padaczka		ryczałt	5,49
1746	Levetiracetamum	Vetira, roztwór doustny, 100 mg/ml	300 ml	5909990935901	2013-11-01	2 lata	166.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - płynne postacie farmaceutyczne	67,50	81,62	73,11	Padaczka		ryczałt	11,71
1747	Levetiracetamum	Vetira, tabl. powł., 250 mg	50 tabletek	5909990935956	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	18,46	23,95	19,93	Padaczka		ryczałt	7,22
1748	Levetiracetamum	Vetira, tabl. powł., 500 mg	50 tabletek	5909990936052	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	35,25	44,12	39,86	Padaczka		ryczałt	7,46

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1749	Levetiracetamum	Vetira, tabl. powł., 750 mg	50 tabletek	5909990936151	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	52,57	64,31	59,79	Padaczka		ryczałt	7,72
1750	Levetiracetamum	Vetira, tabl. powł., 1000 mg	50 tabletek	5909990936250	2013-03-01	2 lata	166.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - levetiracetam - stałe postacie farmaceutyczne	66,60	80,57	79,72	Padaczka		ryczałt	4,41
1751	Levetiracetamum	Zelta, tabl. powł., 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
1752	Levetiracetamum	Zelta, tabl. powł., 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
1753	Levetiracetamum	Zelta, tabl. powł., 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
1754	Levetiracetamum	Zelta, tabl. powł., 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
1755	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
1756	Levocetirizini dihydrochloridum	Cezera, tabl. powł., 5 mg	20 tabl.	5909990656929	2014-05-01 – 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
1757	Levocetirizini dihydrochloridum	Cezera, tabl. powł., 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
1758	Levocetirizini dihydrochloridum	Cezera, tabl. powł., 5 mg	30 tabl.	5909990656943	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,91	21,53	15,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	10,95
1759	Levocetirizini dihydrochloridum	Contrahist, roztwór doustny, 0,5 mg/ml	200 ml	5909990904099	2014-05-01 – 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
1760	Levocetirizini dihydrochloridum	Contrahist, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990904129	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,09	20,51	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	10,64
1761	Levocetirizini dihydrochloridum	Lecetax, tabl. powł., 5 mg	28 szt.	5909990997640	2014-05-01	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	12,42	16,66	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,79
1762	Levocetirizini dihydrochloridum	Nossin, tabl. powł., 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
1763	Levocetirizini dihydrochloridum	Votrezin, tabl. powł., 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1764	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
1765	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
1766	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
1767	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
1768	Levocetirizini dihydrochloridum	Zyx, tabl. powł., 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
1769	Levocetirizini dihydrochloridum	Zyx, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990765034	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	207.1, Leki przeciwhistaminowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,52	20,96	14,10	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	Atopowe zapalenie skóry	30%	11,09
1770	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
1771	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
1772	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
1773	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
1774	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
1775	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1776	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
1777	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
1778	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
1779	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
1780	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
1781	Levomepromazinum	Tisercin, tabl. powł., 25 mg	50 tabl.	5909990193912	2014-01-01	2 lata	173.1, Leki przeciwpsychotyczne - levomepromazyna do stosowania doustnego	8,10	11,56	11,56	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
1782	Levothyroxinum natrium	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
1783	Levothyroxinum natrium	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
1784	Levothyroxinum natrium	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
1785	Levothyroxinum natrium	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
1786	Levothyroxinum natrium	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
1787	Levothyroxinum natrium	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
1788	Levothyroxinum natrium	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
1789	Levothyroxinum natrium	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
1790	Levothyroxinum natrium	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
1791	Levothyroxinum natrium	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
1792	Levothyroxinum natrium	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1793	Levothyroxinum natriicum	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
1794	Levothyroxinum natriicum	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
1795	Levothyroxinum natriicum	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
1796	Levothyroxinum natriicum	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
1797	Levothyroxinum natriicum	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
1798	Levothyroxinum natriicum	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
1799	Levothyroxinum natriicum	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
1800	Levothyroxinum natriicum	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
1801	Levothyroxinum natriicum	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
1802	Levothyroxinum natriicum	Letrox 125 mikrogramów, tabl., 0,125 mg	50 tabl.	5909991107307	2014-07-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	6,72	9,68	9,60	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	4,52
1803	Levothyroxinum natriicum	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
1804	Levothyroxinum natriicum	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
1805	Levothyroxinum natriicum	Letrox 75 mikrogramów, tabl., 0,075 mg	50 tabl.	5909991107260	2014-07-01	2 lata	83.0, Hormony tarczycy - lewotyroksyna do stosowania doustnego	4,03	5,93	5,76	Niedoczynność tarczycy		ryczałt	3,37
1806	Levothyroxinum natriicum	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
1807	Levothyroxinum natriicum	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
1808	Levothyroxinum natriicum	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
1809	Levothyroxinum natriicum	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
1810	Levothyroxinum natriicum	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
1811	Levothyroxinum natriicum	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
1812	Levothyroxinum natriicum	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1813	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
1814	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
1815	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	133.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - immunostymulujące - czynniki stymulujące wzrost granulocytów	3 173,07	3 401,25	3 401,25	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1816	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	12,37	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	9,92
1817	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	19,94	11,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	15,05
1818	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	9,90	2,82	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	9,90
1819	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	12,71	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,26
1820	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	9,36	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,91
1821	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	20,67	11,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	15,78
1822	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	16,81	11,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,92
1823	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	8,54	2,82	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	8,54
1824	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	9,62	2,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	9,62
1825	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	13,78	5,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,71
1826	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	20,40	10,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	15,83
1827	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	4,69	2,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,69

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1828	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	17,45	10,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,88
1829	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	9,43	5,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,36
1830	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	23,71	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	21,26
1831	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	27,93	11,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	23,04
1832	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	26,23	11,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	21,34
1833	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	15,26	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,81
1834	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	22,48	11,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	17,59
1835	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	21,20	10,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	16,63
1836	Lithium	Lithium Carbonicum GSK, tabl., 250 mg	60 tabl. (pojem.)	5909990148714	2014-01-01	2 lata	180.0, Leki przeciwpyschotyczne - Lit do podawania doustnego w postaci węglanu	10,80	15,11	15,11	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
1837	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
1838	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
1839	Loratadinum	Aleric Lora, 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
1840	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 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1841	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 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
1842	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
1843	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
1844	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
1845	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
1846	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
1847	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
1848	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 miesięcy życia	30%	7,37

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1849	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
1850	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
1851	Losartanum	Apo-Lozart, tabl. powł., 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	15,55	13,57	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%	6,05
1852	Losartanum	Cozaar, tabl. powł., 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	17,37	13,57	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%	7,87
1853	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	32,93	27,14	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%	13,93
1854	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	18,54	14,54	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%	8,36

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1855	Losartanum	Loreblok, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990770601	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,56	11,58	11,58	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%	3,47
1856	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	27,25	27,14	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%	8,25
1857	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	29,84	27,14	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%	10,84
1858	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	34,54	34,54	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%	10,36
1859	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	14,43	13,57	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%	4,93
1860	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	16,55	14,54	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%	6,37

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1861	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	7,13	11,14	11,14	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%	3,34
1862	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	11,58	11,58	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%	3,47
1863	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	12,38	12,38	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%	3,71
1864	Losartanum	Losartan Bluefish, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990760770	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	6,91	10,90	10,90	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%	3,27
1865	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	14,43	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,93
1866	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	15,36	14,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,18
1867	Losartanum	Losartanum 123ratio, tabl. powł., 50 mg	30 szt.	5909990862238	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	15,14	14,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,96
1868	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	18,38	13,57	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%	8,88

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1869	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	19,56	14,54	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%	9,38
1870	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	13,52	13,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek 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
1871	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	29,00	29,00	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%	8,70
1872	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	11,14	11,14	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%	3,34
1873	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	16,11	13,57	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%	6,61
1874	Losartanum	Sortabax, tabl. powł., 50 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990766673	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,99	12,03	12,03	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%	3,61

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1875	Losartanum	Sortabax, tabl. powł., 100 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990766680	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,98	22,49	22,49	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%	6,75
1876	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	11,58	11,58	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%	3,47
1877	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	25,97	14,54	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%	15,79
1878	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Hyzaar, tabl. powł., 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	17,37	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,87
1879	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Hyzaar, tabl. powł., 100+12,5 mg	28 szt.	5909990904365	2013-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,52	27,26	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,26
1880	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Hyzaar Forte, tabl. powł., 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	32,93	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,93
1881	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Loreblok HCT, tabl. powł., 50+12,5 mg	28 tabl.	5909990778843	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,26	14,41	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,91
1882	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	29,84	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,84
1883	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	39,70	39,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,91
1884	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	27,25	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,25
1885	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Lorista HL, tabl. powł., 100+12,5 mg	28 tabl.	5909990816484	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	23,76	30,66	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,66



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1886	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losacor HCT, tabl. powl., 50+12,5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990729685	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,34	15,55	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,05
1887	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losagen Combi, tabl. powl., 50+12,5 mg	28 tabl.	5909990833924	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,10	12,15	12,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,65
1888	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losargamma HCT, tabl. powl., 50+12,5 mg	28 tabl. powl.	5909990857784	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	9,72	13,85	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,35
1889	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losargamma HCT, tabl. powl., 100+25 mg	28 tabl. powl.	5909990858088	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,44	26,12	26,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,84
1890	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losartan HCT Bluefish, tabl. powl., 50+12,5 mg	28 szt.	5909990810758	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,45	11,46	11,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,44
1891	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losartan Hydrochlorothiazyd KRKA, tabl. powl., 50+12,5 mg	28 szt.	5909990822980	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,08	14,22	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,72
1892	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losartan+HCT Arrow, tabl. powl., 50+12,5 mg	28 tabl.	5909990752447	2012-11-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,15	14,30	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,80
1893	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Losartan+HCT Arrow, tabl. powl., 50+12,5 mg	30 tabl.	5909990752461	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,34	11,51	11,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,45
1894	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Lozap HCT, tabl. powl., 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	18,54	14,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,36
1895	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Presartan H, tabl. powl., 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	18,54	14,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,36
1896	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Presartan H, tabl. powl., 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	32,02	29,08	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,66
1897	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Rasoltan HCT, tabl. powl., 50+12,5 mg	28 sztuk	5909990926220	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	9,72	13,85	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,35
1898	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Rasoltan HCT, tabl. powl., 100+25 mg	28 sztuk	5909990926350	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,44	26,12	26,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,84
1899	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Sortabax HCT, tabl. powl., 50+12,5 mg	28 tabl.	5909990806195	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	9,99	14,13	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,63
1900	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Sortabax HCT, tabl. powl., 100+25 mg	28 tabl.	5909990806201	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,98	26,69	26,69	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,01
1901	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Xartan HCT, tabl. powl., 50+12,5 mg	28 tabl.	5909990925964	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,43	11,44	11,44	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,43

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1902	Losartanum + Hydrochlorothiazidum	Xartan HCT, tabl. powł., 100+25 mg	28 tabl.	5909990925971	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	14,86	21,31	21,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,39
1903	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	14,43	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,93
1904	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 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%	13,45
1905	Lovastatinum	Lovasterol, tabl., 20 mg	28 szt.	5909990422159	2014-05-01	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		30%	13,45
1906	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 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%	13,45
1907	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
1908	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1909	Mebendazolum	Vermox, tabl., 100 mg	6 tabl.	5909990250615	2014-01-01	2 lata	194.1, Leki przeciwbacze - mebendazol	8,42	12,00	12,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1910	Mebendazolum	Vermox, tabl. do żucia, 100 mg	6 tabl.	5909990500949	2014-01-01	2 lata	194.1, Leki przeciwbacze - mebendazol	6,39	9,86	9,86	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
1911	Medroxyprogesteronum	Depo-Provera, zawiesina do wstrzykiwań, 150 mg/ml	1 fiole.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
1912	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
1913	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
1914	Megestrolu acetas	Cachexan, zawiesina doustna, 40 ml	240 ml	5909990614608	2014-01-01	2 lata	128.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - progestogeny - megestrol do podawania doustnego - postacie płynne	119,75	140,70	140,70	Nowotwory złośliwe		ryczałt	6,40
1915	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 - postacie płynne	123,12	144,24	144,24	Nowotwory złośliwe		ryczałt	6,40
1916	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 - postacie płynne	123,12	144,24	144,24	Nowotwory złośliwe		ryczałt	6,40
1917	Megestrolu acetas	Megastril, zawiesina doustna, 40 mg/ml	240 ml	5909990895977	2014-07-01	2 lata	128.0, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - progestogeny - megestrol do podawania doustnego - postacie płynne	119,73	140,68	140,68	Nowotwory złośliwe		ryczałt	6,40
1918	Meloxicamum	Aglan 15, tabl., 15 mg	20 tabl.	5909990224883	2014-07-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	9,72	12,97	10,31	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,82
1919	Meloxicamum	Aglan 15, tabl., 15 mg	30 tabl.	5909990610006	2014-07-01	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
1920	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1921	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
1922	Meloxicamum	Meloxicam Arrow 15 mg, Ortopedina Forte, tabl., 15 mg	20 tabl.	5909990042401	2014-07-01	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
1923	Meloxicamum	Meloxicam Arrow 15 mg, Ortopedina Forte, tabl., 15 mg	30 tabl.	5909990042425	2014-07-01	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
1924	Meloxicamum	Meloxicam Arrow 15 mg, Ortopedina Forte, tabl., 15 mg	10 tabl.	5909990637034	2014-07-01	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
1925	Meloxicamum	Meloxistad, tabl. powł., 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
1926	Meloxicamum	Meloxistad, tabl. powł., 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
1927	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
1928	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
1929	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
1930	Melphalanum	Alkeran, tabl. powł., 2 mg	25 tabl.	5909990283514	2012-11-01	2 lata	235.0, Leki przeciwnowotworowe - leki alkilujące - melfalan	292,05	326,83	326,83	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1931	Menotropinum	Menopur, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1200 j.m. FSH + 1200 j.m. LH	1 fiol. z proszkiem + 2 amp.-strz.a 1ml	5909990812905	2014-07-01	2 lata	69.1, Hormony płciowe - gonadotropiny	1 516,32	1 630,94	1 236,49	Kontrolowana hiperstymulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków w programach wspomagane go rozrodu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli		ryczałt	397,65
1932	Menotropinum	Menopur, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 600 j.m. FSH + 600 j.m. LH	1 fiol. z proszkiem + 1 amp.-strz.a 1ml	5909990812981	2014-07-01	2 lata	69.1, Hormony płciowe - gonadotropiny	758,16	821,97	629,91	Kontrolowana hiperstymulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków w programach wspomagane go rozrodu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli		ryczałt	195,26
1933	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
1934	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
1935	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	54,62	47,14	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	10,68

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1936	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
1937	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	99,58	94,29	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	8,49
1938	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
1939	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	33,75	33,75	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	3,20
1940	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	188,28	176,00	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	15,48
1941	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	98,40	88,00	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	13,60
1942	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
1943	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
1944	Mesalazinum	Pentasa, granulaty o przedłużonym uwalnianiu, 1 g	50 sasz.	5909990855315	2014-07-01 – 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
1945	Mesalazinum	Pentasa, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1 g	60 tabl.	5909990974375	2014-05-01	2 lata	12.1, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna i sulfasalazyna - produkty do stosowania doustnego	159,18	179,73	97,17	Choroba Leśniowskiego-Crohna, Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	86,83
1946	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
1947	Mesalazinum	Salofalk 1 g, czopki, 1 g	30 czop.	5909990806430	2014-05-01	2 lata	12.2, Leki przeciwzapalne działające na jelita - mesalazyna - produkty do stosowania doodbytniczego - stałe postacie farmaceutyczne	163,61	188,57	188,57	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	3,20
1948	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	57,56	47,14	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	13,62

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1949	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
1950	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
1951	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	98,71	94,29	Wrzodziejące zapalenie jelita grubego		ryczałt	7,62
1952	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
1953	Metforminum	Avamina, tabl. powł., 500 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990765386	2014-05-01 – 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
1954	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
1955	Metforminum	Avamina, tabl. powł., 850 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990765409	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	9,72	13,75	13,75	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1956	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1957	Metforminum	Avamina, tabl. powł., 1000 mg	60 kaps. (6 blist.po 10)	5909990765430	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	11,44	15,91	15,91	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1958	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
1959	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
1960	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
1961	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
1962	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
1963	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
1964	Metforminum	Formetic, tabl. powł., 500 mg	90 tabl.	5909990078967	2014-09-01	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	8,58	12,21	12,21	Cukrzyca		ryczałt	3,20



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1965	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
1966	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
1967	Metforminum	Formetic, tabl. powł., 1000 mg	90 tabl.	5909990078998	2014-09-01	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	17,15	23,11	23,11	Cukrzyca		ryczałt	4,80
1968	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
1969	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
1970	Metforminum	Formetic, tabl. powł., 850 mg	90 tabl.	5909990079032	2014-09-01	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	14,58	19,87	19,87	Cukrzyca		ryczałt	4,08
1971	Metforminum	Glucophage, tabl. powł., 850 mg	60 tabl.	5909990789306	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	9,64	13,66	13,66	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	3,20
1972	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
1973	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
1974	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
1975	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
1976	Metforminum	Glucophage XR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 750 mg	60 tabl.	5909990213436	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	25,59	30,07	12,58	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	20,69
1977	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
1978	Metforminum	Glucophage XR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	60 tabl.	5909990624768	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	17,05	20,20	8,39	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	15,01
1979	Metforminum	Glucophage XR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 1000 mg	60 tabl.	5909990864461	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	15.0, Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	34,11	39,72	16,78	Cukrzyca	Nieprawidłowa tolerancja glukozy (stan przedcukrzycowy); Zespoły insulinooporności w przypadkach innych niż w przebiegu cukrzycy; Zespół policystycznych jajników	ryczałt	26,14

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1980	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
1981	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
1982	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
1983	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
1984	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
1985	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
1986	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
1987	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
1988	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
1989	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
1990	Metforminum	Metformax SR 500, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	60 tabl.	5909990933167	2014-09-01	2 lata	15.0. Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	15,66	18,74	8,39	Cukrzyca		ryczałt	13,55
1991	Metforminum	Metformax SR 500, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	90 tabl.	5909990933174	2014-09-01	2 lata	15.0. Doustne leki przeciwcukrzycowe - biguanidy o działaniu przeciwcukrzycowym - metformina	23,49	27,86	12,58	Cukrzyca		ryczałt	18,48
1992	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
1993	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
1994	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
1995	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
1996	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
1997	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
1998	Metforminum	Siofor 1000, tabl. powl., 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
1999	Metforminum	Siofor 1000, tabl. powl., 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
2000	Metforminum	Siofor 1000, tabl. powl., 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
2001	Metforminum	Siofor 1000, tabl. powl., 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
2002	Metforminum	Siofor 500, tabl. powl., 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
2003	Metforminum	Siofor 500, tabl. powl., 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
2004	Metforminum	Siofor 500, tabl. powl., 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2005	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
2006	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
2007	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
2008	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
2009	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
2010	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
2011	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
2012	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
2013	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
2014	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
2015	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
2016	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
2017	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
2018	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2019	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 50 mg/ml	12 amp.-strz. a 0,15 ml	5909990791286	2014-05-01	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	241,92	272,87	272,87	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,84
2020	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 50 mg/ml	1 amp.-strz. a 0,2 ml	5909990791309	2014-07-01 – 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
2021	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 50 mg/ml	12 amp.-strz. a 0,2 ml	5909990791347	2014-05-01	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	322,56	359,66	359,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	5,12
2022	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 50 mg/ml	1 amp.-strz. a 0,3 ml	5909990791361	2014-07-01 – 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
2023	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 50 mg/ml	12 amp.-strz. a 0,3 ml	5909990791392	2014-05-01	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	483,84	533,23	533,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,68
2024	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 50 mg/ml	1 amp.-strz. a 0,4 ml	5909990791446	2014-07-01 – 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
2025	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 50 mg/ml	12 amp.-strz. a 0,4 ml	5909990791477	2014-05-01	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	645,12	706,81	706,81	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,24
2026	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 50 mg/ml	1 amp.-strz. a 0,5 ml	5909990791491	2014-07-01 – 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
2027	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 50 mg/ml	12 amp.-strz. a 0,5 ml	5909990791521	2014-05-01	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	806,40	880,39	880,39	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,80
2028	Methotrexatum	Metex, roztwór do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce, 50 mg/ml	12 amp.-strz. a 0,6 ml	5909990928125	2014-05-01	2 lata	120.2, Leki przeciwnowotworowe i immunomodulujące - inne immunosupresanty - metotreksat do stosowania podskórnego	967,68	1 053,96	1 053,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	15,36
2029	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
2030	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; Złoty krąg - w przypadkach innych niż wymienione w CHPL	ryczałt	5,33

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2031	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
2032	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
2033	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
2034	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
2035	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
2036	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
2037	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
2038	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
2039	Methoxsalenum	Oxsoralen, kaps. miękkie, 10 mg	50 kaps. (5 blist.po 10 szt.)	5909990244713	2014-01-01	2 lata	52.0, Leki przeciwluszcycowe do stosowania ogólnego - psoraleny - metoksalen	12,79	17,63	17,63	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,29
2040	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2041	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
2042	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
2043	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
2044	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
2045	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
2046	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
2047	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
2048	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2049	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
2050	Methylprednisolonum	Medrol, tabl., 4 mg	30 tabl. (blis.)	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
2051	Methylprednisolonum	Medrol, tabl., 16 mg	50 tabl. (blis.)	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
2052	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
2053	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
2054	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
2055	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
2056	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
2057	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
2058	Methylprednisolonum	Solu-Medrol, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 500 mg	1 fiol. (+1 rozp.)	5909990236718	2014-07-01	2 lata	82.1, Kortykosteroidy do stosowania pozajelitowego - glikokortykoidy - metyloprednisolon	35,05	43,44	32,61	Zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego		ryczałt	14,03
2059	Methylprednisolonum	Solu-Medrol, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1000 mg	1 fiol. (+1 rozp.)	5909990236817	2014-07-01	2 lata	82.1, Kortykosteroidy do stosowania pozajelitowego - glikokortykoidy - metyloprednisolon	84,49	98,73	65,22	Zaostrzenie w przebiegu stwardnienia rozsianego		ryczałt	36,71
2060	Methylprednisolonum + Lidocainum	Depo-Medrol z Lidokainą, zawiesina do wstrzykiwań, 40+10 mg/ml	1 fiol.a 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
2061	Metildigoxinum	Bemecor, tabl., 0,1 mg	30 tabl. (2 blis.po 15 szt.)	5909990174614	2014-01-01	2 lata	28.0, Glikozydy naparstnicy	4,47	4,95	0,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	4,95
2062	Metoprololum	Metocard, tabl., 50 mg	30 tabl. (3 blis.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	5,15	3,51	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	4,84

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2063	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	8,70	7,02	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	4,88
2064	Metoprololum	Selmet, tabl. powł., 50 mg	30 tabl.	5909991073541	2014-09-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	2,39	3,51	3,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
2065	Metoprololum	Selmet, tabl. powł., 100 mg	30 tabl.	5909991073640	2014-09-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	4,78	7,02	7,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
2066	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	9,47	9,47	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	2,84
2067	Mianserinum	Deprexolet, tabl. powł., 30 mg	30 tabl. (blist.)	5909991121051	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	21,71	28,47	28,47	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	8,54
2068	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	11,85	9,65	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	5,10
2069	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	32,62	28,95	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	12,36
2070	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	57,23	57,23	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	17,17
2071	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	9,75	9,65	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	3,00
2072	Mianserinum	Miansec, tabl. powł., 10 mg	90 tabl.	5909990796625	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	20,41	27,10	27,10	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	8,13
2073	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	19,06	19,06	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	5,72
2074	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	26,76	26,76	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	8,03
2075	Mianserinum	Miansegen, tabl. powł., 10 mg	30 tabl.	5909990883813	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	6,70	9,65	9,65	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	2,90
2076	Mianserinum	Miansegen, tabl. powł., 10 mg	90 tabl.	5909990883820	2014-01-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	20,09	26,76	26,76	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	8,03
2077	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	18,38	18,38	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	5,51
2078	Mianserinum	Miansegen, tabl. powł., 60 mg	30 tabl.	5909991064525	2014-03-01	2 lata	225.0, Leki przeciwdepresyjne - mianseryna	37,91	48,53	48,53	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	14,56
2079	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
2080	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
2081	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 fioła 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
2082	Mieszanki wyciągów alergenowych (pochodzenia roślinnego, zwierzęcego, roztoczy, grzybów)	Phostal, zawiesina do wstrzykiwań, stężenie 10 IR/ml lub 10 IC/ml	1 fioła 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
2083	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2084	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
2085	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
2086	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
2087	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
2088	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	28,41	27,28	Astma, Przewlekła obturacyjna choroba płuc, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	9,31
2089	Montelukastum	Astmodil, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990881734	2014-05-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	20,52	27,28	27,28	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	8,18
2090	Montelukastum	Astmodil, tabl. do rozgryzania i żucia, 4 mg	28 tabl.	5909990881758	2014-07-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	11,88	15,56	10,91	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	7,92
2091	Montelukastum	Astmodil, tabl. do rozgryzania i żucia, 5 mg	28 tabl.	5909990881772	2014-07-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	14,04	18,39	13,64	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	8,84
2092	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	19,53	13,64	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	9,98
2093	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	29,54	27,28	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	10,44
2094	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	17,78	10,91	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	10,14
2095	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	18,96	13,64	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	9,41
2096	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	17,78	10,91	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	10,14
2097	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	28,41	27,28	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	9,31
2098	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	18,74	25,41	25,41	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	7,62

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2099	Montelukastum	Montelukast Bluefish, tabl. do rozgryzania i żucia, 4 mg	28 tabl.	5909990871650	2014-09-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	8,21	11,71	10,91	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	4,07
2100	Montelukastum	Montelukast Bluefish, tabl. do rozgryzania i żucia, 5 mg	28 tabl.	5909990871766	2014-09-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	10,15	14,31	13,64	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	4,76
2101	Montelukastum	Montelukast Bluefish, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990871858	2014-09-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	18,36	25,01	25,01	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	7,50
2102	Montelukastum	Montelukast Sandoz, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990780266	2014-05-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	25,92	32,95	27,28	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	13,85
2103	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	18,27	10,91	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	10,63
2104	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	20,66	13,64	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	11,11
2105	Montelukastum	Promonta, tabl. do rozgryzania i żucia, 4 mg	28 tabl. (blis.)	5909990671052	2014-05-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	16,20	20,10	10,91	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	12,46
2106	Montelukastum	Promonta, tabl. do rozgryzania i żucia, 5 mg	28 tabl. (blis.)	5909990671076	2014-05-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	16,42	20,89	13,64	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	11,34
2107	Montelukastum	Promonta, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (blis.)	5909990671090	2014-05-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	21,55	28,36	27,28	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	9,26
2108	Montelukastum	Romilast, tabl. do rozgryzania i żucia, 4 mg	28 tabl.	5909991007263	2014-09-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	7,13	10,59	10,59	Astma, Przewlekła obturacyjna choroba płuc, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	3,18
2109	Montelukastum	Romilast, tabl. do rozgryzania i żucia, 5 mg	28 tabl.	5909991007270	2014-09-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	8,91	13,01	13,01	Astma, Przewlekła obturacyjna choroba płuc, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	3,90
2110	Montelukastum	Romilast, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909991007300	2014-09-01	2 lata	204.0, Inne leki doustne stosowane w obturacyjnych chorobach dróg oddechowych - antagoniści receptorów leukotrienowych	17,82	24,44	24,44	Astma, Przewlekła obturacyjna choroba płuc, Eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	7,33
2111	Montelukastum	Symlukast 10, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blis. 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	25,46	25,46	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	7,64

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2112	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	18,17	10,91	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	10,53
2113	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	19,53	13,64	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		30%	9,98
2114	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	11,18	5,81	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	5,37
2115	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	11,18	5,81	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	8,57
2116	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	17,42	17,42	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2117	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	17,42	17,42	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	3,20
2118	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	30,99	30,99	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2119	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	30,99	30,99	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	3,20
2120	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	58,93	58,07	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,86
2121	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	58,93	58,07	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	4,06
2122	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
2123	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2124	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
2125	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
2126	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	31,37	17,42	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	13,95
2127	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	31,37	17,42	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kaulgalgia		ryczałt	17,15
2128	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	58,37	52,26	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	6,11
2129	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	58,37	52,26	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kaulgalgia		ryczałt	9,31
2130	Morphinum	MST Continus, tabl. powł. 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	120,76	104,52	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	16,24
2131	Morphinum	MST Continus, tabl. powł. 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	120,76	104,52	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kaulgalgia		ryczałt	20,08
2132	Morphinum	MST Continus, tabl. powł. 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	185,92	174,20	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	11,72
2133	Morphinum	MST Continus, tabl. powł. 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	185,92	174,20	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kaulgalgia		ryczałt	18,12
2134	Morphinum	MST Continus, tabl. powł. 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	360,71	348,40	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	12,31

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2135	Morphinum	MST Continus, tabl. powł. o zmodyfikowanym uwalnianiu, 200 mg	60 tabl.	5909990476633	2014-01-01	2 lata	149.1, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postaci o przedłużonym uwalnianiu	325,30	360,71	348,40	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	25,11
2136	Morphinum	Sevredol, tabl. powł., 20 mg	60 tabl.	5909990336425	2014-01-01	2 lata	149.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postaci o niemodyfikowanym uwalnianiu	63,40	77,73	77,73	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2137	Morphinum	Sevredol, tabl. powł., 20 mg	60 tabl.	5909990336425	2014-01-01	2 lata	149.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - morfina do podawania doustnego - postaci 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
2138	Morphinum	Vendal retard, tabl. powł. 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 - postaci o przedłużonym uwalnianiu	16,20	19,50	8,71	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	10,79
2139	Morphinum	Vendal retard, tabl. powł. 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 - postaci o przedłużonym uwalnianiu	16,20	19,50	8,71	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	13,99
2140	Morphinum	Vendal retard, tabl. powł. 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 - postaci o przedłużonym uwalnianiu	17,82	24,19	24,19	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2141	Morphinum	Vendal retard, tabl. powł. 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 - postaci o przedłużonym uwalnianiu	17,82	24,19	24,19	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	3,20
2142	Morphinum	Vendal retard, tabl. powł. 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 - postaci o przedłużonym uwalnianiu	30,24	40,22	40,22	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2143	Morphinum	Vendal retard, tabl. powł. 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 - postaci o przedłużonym uwalnianiu	30,24	40,22	40,22	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II - kaulgalgia		ryczałt	3,20
2144	Morphinum	Vendal retard, tabl. powł. 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 - postaci o przedłużonym uwalnianiu	54,00	67,84	67,84	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2145	Morphinum	Vendal retard, tabl. powł. 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 - postaci o przedłużonym uwalnianiu	54,00	67,84	67,84	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kaulgalgia		ryczałt	3,20
2146	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	110,40	110,40	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2147	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	110,40	110,40	Neuralgia popółpaścowa przewlekła, Wieloobjawowy miejscowy zespół bólowy typu I - odruchowa dystrofia współczulna oraz typu II – kaulgalgia		ryczałt	6,40
2148	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; 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
2149	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 uczynionego 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
2150	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 uczynionego 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
2151	Mycophenolas mofetil	Limfocept, kaps. twarde, 250 mg	100 kaps. (10 blist.po 10 szt.)	5909990752003	-- dla kolumny 12, 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	Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20
2152	Mycophenolas mofetil	Limfocept, kaps. twarde, 250 mg	300 kaps. (30 blist.po 10 szt.)	5909990752034	-- dla kolumny 12, 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	Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	4,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2153	Mycophenolas mofetil	Limfocept, tabl. powł., 500 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990752355	-- dla kolumny 12, 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	Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	3,20
2154	Mycophenolas mofetil	Limfocept, tabl. powł., 500 mg	150 tabl. (15 blist.po 10 szt.)	5909990752362	-- dla kolumny 12, 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	Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	4,00
2155	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 układowy; twardzina układowa; stan po przeszczepie kończyny, rogówki, tkanek lub komórek; neuropatia zapalna; miopatia zapalna	ryczałt	3,20
2156	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; zapalenie naczyń; nefropatia IgA; toczń 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
2157	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
2158	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
2159	Mycophenolas mofetil	Mycophenolate mofetil Sandoz 500, tabl. powł., 500 mg	50 tabl. (5 blist.po 10 szt.)	5909990715268	2014-05-01 – 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; 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
2160	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; 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
2161	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
2162	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
2163	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; twarżcina 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
2164	Mycophenolas mofetil	Nolfemic, tabl. powł., 250 mg	100 tabl.	5909990885091	-- dla kolumny 12, 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	Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	25,88
2165	Mycophenolas mofetil	Nolfemic, tabl. powł., 500 mg	50 tabl.	5909990885107	-- dla kolumny 12, 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	Choroby autoimmunizacyjne u osób z niedoborami odporności; Cytopenie w przebiegu autoimmunizacyjnego zespołu limfoproliferacyjnego (ALPS)	ryczałt	25,88
2166	Nabumetonum	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 wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	13,67
2167	Nabumetonum	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
2168	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 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
2169	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 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
2170	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 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
2171	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 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
2172	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
2173	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
2174	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 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	19,91

													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
2175	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 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	7,11

													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
2176	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
2177	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
2178	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
2179	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
2180	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
2181	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
2182	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
2183	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
2184	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
2185	Naproxenum	Nalgesin Forte, tabl. powl., 550 mg	10 tabl.	5909991023782	2014-07-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	5,54	7,48	5,67	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	4,65
2186	Naproxenum	Nalgesin Forte, tabl. powl., 550 mg	20 tabl.	5909991023799	2014-07-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	11,08	14,62	11,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,95



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2187	Naproxenum	Nalgesin Forte, tabl. powl., 550 mg	30 tabl.	5909991023805	2014-07-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	16,62	21,44	17,01	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,94
2188	Naproxenum	Nalgesin Forte, tabl. powl., 550 mg	60 tabl.	5909991023836	2014-07-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	33,24	41,13	34,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	24,12
2189	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
2190	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
2191	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
2192	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
2193	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
2194	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
2195	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
2196	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
2197	Naproxenum	Naproxen Polfarmex, tabl., 500 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990860685	2014-09-01	2 lata	141.1, Niesteroidowe leki przeciwzapalne do stosowania doustnego - produkty jednoskładnikowe i skojarzone z inhibitorami pompy protonowej - stałe postacie farmaceutyczne	15,22	19,74	15,47	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	12,01

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2198	Naproxenum	Naproxen Polfarmex, tabl., 250 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990860692	2014-09-01	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
2199	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
2200	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
2201	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 do wstrzykiwań - fizjologiczny roztwór chlorku sodu	25,11	31,02	19,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	21,33
2202	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 roztwory do wstrzykiwań - fizjologiczny roztwór chlorku sodu	30,02	38,76	38,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	19,38
2203	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
2204	Natrii valproas	Absenor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	100 tabl.	5909990042364	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwпадaczkowe 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
2205	Natrii valproas	Absenor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 500 mg	100 tabl.	5909990042364	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwпадaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	56,16	69,70	69,70	Padaczka		ryczałt	3,56
2206	Natrii valproas	Absenor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 300 mg	100 tabl.	5909990042371	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwпадaczkowe 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
2207	Natrii valproas	Absenor, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 300 mg	100 tabl.	5909990042371	2014-01-01	2 lata	161.2, Leki przeciwпадaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	32,40	42,13	42,13	Padaczka		ryczałt	3,20
2208	Natrii valproas	Convival Chrono, tabl. o przedl. uwalnianiu, 500 mg	50 tabl.	5909990930142	2013-09-01	2 lata	161.2, Leki przeciwпадaczkowe 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
2209	Natrii valproas	Convival Chrono, tabl. o przedl. uwalnianiu, 500 mg	50 tabl.	5909990930142	2013-09-01	2 lata	161.2, Leki przeciwпадaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o przedłużonym uwalnianiu	28,08	36,66	36,66	Padaczka		ryczałt	3,20
2210	Natrii valproas	Convulex, syrop, 50 mg/ml	100 ml	5909990023912	2014-01-01	2 lata	161.1, Leki przeciwпадaczkowe do stosowania doustnego - kwas walproinowy i jego sole - postacie farmaceutyczne o normalnym uwalnianiu	8,48	10,37	4,65	Padaczka		ryczałt	8,92

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2211	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 - postaciach farmaceutycznych o normalnym uwalnianiu	12,84	15,89	8,05	Padaczka		ryczałt	11,04
2212	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 - postaciach farmaceutycznych o normalnym uwalnianiu	9,18	11,80	6,98	Padaczka		ryczałt	8,02
2213	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 - postaciach farmaceutycznych o normalnym uwalnianiu	13,07	17,43	13,97	Padaczka		ryczałt	6,66
2214	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 - postaciach farmaceutycznych o normalnym uwalnianiu	22,68	29,63	27,93	Padaczka		ryczałt	4,90
2215	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
2216	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
2217	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
2218	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
2219	Nebivololum	Daneb, tabl., 5 mg	28 szt.	5909990750290	2014-07-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	9,32	12,39	9,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	5,76
2220	Nebivololum	Ebivol, tabl., 5 mg	28 szt.	5909990662401	2014-03-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	9,86	12,96	9,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,33
2221	Nebivololum	Ebivol, tabl., 5 mg	30 szt.	5909990662425	2013-11-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	11,65	14,99	10,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,66
2222	Nebivololum	Ebivol, tabl., 5 mg	30 szt.	5909997222974	2013-11-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	11,66	15,00	10,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,67
2223	Nebivololum	Ebivol, tabl., 5 mg	30 szt.	5909997226989	2014-03-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	9,99	13,25	10,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	5,92
2224	Nebivololum	Emzok, tabl., 5 mg	30 szt.	5909990743872	2013-11-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	14,80	18,30	10,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,97

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2225	Nebivololum	Nebicard, tabl., 5 mg	28 szt.	5909990685189	2013-07-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	14,21	17,52	9,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,89
2226	Nebivololum	Nebilenin, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990689774	2014-05-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	14,04	17,35	9,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,72
2227	Nebivololum	Nebilet, tabl., 5 mg	28 szt.	5909990670185	2013-05-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	14,26	17,58	9,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,95
2228	Nebivololum	Nebinad, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990648719	2013-11-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	13,87	17,17	9,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,54
2229	Nebivololum	Nebispes, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990673865	2014-05-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	14,15	17,47	9,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,84
2230	Nebivololum	NebivoLEK, tabl., 5 mg	28 szt.	5909990653300	2013-03-01	2 lata	40.0, Leki beta-adrenolityczne - selektywne - do stosowania doustnego	9,77	12,87	9,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,24
2231	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	18,72	9,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,09
2232	Nicotinamidum	Vitaminum PP Omega Pharma, tabl., 200 mg	20 szt. (1 blist.po 20)	5909990150717	2013-07-01	2 lata	19.0, Witaminy - nikotynamid	1,62	2,38	2,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	1,19
2233	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
2234	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
2235	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
2236	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
2237	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
2238	Nimesulidum	Minesulin, proszek do sporządzania zawiesiny doustnej, 100 mg	30 sasz.a 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2239	Nimesulidum	Nimesil, granulaty do sporządzenia zawiesiny doustnej, 100 mg	30 sasz. a 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
2240	Nitrendipinum	Nitrendypina EGIS, tabl., 20 mg	60 tabl. (4 blist. po 15 szt.)	5909990694754	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	11,32	15,57	14,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	ryczałt	7,40
2241	Nitrendipinum	Nitrendypina EGIS, tabl., 20 mg	30 tabl. (2 blist. po 15 szt.)	5909990694761	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	5,62	8,03	7,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	ryczałt	3,94
2242	Nitrendipinum	Nitrendypina EGIS, tabl., 10 mg	30 tabl. (2 blist. po 15 szt.)	5909990694778	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	3,83	5,11	3,64	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	ryczałt	4,67
2243	Nitrendipinum	Nitrendypina EGIS, tabl., 10 mg	60 tabl. (4 blist. po 15 szt.)	5909990694785	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	41.0, Antagoniści wapnia - pochodne dihydropirydyny	7,67	10,18	7,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	objaw Raynauda związany z twardziną układową - leczenie pierwszoliniowe	ryczałt	6,09
2244	Norfloxacynum	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
2245	Norfloxacynum	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
2246	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 - oktreatyd	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
2247	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 - oktreatyd	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2248	Octreotidum	Sandostatin LAR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 30 mg	1 fiol., amp.-strz. z rozp. 2,5 ml	5909990459513	2014-07-01 – 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; Leczenie objawów u pacjentów z hormonalnie czynnymi guzami żołądka, jelit i trzustki, którzy zadowolająco reagują na leczenie oktreotydem podawanym podskórnie: rakowiak z objawami zespołu rakowiaka, VIPoma, glukagonoma, gastrinoma (zespół Zollingera-Ellisona), insulinoma (w celu utrzymania właściwego stężenia glukozy przed operacją oraz w leczeniu podtrzymującym), GRFoma; Leczenie pacjentów z zaawansowanymi guzami neuroendokrynnymi wywodzącymi się ze środkowej części prajelita lub o nieznanym ognisku pierwotnym w celu zahamowania progresji choroby	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynnych innych niż określone w ChPL	ryczałt	4,57
2249	Octreotidum	Sandostatin LAR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 20 mg	1 fiol., amp.-strz. z rozp. 2,5 ml	5909990459612	2014-01-01/2014-07-01 – 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; Leczenie objawów u pacjentów z hormonalnie czynnymi guzami żołądka, jelit i trzustki, którzy zadowolająco reagują na leczenie oktreotydem podawanym podskórnie: rakowiak z objawami zespołu rakowiaka, VIPoma, glukagonoma, gastrinoma (zespół Zollingera-Ellisona), insulinoma (w celu utrzymania właściwego stężenia glukozy przed operacją oraz w leczeniu podtrzymującym), GRFoma; Leczenie pacjentów z zaawansowanymi guzami neuroendokrynnymi wywodzącymi się ze środkowej części prajelita lub o nieznanym ognisku pierwotnym w celu zahamowania progresji choroby	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynnych innych niż określone w ChPL	ryczałt	12,70

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2250	Ocreotidum	Sandostatin LAR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 10 mg	1 fiol., amp.-strz. z rozp. 2,5 ml	5909990459711	2014-01-01/2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	79.1, Hormony przysadki i podwzgórza - inhibitory hormonu wzrostu - oktreotydy	2 160,00	2 324,85	2 305,85	Akromegalia; Leczenie objawów u pacjentów z hormonalnie czynnymi guzami żołądka, jelit i trzustki, którzy zadowolająco reagują na leczenie oktreotydem podawanym podskórnym: rakowiak z objawami zespołu rakowiaka, VIPoma, glukagonoma, gastrinoma (zespół Zollingera-Ellisona), insulinoma (w celu utrzymania właściwego stężenia glukozy przed operacją oraz w leczeniu podtrzymującym), GRFoma; Leczenie pacjentów z zaawansowanymi guzami neuroendokrynnymi wywodzącymi się ze środkowej części prajelita lub o nieznanym ognisku pierwotnym w celu zahamowania progresji choroby	hiperinsulinizm spowodowany inną przyczyną niż określona w ChPL; objawy hipersekcji występujące w przebiegu nowotworów neuroendokrynnych innych niż określone w ChPL	ryczałt	22,20
2251	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
2252	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
2253	Olanzapinum	Anzolin, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990806751	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	29,16	39,65	39,65	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2254	Olanzapinum	Anzolin, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990806799	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	58,32	74,27	74,27	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2255	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	107,15	107,15	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,48
2256	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	139,50	139,50	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,97
2257	Olanzapinum	Egolanza, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990824076	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	41,28	52,37	51,86	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,71
2258	Olanzapinum	Egolanza, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990824106	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,40	103,75	103,71	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,24

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2259	Olanzapinum	Egolanza, tabl. powł., 10 mg	56 tabl.	5909990827343	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	162,00	187,13	187,13	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	5,97
2260	Olanzapinum	Egolanza, tabl. powł., 5 mg	56 tabl.	5909991095666	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	81,00	98,08	98,08	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2261	Olanzapinum	Olanzapina Mylan, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (blis.)	5909990697526	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	41,02	52,10	51,86	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,44
2262	Olanzapinum	Olanzapina Mylan, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990697649	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,38	103,73	103,71	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,22
2263	Olanzapinum	Olanzapina STADA, tabl. powł., 5 mg	28 szt.	5909990896738	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	41,04	52,12	51,86	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,46
2264	Olanzapinum	Olanzapina STADA, tabl. powł., 10 mg	28 szt.	5909990896745	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	82,08	99,21	99,21	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2265	Olanzapinum	Olanzapine Apotex, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990793341	2014-05-01/2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	40,18	51,21	51,21	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2266	Olanzapinum	Olanzapine Apotex, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990793365	2014-05-01/2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	85,32	102,62	102,62	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2267	Olanzapinum	Olanzapine Apotex, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990793389	2014-05-01/2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	85,10	102,39	102,39	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2268	Olanzapinum	Olanzapine Bluefish, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 szt.	5909990865901	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	24,84	35,11	35,11	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2269	Olanzapinum	Olanzapine Bluefish, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 szt.	5909990865956	2012-11-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	50,00	65,53	65,53	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2270	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	74,52	93,55	93,55	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,48



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2271	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	99,36	121,36	121,36	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,97
2272	Olanzapinum	Olanzapine Lekam, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 szt. (4 blist.po 7)	5909990763443	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,74	54,96	51,86	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	6,30
2273	Olanzapinum	Olanzapine Lekam, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 szt. (4 blist.po 7)	5909990763467	2013-07-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	91,37	108,97	103,71	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	8,46
2274	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	137,70	159,89	155,57	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	8,80
2275	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	184,14	210,38	207,42	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	8,93
2276	Olanzapinum	Olanzaran, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990766895	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	28,62	39,08	39,08	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2277	Olanzapinum	Olanzaran, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990766901	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	57,24	73,13	73,13	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2278	Olanzapinum	Olanzaran, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990767045	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	28,62	39,08	39,08	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2279	Olanzapinum	Olanzaran, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990767052	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	57,24	73,13	73,13	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2280	Olanzapinum	Olanzin, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990637126	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	42,12	53,26	51,86	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	4,60
2281	Olanzapinum	Olanzin, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990637218	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,36	103,71	103,71	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2282	Olanzapinum	Olazax, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990782239	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	42,12	53,26	51,86	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	4,60
2283	Olanzapinum	Olazax, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990782246	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	84,24	101,48	101,48	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2284	Olanzapinum	Olazax Disperzi, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990782253	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	42,12	53,26	51,86	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	4,60
2285	Olanzapinum	Olazax Disperzi, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990782260	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	84,24	101,48	101,48	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2286	Olanzapinum	Olazax Disperzi, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg	28 tabl.	5909990925186	2014-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	168,48	193,93	193,93	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,97
2287	Olanzapinum	Olazax Disperzi, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg	28 tabl.	5909991094539	2014-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	126,36	147,98	147,98	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,48
2288	Olanzapinum	Olpinat, tabl. powł., 5 mg	28 tabl.	5909990781782	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	41,04	52,12	51,86	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,46
2289	Olanzapinum	Olpinat, tabl. powł., 10 mg	28 tabl.	5909990781805	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,40	103,75	103,71	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,24
2290	Olanzapinum	Olzapin, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist. po 7 szt.)	5909990335343	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,44	57,79	51,86	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	9,13
2291	Olanzapinum	Olzapin, tabl. powł., 5 mg	56 szt. (8 blistr. po 7)	5909990335350	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	92,61	110,27	103,71	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	9,76
2292	Olanzapinum	Olzapin, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist. po 7 szt.)	5909990335367	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	92,34	109,99	103,71	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	9,48
2293	Olanzapinum	Olzapin, tabl. powł., 10 mg	56 szt. (8 blistr. po 7)	5909990335374	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	185,11	211,40	207,42	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	9,95
2294	Olanzapinum	Olzapin, tabl. powł., 5 mg	90 tabl.	5909991065942	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	144,72	167,75	166,68	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	5,87
2295	Olanzapinum	Olzapin, tabl. powł., 10 mg	90 tabl.	5909991066000	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	289,44	323,70	323,70	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	9,60

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2296	Olanzapinum	Olzin, tabl., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990729081	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	89,96	107,49	103,71	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia	choroba Huntingtona	ryczałt	6,98
2297	Olanzapinum	Olzin, tabl., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990729159	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	41,28	52,37	51,86	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia	choroba Huntingtona	ryczałt	3,71
2298	Olanzapinum	Ranofren, tabl., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990640287	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	89,96	107,49	103,71	Schizofrenia	choroba Huntingtona	ryczałt	6,98
2299	Olanzapinum	Synza 10 mg, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990704866	2014-01-01/2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	91,80	109,42	103,71	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	8,91
2300	Olanzapinum	Synza 5 mg, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990704750	2014-01-01/2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	54,39	51,86	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	5,73
2301	Olanzapinum	Zalasta, tabl., 5 mg	35 szt.	5909990069279	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	54,18	67,06	64,82	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	5,44
2302	Olanzapinum	Zalasta, tabl., 5 mg	70 szt.	5909990069293	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	114,47	134,36	129,64	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	8,45
2303	Olanzapinum	Zalasta, tabl., 10 mg	35 szt.	5909990069347	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	114,47	134,36	129,64	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	8,45
2304	Olanzapinum	Zalasta, tabl., 10 mg	70 szt.	5909990069361	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	238,86	268,97	259,28	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	17,16
2305	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990069705	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	47,52	58,93	51,86	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	10,27
2306	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	35 szt.	5909990069736	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	54,18	67,06	64,82	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	5,44
2307	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	70 szt.	5909990069750	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	114,47	134,36	129,64	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	8,45

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2308	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990069866	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	112,82	103,71	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	12,31
2309	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	35 szt.	5909990069873	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	114,47	134,36	129,64	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	8,45
2310	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	70 szt.	5909990069897	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	238,86	268,97	259,28	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	17,16
2311	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg	28 tabl. (blist.)	5909990069958	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	142,56	164,99	155,57	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	13,90
2312	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	201,73	194,46	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	12,87
2313	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	403,44	388,91	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	25,73
2314	Olanzapinum	Zalasta, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg	28 tabl. (blist.)	5909990070008	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	190,08	216,61	207,42	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	15,16
2315	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	268,97	259,28	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	17,16
2316	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	537,93	518,55	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	34,31
2317	Olanzapinum	Zalasta, tabl. powł., 5 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909991081812	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	47,52	58,93	51,86	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	10,27
2318	Olanzapinum	Zalasta, tabl. powł., 10 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909991081911	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	112,82	103,71	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	12,31
2319	Olanzapinum	Zolafren, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990916917	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	49,76	61,61	55,56	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	choroba Huntingtona	ryczałt	9,25
2320	Olanzapinum	Zolafren, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (1 blist.po 30 szt.)	5909990917013	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	99,51	117,85	111,12	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	choroba Huntingtona	ryczałt	9,93

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2321	Olanzapinum	Zolafren, kaps. twarde, 5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909991064518	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	49,76	61,61	55,56	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	choroba Huntingtona	ryczałt	9,25
2322	Olanzapinum	Zolafren, kaps. twarde, 7,5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909991064617	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	74,64	90,15	83,34	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	choroba Huntingtona	ryczałt	10,01
2323	Olanzapinum	Zolafren, kaps. twarde, 10 mg	30 szt.	5909991064716	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	99,51	117,85	111,12	Choroba afektywna dwubiegunowa, Schizofrenia	choroba Huntingtona	ryczałt	9,93
2324	Olanzapinum	Zolafren - Swift, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990775675	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,44	57,79	51,86	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	9,13
2325	Olanzapinum	Zolafren - Swift, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990775682	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	92,88	110,55	103,71	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	10,04
2326	Olanzapinum	Zolafren - Swift, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 15 mg	28 tabl.	5909990775712	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	139,32	161,59	155,57	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	10,50
2327	Olanzapinum	Zolafren - Swift, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 20 mg	28 tabl.	5909990775729	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	185,76	212,08	207,42	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	10,63
2328	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	149,04	172,28	166,68	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	10,40
2329	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	198,72	226,02	222,24	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	10,18
2330	Olanzapinum	Zolaxa, tabl. powł., 5 mg	30 tabl. (5 blist.po 6 szt.)	5909991096816	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	49,68	61,52	55,56	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	9,16
2331	Olanzapinum	Zolaxa, tabl. powł., 10 mg	30 tabl. (5 blist.po 6 szt.)	5909991097011	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	98,82	117,12	111,12	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	9,20
2332	Olanzapinum	Zolaxa Rapid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 tabl.	5909990892082	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,44	57,79	51,86	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	9,13
2333	Olanzapinum	Zolaxa Rapid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 tabl.	5909990892129	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	90,72	108,29	103,71	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	7,78

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2334	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	139,32	161,59	155,57	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	10,50
2335	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	185,76	212,08	207,42	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	10,63
2336	Olanzapinum	Zopridoxin, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 5 mg	28 szt.	5909990914630	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	37,80	48,72	48,72	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2337	Olanzapinum	Zopridoxin, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 10 mg	28 szt.	5909990914647	2013-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.2, Leki przeciwpsychotyczne - olanzapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	76,68	93,54	93,54	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	choroba Huntingtona	ryczałt	3,20
2338	Olanzapinum	Zopridoxin, 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	154,97	154,97	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,48
2339	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	167,31	167,31	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	5,97
2340	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 psychiatrycznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego		ryczałt	9,22
2341	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 psychiatrycznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego		ryczałt	6,44
2342	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 psychiatrycznych w wyniku udokumentowanego, uporczywego braku współpracy chorego		ryczałt	4,32
2343	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	8,96	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2344	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	8,64	13,20	13,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,60
2345	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	13,24	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,28
2346	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	21,71	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,79
2347	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	16,03	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	12,07
2348	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	22,27	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	14,35
2349	Omeprazolom	Gasec - 20 Gastrocaps, kaps., 20 mg	56 kaps.	5909990420544	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	28,08	35,92	31,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	20,08
2350	Omeprazolom	Goprazol 20mg, kaps. dojel. twarde, 20 mg	14 kaps.	5909990077656	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,30	10,14	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,18
2351	Omeprazolom	Goprazol 20mg, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps.	5909990077663	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,95	14,58	14,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,29
2352	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	10,38	3,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,40
2353	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	19,81	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,85
2354	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	21,71	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,79
2355	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	18,35	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	14,39
2356	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	22,51	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	14,59

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2357	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	50,92	50,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	25,46
2358	Omeprazolom	Helicid Forte, kaps. dojel. twarde, 40 mg	28 szt.	5909990921324	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	23,32	30,93	30,93	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,47
2359	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	15,35	15,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,68
2360	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	28,89	28,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	14,45
2361	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	14,63	14,63	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,32
2362	Omeprazolom	Omeprazol Aurobindo, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps.	5909990920747	2014-09-01	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,40	14,00	14,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,00
2363	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	15,42	15,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,71
2364	Omeprazolom	Omeprazolom 123ratio, Tulzol, kaps. dojel. twarde, 20 mg	14 kaps.	5909990659449	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	7,29	10,12	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,16
2365	Omeprazolom	Omeprazolom 123ratio, Tulzol, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps.	5909990659456	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,20	16,94	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,02
2366	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	21,99	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	14,07
2367	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	38,19	31,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	22,35
2368	Omeprazolom	Ortanol 20 Plus, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 szt.	5909997231129	2014-07-01	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,64	17,40	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	9,48
2369	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	38,19	31,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	22,35



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2370	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	28,40	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	20,48
2371	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	42,44	31,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	26,60
2372	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	14,61	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	10,65
2373	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	7,78	3,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,80
2374	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	19,61	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	11,69
2375	Omeprazolom	Progastim, 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	16,04	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,12
2376	Omeprazolom	Ultop, kaps. dojel. twarde, 10 mg	28 kaps.	5909990796205	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	8,64	11,54	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,58
2377	Omeprazolom	Ultop, kaps. dojel. twarde, 20 mg	28 kaps.	5909990796298	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	12,64	17,40	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,48
2378	Omeprazolom	Ultop, kaps. dojel., 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	31,61	31,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,81
2379	Omeprazolom	Ultop, kaps. dojel., 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	31,61	31,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,81
2380	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
2381	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
2382	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2383	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
2384	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
2385	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
2386	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
2387	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
2388	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
2389	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
2390	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 - oksykarbazepina - stałe postacie farmaceutyczne	25,38	33,48	33,48	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
2391	Oxcarbazepinum	Karbagen, tabl. powł., 300 mg	50 tabl.	5909990048823	2014-01-01	2 lata	160.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - oksykarbazepina - stałe postacie farmaceutyczne	51,03	63,85	63,85	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
2392	Oxcarbazepinum	Karbagen, tabl. powł., 600 mg	50 tabl.	5909990048854	2014-01-01	2 lata	160.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - oksykarbazepina - stałe postacie farmaceutyczne	102,06	121,43	121,43	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
2393	Oxcarbazepinum	Trileptal, zawiesina doustna, 60 mg/ml	250 ml	5909990747115	2014-01-01	2 lata	160.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - oksykarbazepina - płynne postacie farmaceutyczne	74,52	90,57	90,57	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
2394	Oxcarbazepinum	Trileptal, tabl. powł., 150 mg	50 tabl.	5909990825516	2014-01-01	2 lata	160.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - oksykarbazepina - stałe postacie farmaceutyczne	27,54	35,75	33,97	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	4,98
2395	Oxcarbazepinum	Trileptal, tabl. powł., 300 mg	50 tabl.	5909990825615	2014-01-01	2 lata	160.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - oksykarbazepina - stałe postacie farmaceutyczne	54,92	67,94	67,94	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
2396	Oxcarbazepinum	Trileptal, tabl. powł., 600 mg	50 tabl.	5909990825714	2014-01-01	2 lata	160.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - oksykarbazepina - stałe postacie farmaceutyczne	110,07	129,84	129,84	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
2397	Oxcarbazepinum	Trileptal, tabl. powł., 300 mg	50 szt.	5909997228495	2014-07-01	2 lata	160.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - oksykarbazepina - stałe postacie farmaceutyczne	52,38	65,27	65,27	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
2398	Oxcarbazepinum	Trileptal, tabl. powł., 600 mg	50 szt.	5909997229157	2014-07-01	2 lata	160.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - oksykarbazepina - stałe postacie farmaceutyczne	104,76	124,27	124,27	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2399	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
2400	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
2401	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
2402	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
2403	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
2404	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
2405	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
2406	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
2407	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
2408	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
2409	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
2410	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2411	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
2412	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
2413	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
2414	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
2415	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
2416	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
2417	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
2418	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
2419	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
2420	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2421	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
2422	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 – kaulalgia		ryczałt	6,83
2423	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	12,79	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,83
2424	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	20,01	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	12,09
2425	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	9,73	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,77
2426	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	4,94	3,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	2,96
2427	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	11,94	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,98
2428	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	23,12	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	15,20
2429	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	6,30	3,96	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,32
2430	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	12,45	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,49
2431	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	11,66	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,70
2432	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	22,51	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	14,59

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2433	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	9,84	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,88
2434	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	17,17	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,25
2435	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	12,41	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,45
2436	Pantoprazolum	IPP 40, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (blis.)	5909990082643	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	17,45	22,45	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	14,53
2437	Pantoprazolum	Noacid, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (4 blis.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	9,62	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,66
2438	Pantoprazolum	Noacid, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (4 blis.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	18,43	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	10,51
2439	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	29,48	25,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	16,75
2440	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	56,35	50,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	30,89
2441	Pantoprazolum	Nolpaza 20, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl. (2 blis.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	10,41	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	6,45
2442	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	17,91	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,99
2443	Pantoprazolum	Nolpaza 40, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl. (2 blis.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	20,01	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	12,09
2444	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	33,99	31,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	18,15
2445	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	6,32	9,11	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,15

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2446	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	17,74	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,82
2447	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	12,68	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,72
2448	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	24,54	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	16,62
2449	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	9,16	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,20
2450	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	17,57	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	9,65
2451	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	18,43	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	10,51
2452	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	5,83	8,59	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,63
2453	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	11,66	16,37	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	8,45
2454	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	20,01	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	12,09
2455	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	9,70	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,74
2456	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	18,87	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	10,95
2457	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	18,58	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	10,66
2458	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	35,92	31,68	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	20,08

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2459	Pantoprazolum	Pantoprazole Arrow, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl.	5909990867066	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	10,37	15,02	15,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,51
2460	Pantoprazolum	Pantoprazole Bluefish, tabl. dojel., 20 mg	28 tabl.	5909990793907	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	5,72	8,47	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	4,51
2461	Pantoprazolum	Pantoprazole Bluefish, tabl. dojel., 40 mg	28 tabl.	5909990794188	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,61	14,22	14,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,11
2462	Pantoprazolum	Pantoprazole Genoptim, tabl. dojelitowe, 40 mg	28 tabl.	5909991035631	2014-03-01	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	11,87	16,59	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,67
2463	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	11,25	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,29
2464	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	21,82	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,90
2465	Pantoprazolum	Panzol, tabl. dojelitowe, 20 mg	56 tabl.	5909991069681	2014-07-01	2 lata	2.0, Inhibitory pompy protonowej - stosowane doustnie	9,72	14,34	14,34	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	7,17
2466	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	9,66	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	5,70
2467	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	18,50	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	10,58
2468	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	10,98	7,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	7,02
2469	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	21,14	15,84	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zapalenie błony śluzowej żołądka u dzieci poniżej 2 roku życia	50%	13,22
2470	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 wychwyty zwrotnego serotoniny	18,90	23,39	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	13,77
2471	Paroxetinum	Parogen, tabl. powl., 20 mg	30 tabl.	5909990425877	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	17,28	21,68	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	12,06
2472	Paroxetinum	Parogen, tabl. powl., 20 mg	60 tabl.	5909990425884	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	34,56	41,85	27,50	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	22,60
2473	Paroxetinum	Paroxetine Aurobindo, tabl. powl., 20 mg	30 szt.	5909990655724	2014-09-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	9,07	13,05	13,05	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	3,92



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2474	Paroxetinum	Paroxinor, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990798346	2014-05-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	9,18	13,18	13,18	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	3,95
2475	Paroxetinum	Paxtin 20, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990010189	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	18,36	22,82	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	13,20
2476	Paroxetinum	Paxtin 40, tabl. powł., 40 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990010202	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	36,72	44,12	27,50	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	24,87
2477	Paroxetinum	Rexetin, tabl. powł., 20 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909991006310	2014-01-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	19,85	24,38	13,75	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	14,76
2478	Paroxetinum	Xetanor 20 mg, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990570515	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
2479	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	3 170,88	3 398,95	3 398,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
2480	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
2481	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
2482	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
2483	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
2484	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
2485	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
2486	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
2487	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
2488	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
2489	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
2490	Perindoprilum	Erbugen, tabl., 4 mg	30 szt.	5909990984954	2013-03-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,56	9,59	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,14
2491	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	13,89	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,44
2492	Perindoprilum	Prenessa, tabl., 8 mg	30 tabl.	5909990662494	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	25,66	11,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	20,77
2493	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	40,40	14,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	34,28
2494	Perindoprilum	Prestarium 5mg, tabl. powł., 5 mg	30 tabl.	5909990337774	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,82	22,86	7,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	19,80

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2495	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	9,59	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,14
2496	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	17,50	11,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,61
2497	Perindoprilum + Amlodipinum	Amlessa, tabl., 4+5 mg	30 tabl.	5909990908134	2014-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,55	17,98	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	15,53
2498	Perindoprilum + Amlodipinum	Amlessa, tabl., 4+10 mg	30 tabl.	5909990908165	2014-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,55	17,98	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	15,53
2499	Perindoprilum + Amlodipinum	Amlessa, tabl., 8+5 mg	30 tabl.	5909990908196	2014-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,49	28,69	11,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	23,80
2500	Perindoprilum + Amlodipinum	Amlessa, tabl., 8+10 mg	30 tabl.	5909990908240	2014-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,49	28,69	11,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	23,80
2501	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	27,43	7,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	24,37
2502	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	42,12	14,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	36,00
2503	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	27,43	7,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	24,37
2504	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	42,12	14,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	36,00
2505	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	13,07	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,62
2506	Perindoprilum + Indapamidum	Co-Prenessa, tabl., 8+2,5 mg	30 tabl.	5909990850167	2014-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	22,01	26,09	11,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	21,20
2507	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	18,54	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	16,09
2508	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	18,54	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	16,09
2509	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	8,18	3,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	7,85
2510	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	16,34	7,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	13,28

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2511	Perindoprilum + Indapamidum	Noliprel Bi-Forte, tabl. powł., 10+2,5 mg	30 tabl. (pojem.)	5909990707782	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	36,70	42,12	14,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	36,00
2512	Perindoprilum + Indapamidum	Noliprel Forte, tabl. powł., 5+1,25 mg	30 tabl. (pojem.)	5909990055029	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,17	27,43	7,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	24,37
2513	Perindoprilum + Indapamidum	Tertensif Bi-Kombi, tabl. powł., 10+2,5 mg	30 tabl. (pojem.)	5909990715206	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	36,70	42,12	14,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	36,00
2514	Perindoprilum + Indapamidum	Tertensif Kombi, tabl. powł., 5+1,25 mg	30 tabl. (pojem.)	5909990055678	2014-01-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,17	27,43	7,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	24,37
2515	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
2516	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
2517	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
2518	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
2519	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
2520	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2521	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
2522	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
2523	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 - parasympatykomimetyki - pilokarpina	6,06	8,77	8,77	Jaskra		30%	2,63
2524	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 - agonści receptori dopaminowych	21,60	29,36	29,36	Choroba i zespół Parkinsona		30%	8,81
2525	Posaconazolum	Noxafil, zawiesina doustna, 40 mg/ml	105 ml	5909990335244	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	112.0, Leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - pochodne triazolu - posaconazol	2 539,47	2 728,27	2 728,27	Zapobieganie inwazyjnym zakażeniom grzybiczym u pacjentów po przeszczepieniu szpiku (HSCT), którzy otrzymują duże dawki leków immunosupresyjnych z powodu choroby przeszczep przeciwko gospodarzowi i u których jest duże ryzyko rozwoju inwazyjnych zakażeń grzybiczych	zespół mielodysplastyczny (MDS) u dzieci poniżej 18 roku życia przygotowywanych do przeszczepienia komórek krwiotwórczych; przewlekła choroba ziarniniakowa charakteryzująca się wysoką częstością grzybiczych zakażeń narządowych u dzieci poniżej 18 roku życia; stan po przeszczepieniu krwiotwórczych komórek macierzystych u dzieci poniżej 18 roku życia - wtórna profilaktyka przeciwgrzybicza, ukierunkowana na wcześniej występujące zakażenia grzybicze, do czasu stabilnego wszczepienia i zakończenia leczenia immunosupresyjnego	ryczałt	3,20
2526	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	9,72	13,75	13,75	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
2527	Prednisonum	Encorton, tabl., 1 mg	20 tabl.	5909990170616	2014-01-01	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	7,56	8,32	1,18	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	7,14

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2528	Prednisonum	Encorton, tabl., 1 mg	20 tabl.	5909990170616	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	7,56	8,32	1,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; miastenia; zespół miasteniczny; miopatia zapalna; neuropatia zapalna (z wyjątkiem zespołu Guillaina - Barrego); Obturacyjne choroby płuc, choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego; Stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek i szpiku	ryczałt	8,32
2529	Prednisonum	Encorton, tabl., 5 mg	20 tabl.	5909990297016	2014-01-01	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	9,72	12,10	5,92	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	6,18
2530	Prednisonum	Encorton, tabl., 5 mg	20 tabl.	5909990297016	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	9,72	12,10	5,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; miastenia; zespół miasteniczny; miopatia zapalna; neuropatia zapalna (z wyjątkiem zespołu Guillaina - Barrego); Obturacyjne choroby płuc, choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego; Stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek i szpiku	ryczałt	9,38
2531	Prednisonum	Encorton, tabl., 5 mg	100 tabl.	5909990297023	2014-01-01	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	22,46	29,62	29,62	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
2532	Prednisonum	Encorton, tabl., 5 mg	100 tabl.	5909990297023	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	22,46	29,62	29,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; miastenia; zespół miasteniczny; miopatia zapalna; neuropatia zapalna (z wyjątkiem zespołu Guillaina - Barrego); Obturacyjne choroby płuc, choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego; Stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek i szpiku	ryczałt	5,33
2533	Prednisonum	Encorton, tabl., 10 mg	20 szt.	5909990405329	2014-01-01	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	16,20	20,34	11,85	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	8,49

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2534	Prednisonum	Encorton, tabl., 10 mg	20 szt.	5909990405329	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	16,20	20,34	11,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; miastenia; zespół miasteniczny; miopatia zapalna; neuropatia zapalna (z wyjątkiem zespołu Guillaina - Barrego); Obturacyjne choroby płuc, choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego; Stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek i szpiku	ryczałt	11,69
2535	Prednisonum	Encorton, tabl., 20 mg	20 szt.	5909990405428	2014-01-01	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	21,60	27,95	23,70	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	4,25
2536	Prednisonum	Encorton, tabl., 20 mg	20 szt.	5909990405428	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2014-09-01/2012-11-01 – dla kolumny 13	2 lata	82.5, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - prednison	21,60	27,95	23,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	eozynofilowe zapalenie jelit u dzieci do 18 roku życia; miastenia; zespół miasteniczny; miopatia zapalna; neuropatia zapalna (z wyjątkiem zespołu Guillaina - Barrego); Obturacyjne choroby płuc, choroby autoimmunizacyjne - w przypadkach innych niż wymienione w charakterystyce produktu leczniczego; Stan po przeszczepie narządu, kończyny, tkanek, komórek i szpiku	ryczałt	8,52
2537	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
2538	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
2539	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
2540	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
2541	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2542	Progesteronum	Luteina, tabl. dopochwowe, 50 mg	30 tabl. (2 blist.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
2543	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
2544	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
2545	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 I C - 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
2546	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
2547	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
2548	Pyrantelum	Pyrantelum Medana, zawiesina doustna, 250 mg/5 ml	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
2549	Pyrantelum	Pyrantelum Polpharma, tabl., 250 mg	3 tabl. (blist.)	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
2550	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
2551	Pyridostigmini bromidum	Mestinon, tabl. drażowane, 60 mg	150 tabl.	5909991014421	2014-01-01	2 lata	188.0, Leki parasympatykomimetyczne - bromek pirydostygminy	102,60	121,62	121,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	36,49
2552	Pyridostigmini bromidum	Mestinon, tabl. drażowane, 60 mg	150 tabl.	5909991014421	2014-01-01	2 lata	188.0, Leki parasympatykomimetyczne - bromek pirydostygminy	102,60	121,62	121,62	Miastenia		ryczałt	5,33

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2553	Quetiapinum	ApoTiapina, tabl. powł., 25 mg	30 tabl.	5909990897780	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,16	8,59	6,19	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa	zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z ośpieniem	ryczałt	5,60
2554	Quetiapinum	ApoTiapina, tabl. powł., 100 mg	60 tabl.	5909990910762	2014-09-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,74	54,74	49,50	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	8,44
2555	Quetiapinum	ApoTiapina, tabl. powł., 200 mg	60 tabl.	5909990910779	2014-09-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	87,48	104,66	98,99	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	8,87
2556	Quetiapinum	Bonogren, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990719389	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	8,21	10,74	6,19	Schizofrenia	zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z ośpieniem	ryczałt	7,75
2557	Quetiapinum	Bonogren, tabl. powł., 100 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990719853	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	54,17	49,50	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,87
2558	Quetiapinum	Bonogren, tabl. powł., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990720163	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,40	103,53	98,99	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,74
2559	Quetiapinum	Bonogren, tabl. powł., 300 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990720309	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	129,60	151,04	148,49	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,35
2560	Quetiapinum	Etiagen, tabl. powł., 25 mg	30 tabl.	5909990806355	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,91	9,38	6,19	Schizofrenia	zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z ośpieniem	ryczałt	6,39
2561	Quetiapinum	Etiagen, tabl. powł., 100 mg	60 tabl.	5909990806362	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	42,66	53,60	49,50	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,30
2562	Quetiapinum	Etiagen, tabl. powł., 200 mg	60 tabl.	5909990806386	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	81,54	98,43	98,43	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	3,20
2563	Quetiapinum	Kefrenex, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990722198	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,43	8,87	6,19	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z ośpieniem	ryczałt	5,88
2564	Quetiapinum	Kefrenex, tabl. powł., 300 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990722327	2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	129,60	151,04	148,49	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,35
2565	Quetiapinum	Kefrenex, tabl. powł., 100 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990722365	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	54,17	49,50	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,87
2566	Quetiapinum	Kefrenex, tabl. powł., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990722426	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,40	103,53	98,99	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,74



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2567	Quetiapinum	Ketilept, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990055531	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,02	9,49	6,19	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia	zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem	ryczałt	6,50
2568	Quetiapinum	Ketilept, tabl. powł., 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	50,77	49,50	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia		ryczałt	4,47
2569	Quetiapinum	Ketilept, tabl. powł., 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	98,99	98,99	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia		ryczałt	3,20
2570	Quetiapinum	Ketilept, tabl. powł., 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	144,24	144,24	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia		ryczałt	4,80
2571	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powł., 200 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990058754	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	54,17	49,50	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,87
2572	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powł., 200 mg	100 tabl. (10 blist.po 10 szt.)	5909990058761	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	151,20	174,44	164,98	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	14,79
2573	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990058778	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	22,68	29,54	24,75	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,99
2574	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powł., 100 mg	10 blist. po 10 szt.	5909990058785	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	75,60	91,06	82,49	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	11,77
2575	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powł., 25 mg	100 szt.	5909990058808	2014-01-01/2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	21,11	27,26	20,62	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem	ryczałt	9,84
2576	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powł., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990081196	2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	90,72	108,07	98,99	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	12,28
2577	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powł., 100 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990081233	2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	45,36	56,44	49,50	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	10,14
2578	Quetiapinum	Ketipinor, tabl. powł., 300 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990779062	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	136,08	157,84	148,49	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	14,15
2579	Quetiapinum	Ketrel, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (pojem.)	5909990430840	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kwetiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	8,64	11,19	6,19	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia	zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z otępieniem	ryczałt	8,20
2580	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	44,28	55,30	49,50	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia		ryczałt	9,00
2581	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	88,56	105,80	98,99	Choroba afektywna dwubiegunowa; Schizofrenia		ryczałt	10,01

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2582	Quetiapinum	Kventiax 100, tabl. powł., 100 mg	60 tabl.	5909990074143	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	44,28	55,30	49,50	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	9,00
2583	Quetiapinum	Kventiax 200, tabl. powł., 200 mg	60 tabl.	5909990074235	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	88,56	105,80	98,99	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	10,01
2584	Quetiapinum	Kventiax 25, tabl. powł., 25 mg	30 tabl.	5909990074068	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,53	7,93	6,19	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z ośpieniem	ryczałt	4,94
2585	Quetiapinum	Kventiax 300, tabl. powł., 300 mg	60 tabl.	5909990074280	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	132,84	154,44	148,49	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	10,75
2586	Quetiapinum	Kwetaplex, tabl. powł., 100 mg	60 tabl.	5909990688234	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	54,17	49,50	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,87
2587	Quetiapinum	Kwetaplex, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990688241	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,65	9,10	6,19	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z ośpieniem	ryczałt	6,11
2588	Quetiapinum	Kwetaplex, tabl. powł., 300 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990688265	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	129,60	151,04	148,49	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,35
2589	Quetiapinum	Kwetaplex, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909990688272	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	64,80	79,00	74,24	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,96
2590	Quetiapinum	Kwetaplex, tabl. powł., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990688296	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,40	103,53	98,99	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,74
2591	Quetiapinum	Pinexet 100 mg, tabl. powł., 100 mg	60 tabl.	5909990788590	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,22	57,35	49,50	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	11,05
2592	Quetiapinum	Pinexet 200 mg, tabl. powł., 200 mg	60 tabl.	5909990788651	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	91,80	109,20	98,99	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	13,41
2593	Quetiapinum	Pinexet 25 mg, tabl. powł., 25 mg	30 tabl.	5909990788583	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,64	8,04	6,19	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z ośpieniem	ryczałt	5,05
2594	Quetiapinum	Pinexet 300 mg, tabl. powł., 300 mg	60 tabl.	5909990788675	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	137,16	158,98	148,49	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	15,29
2595	Quetiapinum	Quentapil, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990717705	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,53	7,93	6,19	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa	zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z ośpieniem	ryczałt	4,94

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2596	Quetiapinum	Quentapil, tabl. powł., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990717903	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	112,60	98,99	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	16,81
2597	Quetiapinum	Quentapil, tabl. powł., 100 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990718009	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	46,55	57,69	49,50	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	11,39
2598	Quetiapinum	Quentapil, tabl. powł., 300 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990718108	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	145,80	168,05	148,49	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	24,36
2599	Quetiapinum	Setinin, tabl. powł., 100 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990736393	2014-03-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	43,20	54,17	49,50	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,87
2600	Quetiapinum	Setinin, tabl. powł., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990736461	2014-03-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	91,80	109,20	98,99	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	13,41
2601	Quetiapinum	Setinin, tabl. powł., 300 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990736492	2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	135,00	156,71	148,49	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	13,02
2602	Quetiapinum	Symquel, tabl. powł., 200 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990635429	2014-01-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	95,04	112,60	98,99	Schizofrenia		ryczałt	16,81
2603	Quetiapinum	Symquel XR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 50 mg	60 tabl.	5909990925599	2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	19,44	26,14	24,75	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	4,59
2604	Quetiapinum	Symquel XR, tabl. o przedl. uwalnianiu, 300 mg	60 szt.	5909990925698	2013-11-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	145,80	168,05	148,49	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	24,36
2605	Quetiapinum	Vorta, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. (5 blist.po 6 szt.)	5909990778072	2014-01-01/2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,51	7,91	6,19	Schizofrenia, Choroba afektywna dwubiegunowa	zaburzenia psychiczne inne niż wymienione w ChPL u pacjentów z ośpieniem	ryczałt	4,92
2606	Quetiapinum	Vorta, tabl. powł., 200 mg	60 tabl.	5909990778157	2014-01-01/2014-05-01	2 lata	178.3, Leki przeciwpsychotyczne - kветiapina do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	86,40	103,53	98,99	Schizofrenia; Choroba afektywna dwubiegunowa		ryczałt	7,74
2607	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	15,17	3,76	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	14,61
2608	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	20,19	7,53	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	16,93

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2609	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	31,18	14,05	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	25,09
2610	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	12,12	1,88	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	12,12
2611	Quinaprilum	Acurenal, tabl. powł., 40 mg	30 tabl.	5909990953882	2014-09-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,92	30,93	15,06	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	24,40
2612	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	9,57	1,88	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	9,57
2613	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	13,02	3,76	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	12,46
2614	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	18,72	7,53	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	15,46
2615	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	12,45	3,76	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	11,89
2616	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	12,95	15,76	7,53	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2617	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	25,38	30,36	15,06	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	23,83
2618	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	8,10	9,06	1,88	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	9,06
2619	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	15,76	7,53	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
2620	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	9,40	1,88	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	9,40
2621	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	12,45	3,76	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	11,89
2622	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	17,47	7,53	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	14,21
2623	Quinaprilum	Quinaprilum 123ratio, Quinapril Teva, tabl. powl., 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	31,33	15,06	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	24,80

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2624	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	17,85	17,85	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
2625	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	33,54	33,54	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
2626	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	9,50	9,50	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
2627	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	18,42	18,42	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
2628	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	5,32	5,27	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	3,25
2629	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	10,37	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	5,97
2630	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	19,59	19,59	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	11,95
2631	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	5,85	5,65	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	3,40

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2632	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	11,37	11,29	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	6,48
2633	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	21,69	21,69	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
2634	Ramiprilum	Ivipril, tabl., 2,5 mg	28 tabl.	5909990961955	2014-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	3,46	5,17	5,17	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
2635	Ramiprilum	Ivipril, tabl., 2,5 mg	30 tabl.	5909990961962	2014-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	3,67	5,49	5,49	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
2636	Ramiprilum	Ivipril, tabl., 5 mg	28 tabl.	5909990961986	2014-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,02	10,19	10,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	5,97
2637	Ramiprilum	Ivipril, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990961993	2014-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,45	10,80	10,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,40
2638	Ramiprilum	Ivipril, tabl., 10 mg	28 tabl.	5909990962020	2014-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,93	19,22	19,22	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,95
2639	Ramiprilum	Ivipril, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990962037	2014-05-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,01	20,57	20,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,80
2640	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	19,67	19,67	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
2641	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	7,89	5,65	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	5,44
2642	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	11,37	11,29	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	6,48

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2643	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	11,09	10,54	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	6,52
2644	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	21,37	21,08	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	12,24
2645	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	5,38	5,27	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	3,31
2646	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	10,54	10,54	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
2647	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	20,04	20,04	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
2648	Ramiprilum	Ramicor, kaps. twarde, 5 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990763542	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	5,35	8,44	8,44	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
2649	Ramiprilum	Ramicor, kaps. twarde, 10 mg	28 kaps. (2 blist.po 14 szt.)	5909990763559	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,26	15,36	15,36	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
2650	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	10,53	10,53	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2651	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	20,01	20,01	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
2652	Ramiprilum	Ramiprilum 123ratio, tabl., 2,5 mg	30 szt.	5909991065966	2014-07-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	3,89	5,73	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,28
2653	Ramiprilum	Ramiprilum 123ratio, tabl., 5 mg	30 szt.	5909991066031	2014-07-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	7,56	10,92	10,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,40
2654	Ramiprilum	Ramiprilum 123ratio, tabl., 10 mg	28 szt.	5909991066079	2014-07-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,50	18,77	18,77	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,95
2655	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	15,36	15,36	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
2656	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	4,61	4,61	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
2657	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	8,94	8,94	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
2658	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	20,35	20,35	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
2659	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	5,17	5,17	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
2660	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	10,71	10,54	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	6,14
2661	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	21,37	21,08	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	12,24
2662	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	12,55	5,27	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	10,48
2663	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	14,73	10,54	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	10,16
2664	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	20,04	20,04	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
2665	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	21,49	21,49	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
2666	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	18,42	18,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,80
2667	Ramiprilum	Vivace 10 mg, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909997211992	2014-07-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,74	18,19	18,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,80
2668	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	5,38	5,27	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	3,31

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2669	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	5,79	5,65	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	3,34
2670	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	10,54	10,54	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
2671	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	11,14	11,14	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
2672	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	9,92	9,92	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,40
2673	Ramiprilum	Vivace 5 mg, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909997212296	2014-07-01	2 lata	44.0, Inhibitory konwertazy angiotensyny - produkty jednoskładnikowe i złożone	6,58	9,89	9,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	6,40
2674	Ramiprilum + Felodipinum	Delmuno 2,5, tabl. powl., 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	14,38	5,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	12,31
2675	Ramiprilum + Felodipinum	Delmuno 5, tabl. powl., 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	19,31	10,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	14,74
2676	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	16,59	11,29	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,70
2677	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	12,99	5,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	10,54
2678	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	13,56	5,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	11,49
2679	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	18,36	10,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	13,79
2680	Ranitidinum	Ranigast, tabl. powl., 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2681	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
2682	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
2683	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
2684	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
2685	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
2686	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
2687	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
2688	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
2689	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
2690	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2691	Riluzolum	Riluzol PMCS, tabl., 50 mg	56 tabl.	5909990928156	2013-01-01	2 lata	191.0, Leki stosowane w leczeniu stwardnienia zanikowego-bocznego - riluzol	156,60	181,04	181,04	Stwardnienie zanikowe boczne		ryczałt	3,20
2692	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	241,14	181,04	Stwardnienie zanikowe boczne		ryczałt	63,30
2693	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	184,44	181,04	Stwardnienie zanikowe boczne		ryczałt	6,60
2694	Risedronatum natricum	Risendros 35, tabl. powł., 35 mg	4 tabl.	5909990082599	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany doustne - kwas alendronowy i ryzedronowy	14,68	18,46	11,56	Osteoporoza	osteoporoza posterydowa - profilaktyka	30%	10,37
2695	Risedronatum natricum	Risendros 35, tabl. powł., 35 mg	12 tabl.	5909990082629	2013-11-01 – dla kolumny 12, 2014-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	147.0, Leki stosowane w chorobach kości - bisfosfoniany doustne - kwas alendronowy i ryzedronowy	44,03	52,56	34,68	Osteoporoza	osteoporoza posterydowa - profilaktyka	30%	28,28
2696	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	9,79	Schizofrenia		ryczałt	4,19
2697	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	18,79	18,79	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2698	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	32,69	32,69	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2699	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	26,98	26,98	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2700	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	42,36	42,36	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2701	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
2702	Risperidonum	Orizon, tabl. powł., 1 mg	60 tabl.	5909990831265	2014-03-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	16,20	23,01	23,01	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2703	Risperidonum	Orizon, tabl. powł., 2 mg	60 tabl.	5909990831272	2014-03-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	32,40	43,19	43,19	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2704	Risperidonum	Orizon, tabl. powł., 3 mg	60 tabl.	5909990831289	2014-03-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	48,60	62,54	62,54	Schizofrenia		ryczałt	3,84
2705	Risperidonum	Orizon, tabl. powł., 4 mg	60 tabl.	5909990831296	2014-03-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	64,80	81,21	81,21	Schizofrenia		ryczałt	5,12
2706	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	15,05	14,68	Schizofrenia		ryczałt	3,57
2707	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	28,45	28,45	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2708	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
2709	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	54,08	54,08	Schizofrenia		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2710	Risperidonum	Risperidon Vipharm, tabl. powl., 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	39,36	39,15	Schizofrenia		ryczałt	3,41
2711	Risperidonum	Risperidon Vipharm, tabl. powl., 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	30,19	29,36	Schizofrenia		ryczałt	4,03
2712	Risperidonum	Risperidon Vipharm, tabl. powl., 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	20,21	19,57	Schizofrenia		ryczałt	3,84
2713	Risperidonum	Risperidon Vipharm, tabl. powl., 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	9,79	Schizofrenia		ryczałt	3,75
2714	Risperidonum	Risperon, tabl. powl., 2 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990336487	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	15,33	20,71	19,57	Schizofrenia		ryczałt	4,34
2715	Risperidonum	Risperon, tabl. powl., 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	57,77	57,77	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2716	Risperidonum	Risperon, tabl. powl., 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	9,79	Schizofrenia		ryczałt	3,95
2717	Risperidonum	Risperon, tabl. powl., 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	29,10	29,10	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2718	Risperidonum	Risperon, tabl. powl., 3 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990336555	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	22,99	30,14	29,36	Schizofrenia		ryczałt	3,98
2719	Risperidonum	Risperon, tabl. powl., 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	88,06	88,06	Schizofrenia		ryczałt	3,84
2720	Risperidonum	Risperon, tabl. powl., 4 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990336586	2014-01-01	2 lata	178.5, Leki przeciwpsychotyczne - rysperydon do stosowania doustnego	30,66	39,36	39,15	Schizofrenia		ryczałt	3,41
2721	Risperidonum	Risperon, tabl. powl., 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	115,80	115,80	Schizofrenia		ryczałt	5,12
2722	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	48,83	48,83	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2723	Risperidonum	Rispolept, tabl. powl., 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	9,79	Schizofrenia		ryczałt	4,30
2724	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	20,72	19,57	Schizofrenia		ryczałt	4,35
2725	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	30,15	29,36	Schizofrenia		ryczałt	3,99
2726	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	39,36	39,15	Schizofrenia		ryczałt	3,41
2727	Risperidonum	Rispolept Consta, proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2728	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
2729	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
2730	Risperidonum	Risset 1 mg, tabl. powł., 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	9,79	Schizofrenia		ryczałt	3,46
2731	Risperidonum	Risset 1 mg, tabl. powł., 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	29,36	29,36	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2732	Risperidonum	Risset 2 mg, tabl. powł., 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	20,16	19,57	Schizofrenia		ryczałt	3,79
2733	Risperidonum	Risset 2 mg, tabl. powł., 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	56,74	56,74	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2734	Risperidonum	Risset 3 mg, tabl. powł., 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	29,36	29,36	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2735	Risperidonum	Risset 3 mg, tabl. powł., 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	82,85	82,85	Schizofrenia		ryczałt	3,84
2736	Risperidonum	Risset 4 mg, tabl. powł., 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	38,88	38,88	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2737	Risperidonum	Risset 4 mg, tabl. powł., 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	108,29	108,29	Schizofrenia		ryczałt	5,12
2738	Risperidonum	Ryspolit, tabl. powł., 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	9,79	Schizofrenia		ryczałt	3,79
2739	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	20,81	19,57	Schizofrenia		ryczałt	4,44
2740	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	30,38	29,36	Schizofrenia		ryczałt	4,22
2741	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	40,06	39,15	Schizofrenia		ryczałt	4,11
2742	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	15,05	14,68	Schizofrenia		ryczałt	3,57
2743	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	47,04	47,04	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2744	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2745	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	15,95	15,95	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2746	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	23,01	23,01	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2747	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	29,85	29,85	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2748	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
2749	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	19,45	19,45	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2750	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	17,32	17,32	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2751	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	36,46	36,46	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2752	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
2753	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	19,35	19,35	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2754	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	29,25	29,25	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2755	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	36,54	36,54	Schizofrenia		ryczałt	3,20
2756	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	Żyłne powikłania zakrzepowo-zatorowe u dorosłych pacjentów po przebytej planowej alloplastyce całkowitej stawu biodrowego (do 30 dnia po przebytej alloplastyce) lub kolanowego (do 14 dnia po przebytej alloplastyce) - prewencja pierwotna		ryczałt	56,40
2757	Rivaroxabanum	Xarelto, tabl. powł., 15 mg	14 szt.	5909990910601	2013-03-01/2014-05-01	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; Leczenie zatorowości płucnej oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej u dorosłych		30%	71,36



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2758	Rivaroxabanum	Xarelto, tabl. powł., 15 mg	42 szt.	5909990910663	2013-03-01/2014-05-01	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; Leczenie zatorowości płucnej oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej u dorosłych		30%	193,61
2759	Rivaroxabanum	Xarelto, tabl. powł., 20 mg	14 szt.	5909990910700	2013-03-01/2014-05-01	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; Leczenie zatorowości płucnej oraz profilaktyka nawrotowej zakrzepicy żył głębokich i zatorowości płucnej u dorosłych		30%	47,22
2760	Rivastigminum	Evertas, system transdermalny, plaster, 4,6 mg/24h	30 szt.	5909991078386	2014-07-01	2 lata	186.0. Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	64,80	72,06	15,44	Choroba Alzheimerera		30%	61,25
2761	Rivastigminum	Evertas, system transdermalny, plaster, 9,5 mg/24h	30 szt.	5909991078454	2014-07-01	2 lata	186.0. Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	140,40	153,82	31,88	Choroba Alzheimerera		30%	131,50
2762	Rivastigminum	Exelon, system transdermalny, 4,6 mg/24h	30 sasz.	5909990066704	2014-01-01	2 lata	186.0. Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	240,88	256,95	15,44	Choroba Alzheimerera		30%	246,14
2763	Rivastigminum	Exelon, system transdermalny, 9,5 mg/24h	30 sasz.	5909990066766	2014-01-01	2 lata	186.0. Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	240,88	259,33	31,88	Choroba Alzheimerera		30%	237,01
2764	Rivastigminum	Exelon, roztwór doustny, 2 mg/ml	120 ml	5909990454310	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0. Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	193,74	209,39	28,34	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	189,55
2765	Rivastigminum	Exelon, system transdermalny, 13,3 mg/24h	30 sasz.	5909991032609	2014-01-01	2 lata	186.0. Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	267,65	288,98	44,63	Choroba Alzheimerera		30%	257,74
2766	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps.	5909990700646	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0. Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	18,36	20,90	4,96	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	17,43
2767	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, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0. Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	18,36	20,90	4,96	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	17,43

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2768	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990700684	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	22,68	26,73	9,92	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	19,79
2769	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 3 mg	28 tabl.	5909990700691	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	22,68	26,73	9,92	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	19,79
2770	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990700707	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	45,36	52,36	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	38,47
2771	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 3 mg	56 tabl.	5909990700721	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	40,93	47,71	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	33,82
2772	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990700738	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	33,48	39,07	14,88	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	28,65
2773	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 4,5 mg	28 tabl.	5909990700745	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	33,48	39,07	14,88	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	28,65
2774	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990700752	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	66,96	76,45	29,75	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	55,63
2775	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 4,5 mg	56 tabl.	5909990700769	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	61,45	70,66	29,75	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	49,84
2776	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990700790	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	45,36	52,36	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	38,47
2777	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 6 mg	28 tabl.	5909990700806	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	45,36	52,36	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	38,47
2778	Rivastigminum	Nimvastid, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990700844	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	90,72	102,61	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	74,84
2779	Rivastigminum	Nimvastid, tabl. ulegające rozpadowi w jamie ustnej, 6 mg	56 tabl.	5909990700851	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	81,97	93,42	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	65,65
2780	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps.	5909990782048	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	11,50	13,71	4,96	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	10,24

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2781	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 1,5 mg	56 kaps.	5909990782055	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,00	27,07	9,92	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	20,13
2782	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990782079	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,00	27,07	9,92	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	20,13
2783	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990782086	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,01	53,04	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	39,15
2784	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990782147	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	34,45	40,09	14,88	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	29,67
2785	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990782154	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	68,90	78,49	29,75	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	57,67
2786	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990782178	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,01	53,04	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	39,15
2787	Rivastigminum	Ristidic, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990782185	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	92,02	103,97	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	76,20
2788	Rivastigminum	Rivaldo, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990816255	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	42,12	48,96	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	35,07
2789	Rivastigminum	Rivaldo, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990816262	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	31,59	37,09	14,88	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	26,67
2790	Rivastigminum	Rivaldo, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990816279	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	63,18	72,48	29,75	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	51,66
2791	Rivastigminum	Rivaldo, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990816286	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	42,12	48,96	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	35,07
2792	Rivastigminum	Rivaldo, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990816293	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	84,24	95,80	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	68,03
2793	Rivastigminum	Rivastigmin NeuroPharma, kaps. twarde, 1,5 mg	28 szt.	5909990982981	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	7,55	9,55	4,96	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	6,08

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2794	Rivastigminum	Rivastigmin NeuroPharma, kaps. twarde, 3 mg	28 szt.	5909990983162	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	15,11	18,79	9,92	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	11,85
2795	Rivastigminum	Rivastigmin NeuroPharma, kaps. twarde, 3 mg	56 szt.	5909990983179	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	30,23	36,47	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	22,58
2796	Rivastigminum	Rivastigmin NeuroPharma, kaps. twarde, 4,5 mg	28 szt.	5909990983308	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	22,67	27,72	14,88	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	17,30
2797	Rivastigminum	Rivastigmin NeuroPharma, kaps. twarde, 4,5 mg	56 szt.	5909990983322	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	45,35	53,76	29,75	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	32,94
2798	Rivastigminum	Rivastigmin NeuroPharma, kaps. twarde, 6 mg	28 szt.	5909990983506	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	30,23	36,47	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	22,58
2799	Rivastigminum	Rivastigmin NeuroPharma, kaps. twarde, 6 mg	56 szt.	5909990983544	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	60,47	70,84	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	43,07
2800	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps.	5909990778898	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	11,56	13,76	4,96	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	10,29
2801	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990778935	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,11	27,19	9,92	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	20,25
2802	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990778942	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,22	53,27	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	39,38
2803	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990778966	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	34,67	40,32	14,88	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	29,90
2804	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990778973	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	69,34	78,95	29,75	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	58,13
2805	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990778997	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,22	53,27	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	39,38
2806	Rivastigminum	Rivastigmin Orion, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990779000	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	92,45	104,42	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	76,65

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2807	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps.	5909990886258	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	11,56	13,76	4,96	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	10,29
2808	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990886296	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	23,11	27,19	9,92	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	20,25
2809	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990886302	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	46,22	53,27	19,84	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	39,38
2810	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990886364	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	34,67	40,32	14,88	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	29,90
2811	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990886371	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	69,34	78,95	29,75	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	58,13
2812	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990886401	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	46,22	53,27	19,84	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	39,38
2813	Rivastigminum	Rivastigmine Actavis, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990886425	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	92,44	104,41	39,67	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	76,64
2814	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps. (blis.)	5909990803156	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	10,26	12,39	4,96	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	8,92
2815	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps. (blis.)	5909990803545	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	15,12	18,80	9,92	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	11,86
2816	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps. (blis.)	5909990803569	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	30,24	36,48	19,84	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	22,59
2817	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps. (blis.)	5909990803781	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	22,68	27,73	14,88	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	17,31
2818	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps. (blis.)	5909990803804	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	45,36	53,77	29,75	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	32,95
2819	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps. (blis.)	5909990804085	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimer	30,24	36,48	19,84	Choroba Alzheimer	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	22,59

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2820	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps. (blist.)	5909990804108	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	60,48	70,85	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	43,08
2821	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, system transdermalny, plaster, 4,6 mg/24h	30 szt.	5909991078294	2014-05-01	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	69,41	76,90	15,44	Choroba Alzheimerera		30%	66,09
2822	Rivastigminum	Rivastigmine Mylan, system transdermalny, plaster, 9,5 mg/24h	30 szt.	5909991078348	2014-05-01	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	143,31	156,88	31,88	Choroba Alzheimerera		30%	134,56
2823	Rivastigminum	Rivastigmine Teva, roztwór doustny, 2 mg/ml	120 ml (but.)	5909990764143	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	79,53	89,47	28,34	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	69,63
2824	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990866304	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	23,11	27,19	9,92	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	20,25
2825	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 3 mg	56 kaps.	5909990866366	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	46,22	53,27	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	39,38
2826	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990866397	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	33,48	39,07	14,88	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	28,65
2827	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 4,5 mg	56 kaps.	5909990866427	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	66,96	76,45	29,75	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	55,63
2828	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990866458	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	42,66	49,52	19,84	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	35,63
2829	Rivastigminum	Rivastigmine Teva Pharma, kaps. twarde, 6 mg	56 kaps.	5909990866472	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	85,32	96,94	39,67	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	69,17
2830	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 Alzheimerera	143,36	156,93	31,88	Choroba Alzheimerera		30%	134,61
2831	Rivastigminum	Symelon, kaps. twarde, 1,5 mg	28 kaps.	5909990808199	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	14,23	16,56	4,96	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	13,09
2832	Rivastigminum	Symelon, kaps. twarde, 3 mg	28 kaps.	5909990808397	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimerera	20,52	24,47	9,92	Choroba Alzheimerera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	17,53

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2833	Rivastigminum	Symelon, kaps. twarde, 4,5 mg	28 kaps.	5909990808427	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	30,78	36,24	14,88	Choroba Alzheimera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	25,82
2834	Rivastigminum	Symelon, kaps. twarde, 6 mg	28 kaps.	5909990808441	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-09-01 – dla kolumny 13	2 lata	186.0, Leki psychoanaleptyczne - Inhibitory acetylocholinoesterazy stosowane w leczeniu choroby Alzheimera	41,04	47,82	19,84	Choroba Alzheimera	otępienie z ciałami Lewy'ego	30%	33,93
2835	Ropinirolum	Aparxon PR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 2 mg	28 tabl.	5909990877683	2014-05-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	33,10	42,47	42,38	Choroba i zespół Parkinsona		30%	12,80
2836	Ropinirolum	Aparxon PR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	28 tabl.	5909990878000	2014-05-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	66,20	80,95	80,95	Choroba i zespół Parkinsona		30%	24,29
2837	Ropinirolum	Aparxon PR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 8 mg	28 tabl.	5909990878086	2014-05-01	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
2838	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	41,72	41,72	Choroba i zespół Parkinsona		30%	12,52
2839	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
2840	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
2841	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	39,73	Choroba i zespół Parkinsona		30%	15,86
2842	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	7,95	Choroba i zespół Parkinsona		30%	5,23
2843	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	15,89	Choroba i zespół Parkinsona		30%	6,59
2844	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	31,79	Choroba i zespół Parkinsona		30%	10,23
2845	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	77,91	77,91	Choroba i zespół Parkinsona		30%	23,37
2846	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	42,38	42,38	Choroba i zespół Parkinsona		30%	12,71
2847	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
2848	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
2849	Ropinirolum	Ceurolex SR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 2 mg	28 szt.	5909991049294	2014-05-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	23,76	32,65	32,65	Choroba i zespół Parkinsona		30%	9,80
2850	Ropinirolum	Ceurolex SR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	28 szt.	5909991049355	2014-05-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	57,24	71,54	71,54	Choroba i zespół Parkinsona		30%	21,46
2851	Ropinirolum	Ceurolex SR, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 8 mg	28 szt.	5909991049393	2014-05-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	114,48	135,64	135,64	Choroba i zespół Parkinsona		30%	40,69

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2852	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	42,47	42,38	Choroba i zespół Parkinsona		30%	12,80
2853	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	80,98	Choroba i zespół Parkinsona		30%	24,29
2854	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
2855	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	42,47	42,38	Choroba i zespół Parkinsona		30%	12,80
2856	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	80,98	Choroba i zespół Parkinsona		30%	24,29
2857	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
2858	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	33,59	33,59	Choroba i zespół Parkinsona		30%	10,08
2859	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
2860	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
2861	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	42,47	42,38	Choroba i zespół Parkinsona		30%	12,80
2862	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	80,95	Choroba i zespół Parkinsona		30%	24,29
2863	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
2864	Ropinirolum	Requip, tabl. powl., 2 mg	21 tabl. (blist.)	5909990013586	2014-01-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	24,83	32,47	31,79	Choroba i zespół Parkinsona		30%	10,22
2865	Ropinirolum	Requip, tabl. powl., 0,5 mg	21 tabl. (blist.)	5909990013685	2014-01-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	6,20	8,96	7,95	Choroba i zespół Parkinsona		30%	3,40
2866	Ropinirolum	Requip, tabl. powl., 1 mg	21 tabl. (blist.)	5909990013890	2014-01-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	12,41	17,12	15,89	Choroba i zespół Parkinsona		30%	6,00
2867	Ropinirolum	Requip, tabl. powl., 5 mg	21 tabl. (1 blist.a 21 szt.)	5909990013968	2014-01-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	62,07	76,17	76,17	Choroba i zespół Parkinsona		30%	22,85
2868	Ropinirolum	Requip Modutab, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 4 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990644612	2014-01-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	86,77	102,55	84,76	Choroba i zespół Parkinsona		30%	43,22
2869	Ropinirolum	Requip Modutab, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 8 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990644636	2014-01-01	2 lata	170.0, Leki stosowane w chorobie Parkinsona - agoniści receptorów dopaminowych	173,50	197,63	169,52	Choroba i zespół Parkinsona		30%	78,97
2870	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	53,91	42,38	Choroba i zespół Parkinsona		30%	24,24
2871	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	42,42	42,38	Choroba i zespół Parkinsona		30%	12,75



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2872	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	80,93	Choroba i zespół Parkinsona		30%	24,28
2873	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
2874	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	118,03	118,03	Choroba i zespół Parkinsona		30%	35,41
2875	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	226,36	226,36	Choroba i zespół Parkinsona		30%	67,91
2876	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	440,21	440,21	Choroba i zespół Parkinsona		30%	132,06
2877	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	42,47	42,38	Choroba i zespół Parkinsona		30%	12,80
2878	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	80,98	Choroba i zespół Parkinsona		30%	24,29
2879	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
2880	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
2881	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
2882	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
2883	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
2884	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
2885	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
2886	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
2887	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
2888	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2889	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
2890	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
2891	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
2892	Rosuvastatinum	Suvaradio, 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
2893	Rosuvastatinum	Suvaradio, 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
2894	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
2895	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
2896	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
2897	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
2898	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
2899	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
2900	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
2901	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
2902	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
2903	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	15,69	10,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	10,33
2904	Roxithromycinum	Xitrocin, tabl. powl., 150 mg	10 tabl. (blist.)	5909990971718	2014-01-01	2 lata	101.2. Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	17,28	20,78	9,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	16,23

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2905	Salbutamolom	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
2906	Salbutamolom	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
2907	Salbutamolom	Sabumalin, aerozol inhalacyjny, zawiesina, 100 µg	1 poj. (200 dawek)	5909990764150	2014-05-01	2 lata	197.1, Wziewne leki beta-2-adrenergiczne o krótkim działaniu	8,82	12,85	12,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
2908	Salbutamolom	Salbutamol Hasco, syrop, 2 mg/5 ml	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
2909	Salbutamolom	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
2910	Salbutamolom	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
2911	Salbutamolom	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
2912	Salbutamolom	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
2913	Salbutamolom	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
2914	Salbutamolom	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
2915	Salmeterolum	Pulmoterol, 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	60,60	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	3,68
2916	Salmeterolum	Pulmoterol, 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	89,38	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	4,80
2917	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	60,60	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	6,82
2918	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	60,60	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	25,04
2919	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	60,60	Astma, przewlekła obturacyjna choroba płuc, eozynofilowe zapalenie oskrzeli		ryczałt	27,09
2920	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2921	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
2922	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
2923	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
2924	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
2925	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
2926	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
2927	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
2928	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
2929	Sertralinum	Miravil, tabl. powł., 50 mg	30 tabl.	5909990804344	2014-05-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	9,18	13,18	13,18	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	3,95
2930	Sertralinum	Miravil, tabl. powł., 100 mg	30 tabl.	5909990804368	2014-05-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	18,36	24,84	24,84	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	7,45
2931	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
2932	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
2933	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
2934	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
2935	Sertralinum	Sertraline Aurobindo, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990636129	2014-09-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	7,98	11,74	11,74	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	3,52
2936	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
2937	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
2938	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
2939	Sertralinum	Sertralinum 123ratio, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990049981	2014-05-01	2 lata	184.0, Leki przeciwdepresyjne - inhibitory wychwyty zwrotnego serotoniny	18,36	24,84	24,84	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	7,45
2940	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
2941	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
2942	Sertralinum	Setaloft, tabl. powł., 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2943	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
2944	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
2945	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
2946	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
2947	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
2948	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
2949	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
2950	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
2951	Simvastatinum	Apo-Simva 40, tabl. powl., 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
2952	Simvastatinum	Simcovas, tabl. powl., 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
2953	Simvastatinum	Simcovas, tabl. powl., 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
2954	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
2955	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
2956	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
2957	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
2958	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
2959	Simvastatinum	Simorion, tabl. powl., 10 mg	28 tabl.	5909990793853	2014-07-01 – 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
2960	Simvastatinum	Simorion, tabl. powl., 40 mg	28 tabl.	5909990794089	2014-05-01 – 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
2961	Simvastatinum	Simorion, tabl. powl., 40 mg	98 tabl.	5909990794096	2014-05-01 – 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
2962	Simvastatinum	Simorion, tabl. powl., 20 mg	28 tabl.	5909990794140	2014-05-01 – 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
2963	Simvastatinum	Simorion, tabl. powl., 20 mg	98 tabl.	5909990794157	2014-05-01 – 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
2964	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
2965	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
2966	Simvastatinum	Simratio 40, tabl. powl., 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
2967	Simvastatinum	Simvacard 10, tabl. powl., 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
2968	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2969	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
2970	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
2971	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
2972	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
2973	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
2974	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
2975	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
2976	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
2977	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
2978	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
2979	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	5,35	7,24	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%	3,68
2980	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
2981	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	10,69	14,16	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%	7,03
2982	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
2983	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
2984	Simvastatinum	SimvaHEXAL 40, tabl. powl., 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
2985	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
2986	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
2987	Simvastatinum	Simvastatin 40 mg tabletki powlekane, tabl. powl., 40 mg	28 tabl.	5909990037575	2014-07-01 – 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
2988	Simvastatinum	Simvastatin Bluefish, tabl. powl., 10 mg	28 tabl.	5909990723591	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	3,19	4,16	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%	2,38
2989	Simvastatinum	Simvastatin Bluefish, tabl. powl., 20 mg	28 tabl.	5909990723812	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	4,86	6,72	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%	3,16

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
2990	Simvastatinum	Simvastatin Bluefish, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990723829	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	5,18	7,18	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%	3,37
2991	Simvastatinum	Simvastatin Bluefish, tabl. powł., 40 mg	28 tabl.	5909990724031	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	46.0. Leki wpływające na gospodarkę lipidową - inhibitory reduktazy HMG-CoA	9,61	13,03	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%	5,90
2992	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
2993	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
2994	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
2995	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
2996	Simvastatinum	Simvastatinum 123ratio, tabl. powł., 20 mg	28 szt.	5909990635597	2014-05-01 – 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
2997	Simvastatinum	Simvastatinum 123ratio, tabl. powł., 40 mg	28 szt.	5909990635658	2014-05-01 – 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
2998	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
2999	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
3000	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
3001	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
3002	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
3003	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
3004	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
3005	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
3006	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
3007	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
3008	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
3009	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
3010	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
3011	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
3012	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
3013	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
3014	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
3015	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
3016	Sirolimusum	Rapamune, roztwór doustny, 1 mg/ml	60 ml (but.+30 strzyk.)	5909990893645	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2013-01-01 – 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; stwardnienie guzowate; limfangioleiomiomatoza; nowotwór z epitheloidalnych komórek przynaczyniowych; 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
3017	Sirolimusum	Rapamune, tabl. powł., 1 mg	30 tabl.	5909990985210	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2013-01-01 – 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; stwardnienie guzowate; limfangioleiomiomatoza; nowotwór z epителиoidalnych komórek przynaczyniowych; Cytopenie w autoimmunizacyjnym zespole limfoproliferacyjnym (ALPS) oporne na stosowanie sterydów lub przy zbyt nasilonych objawach niepożądanym przewlekłej sterydoterapii w wysokich dawkach	ryczałt	3,20
3018	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
3019	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
3020	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
3021	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
3022	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
3023	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
3024	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
3025	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
3026	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
3027	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
3028	Spiramycinum	Rovamycine, tabl. powł., 1,5 mln j.m.	16 tabl.	5909997197821	2014-07-01	2 lata	101.2, Antybiotyki makrolidowe do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	11,07	15,41	14,58	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	8,12

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3029	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
3030	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
3031	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
3032	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
3033	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
3034	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
3035	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
3036	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
3037	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
3038	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3039	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
3040	Sucralfatum	Ulgastran, zawiesina doustna, 1 g/5 ml	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
3041	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
3042	Sulfamethoxazolium + Trimethoprimum	Bactrim, syrop, 200+40 mg/5 ml	100 ml	5909990312610	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2013-01-01 – 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	zakażenia u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka; zakażenie Pneumocystis jirovecii u pacjentów z niedoborami odporności – profilaktyka; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	6,61
3043	Sulfamethoxazolium + Trimethoprimum	Bactrim, zawiesina doustna, 0,2+0,04 g/5 ml	100 ml	5909997198927	-- dla kolumny 12, 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	Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	7,18
3044	Sulfamethoxazolium + Trimethoprimum	Biseptol, zawiesina doustna, 200+40 mg/5 ml	100 ml	5909990117819	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	100.2, Sulfametoksazol w połączeniu z trimetoprymem do stosowania doustnego - postacie płynne	8,93	12,71	12,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	zakażenia u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka; zakażenie Pneumocystis jirovecii u pacjentów z niedoborami odporności – profilaktyka; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	6,36
3045	Sulfamethoxazolium + Trimethoprimum	Biseptol 120, tabl., 100+20 mg	20 tabl. (blist.)	5909990117529	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2013-01-01 – 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	zakażenia u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka; zakażenie Pneumocystis jirovecii u pacjentów z niedoborami odporności – profilaktyka; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	8,09
3046	Sulfamethoxazolium + Trimethoprimum	Biseptol 480, tabl., 400+80 mg	20 tabl.	5909990117611	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2013-01-01 – 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	zakażenia u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka; zakażenie Pneumocystis jirovecii u pacjentów z niedoborami odporności – profilaktyka; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	10,28

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3047	Sulfamethoxazolom + Trimethoprimum	Biseptol 960, tabl., 800+160 mg	10 tabl. (blist.)	5909990117710	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2013-01-01 – 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	zakażenia u pacjentów po przeszczepie szpiku – profilaktyka; zakażenie Pneumocystis jirovecii u pacjentów z niedoborami odporności – profilaktyka; Profilaktyka zakażeń u chorych leczonych cyclophosphamidem	50%	10,28
3048	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
3049	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
3050	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
3051	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
3052	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
3053	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
3054	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
3055	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
3056	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
3057	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
3058	Sulfasalazinum	Sulfasalazin Krka, tabl. powł., 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3059	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
3060	Sulpiridum	Sulpiryd Teva, kaps. twarde, 100 mg	24 kaps. (blis.)	5909990159314	2014-01-01	2 lata	178.1, Leki przeciwpsychotyczne - klozapina i sulpiryd do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	4,48	6,58	6,58	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
3061	Sulpiridum	Sulpiryd Teva, tabl., 200 mg	12 tabl. (1 blis.a 12 szt.)	5909990159413	2014-01-01	2 lata	178.1, Leki przeciwpsychotyczne - klozapina i sulpiryd do stosowania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	3,89	5,96	5,96	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		bezpłatny	0,00
3062	Sulpiridum	Sulpiryd Teva, tabl., 200 mg	30 tabl. (2 blis.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
3063	Sulpiridum	Sulpiryd Teva, kaps. twarde, 50 mg	24 kaps. (2 blis.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
3064	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	33,02	8,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	28,91
3065	Tacrolimusum	Advagraf, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 0,5 mg	30 kaps.	5909990051052	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – 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; 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
3066	Tacrolimusum	Advagraf, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 1 mg	30 kaps.	5909990051076	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i 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; 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
3067	Tacrolimusum	Advagraf, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 5 mg	30 kaps.	5909990051137	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – 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; 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
3068	Tacrolimusum	Advagraf, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 3 mg	30 kaps.	5909990699957	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – 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; 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
3069	Tacrolimusum	Cidimus, kaps. twarde, 0,5 mg	30 kaps.	5909990783489	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – 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; 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
3070	Tacrolimusum	Cidimus, kaps. twarde, 5 mg	30 kaps.	5909990783533	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – 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; 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
3071	Tacrolimusum	Cidimus, kaps. twarde, 1 mg	30 kaps.	5909990783571	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – 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; 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
3072	Tacrolimusum	Prograf, kaps. twarde, 1 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990447213	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – 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; 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
3073	Tacrolimusum	Prograf, kaps. twarde, 5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990447312	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – 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; 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
3074	Tacrolimusum	Prograf, kaps. twarde, 0,5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909991148713	2014-01-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – 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; 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3075	Tacrolimusum	Tacni, kaps. twarde, 0,5 mg	30 kaps.	5909990821006	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – 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; 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
3076	Tacrolimusum	Tacni, kaps. twarde, 1 mg	30 kaps.	5909990821228	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	139.0, Leki przeciwnowotworowe i 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; 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
3077	Tacrolimusum	Tacni, kaps. twarde, 5 mg	30 kaps.	5909990821280	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – 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; 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
3078	Tacrolimusum	Tacrolimus Intas, kaps., 0,5 mg	30 kaps.	5909990881352	-- dla kolumny 12, 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	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
3079	Tacrolimusum	Tacrolimus Intas, kaps., 1 mg	30 kaps.	5909990881406	-- dla kolumny 12, 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	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
3080	Tacrolimusum	Tacrolimus Intas, kaps., 1 mg	90 kaps.	5909990881475	-- dla kolumny 12, 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	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
3081	Tacrolimusum	Taliximun, kaps. twarde, 0,5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990836857	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – 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; 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
3082	Tacrolimusum	Taliximun, kaps. twarde, 1 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990836888	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – 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; 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
3083	Tacrolimusum	Taliximun, kaps. twarde, 5 mg	30 kaps. (3 blist.po 10 szt.)	5909990836949	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-09-01/2013-01-01 – 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; 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	
3084	Tafluprostum	Taflotan, krople do oczu, roztwór, 0,015 mg/ml	30 szt.	5909990675944	2014-07-01	2 lata	214.0, Leki przeciwjaskrowe - analogi prostaglandyn do stosowania do oczu - produkty jednoskładnikowe i złożone	54,00	64,71	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%	33,04
3085	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
3086	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
3087	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
3088	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
3089	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
3090	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
3091	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
3092	Tamsulosinum	Bazetham Retard, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 0,4 mg	30 tabl.	5909990894598	2014-05-01	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3093	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
3094	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
3095	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
3096	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
3097	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
3098	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
3099	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
3100	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
3101	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
3102	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
3103	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
3104	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
3105	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
3106	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
3107	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
3108	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
3109	Tamsulosinum	Tanyz ERAS, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 0,4 mg	30 tabl.	5909990847808	2014-05-01	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
3110	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
3111	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
3112	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
3113	Tamsulosinum	Urostat, 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
3114	Tamsulosinum	Urostat, 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
3115	Tamsulosinum	Urostat, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 0,4 mg	30 tabl.	5909997226293	2014-07-01	2 lata	76.0, Leki stosowane w leczeniu łagodnego przerostu gruczołu krokowego - blokujące receptory alfa-adrenergiczne	12,96	19,12	19,12	Przerost gruczołu krokowego		ryczałt	3,20
3116	Telmisartanum	Actelsar, tabl., 40 mg	28 szt.	5909990891832	2014-03-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,22	14,38	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,88
3117	Telmisartanum	Actelsar, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990891863	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,47	27,20	27,14	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%	8,20
3118	Telmisartanum	Micardis, tabl., 80 mg	14 tabl.	5901878600147	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,22	14,38	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,88
3119	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	33,46	38,77	13,57	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%	29,27

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3120	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	22,13	26,88	13,57	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%	17,38
3121	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	46,42	54,45	27,14	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%	35,45
3122	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	17,53	13,57	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%	8,03
3123	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	33,49	27,14	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%	14,49
3124	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	47,87	13,57	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%	38,37
3125	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	37,98	13,57	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%	28,48



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3126	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	52,20	27,14	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%	33,20
3127	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	14,41	13,57	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%	4,91
3128	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	27,30	27,14	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%	8,30
3129	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	14,39	13,57	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%	4,89
3130	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	27,21	27,14	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%	8,21
3131	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	14,53	13,57	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%	5,03
3132	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	27,49	27,14	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%	8,49
3133	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	17,53	13,57	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%	8,03

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3134	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	33,49	27,14	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%	14,49
3135	Telmisartanum	Telmix, tabl., 40 mg	28 szt.	5909990974863	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,42	16,68	13,57	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%	7,18
3136	Telmisartanum	Telmix, tabl., 80 mg	28 szt.	5909990974979	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	24,84	31,79	27,14	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%	12,79
3137	Telmisartanum	Telmizek, tabl., 40 mg	28 tabl.	5909990902002	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,61	17,93	13,57	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%	8,43
3138	Telmisartanum	Telmizek, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990902095	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	27,00	34,06	27,14	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%	15,06
3139	Telmisartanum	Tezeo, tabl., 40 mg	28 tabl.	5909990818082	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01/2013-01-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	13,18	17,47	13,57	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%	7,97

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3140	Telmisartanum	Tezeo, tabl., 80 mg	28 tabl.	5909990818150	2014-07-01 – 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	33,35	27,14	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%	14,35
3141	Telmisartanum	Tezeo, tabl., 40 mg	56 tabl.	5909991086626	2014-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	20,43	27,16	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,16
3142	Telmisartanum	Tezeo, tabl., 80 mg	56 tabl.	5909991086633	2014-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	40,87	51,70	51,70	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,51
3143	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	33,49	27,14	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%	14,49
3144	Telmisartanum	Tolura, tabl., 40 mg	84 tabl.	5909997077635	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	30,66	39,51	39,51	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,85
3145	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	64,36	54,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	nadciśnienie tętnicze inne niż określone w ChPL - u dzieci do 18 roku życia; przewlekła choroba nerek u dzieci do 18 roku życia; leczenie renoprotekcyjne u dzieci do 18 roku życia	30%	26,36
3146	Telmisartanum	Tolura, tabl., 80 mg	84 tabl.	5909997077703	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	61,32	75,32	75,32	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	22,60
3147	Telmisartanum	Tolura 40 mg tabletki, tabl. powł., 40 mg	28 tabl.	5909997077604	2014-07-01 – 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	18,82	13,57	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%	9,32
3148	Telmisartanum	Tolura 80 mg tabletki, tabl. powł., 80 mg	28 tabl.	5909997077673	2014-07-01 – 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	33,49	27,14	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%	14,49

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3149	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	17,24	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	naciśnienie 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%	7,74
3150	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	29,09	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	naciśnienie 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%	10,09
3151	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	34,92	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,92
3152	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	34,92	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,92
3153	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Gisartan, tabl., 40+12,5 mg	28 szt.	5909991079802	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,40	16,66	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,16
3154	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Gisartan, tabl., 80+12,5 mg	28 szt.	5909991080051	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,37	32,35	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,35
3155	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Gisartan, tabl., 80+25 mg	28 szt.	5909991080174	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,37	32,35	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,35
3156	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	MicardisPlus, tabl., 80+25 mg	14 tabl.	5909990653010	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	26,46	31,42	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	21,92
3157	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	MicardisPlus, tabl., 80+25 mg	28 tabl.	5909990653027	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	58,30	66,94	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	47,94
3158	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	52,90	61,27	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	42,27
3159	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	37,33	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	27,83
3160	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	61,28	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	42,28
3161	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	49,00	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	39,50
3162	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	61,28	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	42,28

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3163	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	19,45	14,54	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,27
3164	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	37,24	29,08	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,88
3165	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	37,24	29,08	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,88
3166	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	71,69	58,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	30,98
3167	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	37,24	29,08	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,88
3168	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	71,69	58,16	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	30,98
3169	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Telmisartan/hydrochlorothi azide EGIS, tabl., 80+12,5 mg	28 szt.	5909991073848	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	27,00	34,06	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,06
3170	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Telmisartan/hydrochlorothi azide EGIS, tabl., 80+25 mg	28 szt.	5909991073909	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	27,00	34,06	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,06
3171	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	18,16	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,66
3172	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	34,74	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,74
3173	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	34,74	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,74
3174	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tezeo HCT, tabl., 40+12,5 mg	28 tabl.	5909991095994	2014-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	12,96	17,25	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,75
3175	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tezeo HCT, tabl., 40+12,5 mg	56 tabl.	5909991096007	2014-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,92	32,93	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,93
3176	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tezeo HCT, tabl., 80+12,5 mg	28 tabl.	5909991096038	2014-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,92	32,93	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,93
3177	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tezeo HCT, tabl., 80+12,5 mg	56 tabl.	5909991096045	2014-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	51,84	63,22	54,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	25,22
3178	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tezeo HCT, tabl., 80+25 mg	28 tabl.	5909991096069	2014-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	25,92	32,93	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,93

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3179	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tezeo HCT, tabl., 80+25 mg	56 tabl.	5909991096076	2014-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	51,84	63,22	54,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	25,22
3180	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tolucombi, tabl., 40+12,5 mg	28 szt.	5909991045180	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	18,36	22,92	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,42
3181	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tolucombi, tabl., 40+12,5 mg	56 szt.	5909991045203	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	34,56	42,00	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	23,00
3182	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tolucombi, tabl., 40+12,5 mg	84 tabl.	5909991045265	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	41,46	50,85	40,71	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	22,35
3183	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tolucombi, tabl., 80+12,5 mg	28 szt.	5909991045692	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	32,40	39,73	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	20,73
3184	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tolucombi, tabl., 80+12,5 mg	56 szt.	5909991045722	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	56,16	67,76	54,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	29,76
3185	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tolucombi, tabl., 80+12,5 mg	84 tabl.	5909991045746	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	82,90	97,98	81,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	40,99
3186	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tolucombi, tabl., 80+25 mg	28 szt.	5909991045807	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	32,40	39,73	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	20,73
3187	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tolucombi, tabl., 80+25 mg	56 szt.	5909991045852	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	56,16	67,76	54,28	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	29,76
3188	Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum	Tolucombi, tabl., 80+25 mg	84 tabl.	5909991045876	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	82,90	97,98	81,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	40,99
3189	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
3190	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
3191	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
3192	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
3193	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
3194	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3195	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
3196	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
3197	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
3198	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
3199	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
3200	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
3201	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
3202	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
3203	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
3204	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
3205	Terbinafinum	Terbigen, tabl., 250 mg	28 tabl.	5902020926016	2014-09-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	41,04	52,35	52,35	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	26,18
3206	Terbinafinum	Terbigen, tabl., 250 mg	14 tabl.	5909990224845	2014-01-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	21,28	28,42	28,42	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,21
3207	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	42,01	53,37	53,37	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	26,69
3208	Terbinafinum	Terbinafine Aurobindo, tabl., 250 mg	14 szt.	5909990955244	2014-07-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	21,60	28,75	28,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	14,53
3209	Terbinafinum	Terbinafine Aurobindo, tabl., 250 mg	28 szt.	5909990955268	2014-07-01	2 lata	50.0, Dermatologiczne leki przeciwgrzybicze do stosowania ogólnego - terbinafina	43,20	54,62	54,62	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		50%	27,31
3210	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3211	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
3212	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
3213	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
3214	Tetrabenazinum	Tetmodis , tabl., 25 mg	112 tabl.	5909990805594	2013-01-01	2 lata	238.0, Inne leki działające na układ nerwowy - tetrabenazyna	575,64	632,03	632,03	Hiperkinetyczne zaburzenia motoryczne w chorobie Huntingtona		ryczałt	3,20
3215	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	7,44	6,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	4,64
3216	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	8,22	4,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	6,62
3217	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	11,16	7,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	7,16
3218	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	8,42	12,00	12,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	4,00
3219	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	8,40	6,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	5,60
3220	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	12,09	12,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji	bradykardia u dzieci do 18 roku życia	ryczałt	4,09
3221	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
3222	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
3223	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
3224	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3225	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
3226	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
3227	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
3228	Tianeptinum	Aneptinex, tabl. powł., 12,5 mg	30 tabl.	5909990862481	2014-01-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	16,35	20,42	11,15	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	12,62
3229	Tianeptinum	Aneptinex, tabl. powł., 12,5 mg	60 tabl.	5909990862498	2014-01-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	32,38	39,17	22,30	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	23,56
3230	Tianeptinum	Aneptinex, tabl. powł., 12,5 mg	90 tabl.	5909990862504	2014-01-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	48,58	57,64	33,46	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	34,22
3231	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	24,68	11,15	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	16,88
3232	Tianeptinum	Tianesal, tabl. powł., 12,5 mg	30 tabl.	5909990875245	2012-11-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	16,44	20,51	11,15	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	12,71
3233	Ticlopidinum	Aclotin, tabl. powł., 0,25 g	60 tabl. (3 blist.po 20 szt.)	5909990334971	2014-01-01	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwpłytkowe - tyklopidyna	28,08	36,06	35,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,10
3234	Ticlopidinum	Aclotin, tabl. powł., 0,25 g	20 tabl. (1 blist.po 20 szt.)	5909990667116	2014-01-01	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwpłytkowe - tyklopidyna	14,04	17,96	11,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,64
3235	Ticlopidinum	Apo-Clodin, tabl. powł., 250 mg	60 tabl. (but.)	5909990646616	2014-01-01	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwpłytkowe - tyklopidyna	25,92	33,80	33,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,14
3236	Ticlopidinum	Apo-Clodin, tabl. powł., 250 mg	30 tabl. (but.)	5909990938315	2014-01-01	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwpłytkowe - tyklopidyna	12,96	17,83	17,83	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,35
3237	Ticlopidinum	Iclopil, tabl. powł., 250 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990044986	2014-01-01	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwpłytkowe - tyklopidyna	27,54	35,50	35,50	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,65
3238	Ticlopidinum	Iclopil, tabl. powł., 250 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909991029333	2014-01-01	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwpłytkowe - tyklopidyna	9,18	12,86	11,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,54
3239	Ticlopidinum	Ifapidin, tabl. powł., 250 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990694846	2014-01-01	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwpłytkowe - tyklopidyna	29,27	37,31	35,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,35
3240	Ticlopidinum	Ifapidin, tabl. powł., 250 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990694853	2014-01-01	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwpłytkowe - tyklopidyna	9,18	12,86	11,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,54
3241	Ticlopidinum	Ticlo, tabl. powł., 250 mg	20 tabl. (2 blist.po 10 szt.)	5909990450510	2014-01-01	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwpłytkowe - tyklopidyna	16,20	20,23	11,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,91
3242	Ticlopidinum	Ticlo, tabl. powł., 250 mg	60 tabl. (6 blist.po 10 szt.)	5909990450534	2014-01-01	2 lata	23.2, Doustne leki przeciwpłytkowe - tyklopidyna	34,56	42,87	35,66	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	17,91

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3243	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
3244	Timololum	Ofensin, 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
3245	Timololum	Ofensin, 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
3246	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
3247	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
3248	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
3249	Tiotropii bromidum	Spiriva, proszek do inhalacji w kaps., 18 µg/dawkę inhalacyjną	30 kaps. (blis. + Handihaler)	5909990985128	2014-01-01	1 rok 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
3250	Tiotropii bromidum	Spiriva, proszek do inhalacji w kaps., 18 µg/dawkę inhalacyjną	30 kaps. (blis. + Handihaler)	5909990985128	2014-01-01	1 rok 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
3251	Tizanidinum	Sirdalud MR, kaps. o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde, 6 mg	30 kaps. (3 blis.po 10 szt.)	5909990671410	2014-01-01	2 lata	144.0, Leki działające rozkurczowo na mięśnie szkieletowe - tizanidyna	44,24	54,14	43,56	Stwardnienie rozsiane		30%	23,65
3252	Tizanidinum	Tizanor, tabl., 4 mg	30 tabl.	5909990784486	2014-05-01	2 lata	144.0, Leki działające rozkurczowo na mięśnie szkieletowe - tizanidyna	21,98	29,04	29,04	Stwardnienie rozsiane		30%	8,71
3253	Tolterodinum	Defur, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 4 mg	28 szt.	5909991055271	2014-07-01	2 lata	75.2, Leki urologiczne stosowane w nietrzymaniu moczu - solifenacyna, tolterodyna	28,08	36,53	36,53	Zespół pęcherza nadreaktywnego potwierdzony badaniem urodynamicznym		30%	10,96
3254	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
3255	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
3256	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
3257	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3258	Tolterodinum	Urimper, kaps. o przedłużonym 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
3259	Tolterodinum	Urimper, kaps. o przedłużonym 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
3260	Tolterodinum	Urimper, kaps. o przedłużonym 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
3261	Tolterodinum	Uroflow 1, tabl. powł., 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
3262	Tolterodinum	Uroflow 2, tabl. powł., 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
3263	Topiramatum	Epiramat, tabl. powł., 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
3264	Topiramatum	Epiramat, tabl. powł., 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
3265	Topiramatum	Epiramat, tabl. powł., 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
3266	Topiramatum	Epiramat, tabl. powł., 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
3267	Topiramatum	Epitoram, tabl. powł., 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
3268	Topiramatum	Epitoram, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990649570	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramat	14,69	20,05	18,28	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	4,97
3269	Topiramatum	Epitoram, tabl. powł., 100 mg	28 tabl.	5909990649594	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramat	29,38	38,04	36,56	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	4,68
3270	Topiramatum	Epitoram, tabl. powł., 200 mg	28 tabl.	5909990649617	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramat	58,75	72,46	72,46	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3271	Topiramatum	Etopro, tabl. powł., 200 mg	28 tabl.	5909990061464	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramat	61,00	74,82	73,13	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	4,89
3272	Topiramatum	Etopro, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990061471	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
3273	Topiramatum	Etopro, tabl. powł., 25 mg	28 tabl.	5909990061488	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
3274	Topiramatum	Etopro, tabl. powł., 100 mg	28 tabl.	5909990061495	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramat	30,47	39,19	36,56	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	5,83
3275	Topiramatum	Oritop, tabl. powł., 25 mg	1 but. po 60 szt.	5909990715084	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramat	16,20	21,87	19,59	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	5,48
3276	Topiramatum	Oritop, tabl. powł., 50 mg	1 but. po 60 szt.	5909990715145	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramat	30,24	39,28	39,18	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,30

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3277	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
3278	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
3279	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
3280	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
3281	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
3282	Topiramatum	Topiramatum Bluefish, tabl. powł., 25 mg	28 tabl.	5909990779925	2014-05-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	6,05	9,20	9,14	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,26
3283	Topiramatum	Topiramatum Bluefish, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990779970	2014-05-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	12,10	17,34	17,34	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3284	Topiramatum	Topiramatum Bluefish, tabl. powł., 100 mg	28 tabl.	5909990780068	2014-05-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	24,19	32,60	32,60	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3285	Topiramatum	Topiramatum Bluefish, tabl. powł., 200 mg	28 tabl.	5909990780136	2014-05-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	48,38	61,57	61,57	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3286	Topiramatum	Toramatum, 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
3287	Topiramatum	Toramatum, 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
3288	Topiramatum	Toramatum, tabl., 100 mg	30 tabl. (3 blist. po 10 szt.)	5909990671496	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	31,97	41,10	39,18	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	5,12
3289	Topiramatum	Toramatum, tabl., 200 mg	30 tabl. (3 blist. po 10 szt.)	5909990671502	2014-01-01	2 lata	164.0, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - topiramatum	63,94	78,35	78,35	Padaczka oporna na leczenie		ryczałt	3,20
3290	Tramadolium	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	39,74	35,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,01
3291	Tramadolium	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	39,74	35,33	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	4,41
3292	Tramadolium	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	57,94	53,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	20,84
3293	Tramadolium	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	57,94	53,00	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	4,94
3294	Tramadolium	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	74,48	70,67	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	25,01
3295	Tramadolium	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	74,48	70,67	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	3,81

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3296	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	20,91	17,67	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,54
3297	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	20,91	17,67	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	3,24
3298	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	64,38	63,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	19,86
3299	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	64,38	63,60	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,78
3300	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	22,98	21,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,14
3301	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	22,98	21,20	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,78
3302	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	43,95	42,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,27
3303	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	43,95	42,40	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,55
3304	Tramadolum	Oratram 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	10 tabl. (blist.)	5909990634354	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,40	7,70	7,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,75
3305	Tramadolum	Oratram 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	10 tabl. (blist.)	5909990634354	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,40	7,70	7,07	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,63
3306	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 - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,65	22,05	21,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,21
3307	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 - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,65	22,05	21,20	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,85
3308	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 - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,76	35,47	35,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,74
3309	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 - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	27,76	35,47	35,33	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,14
3310	Tramadolum	Oratram 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blist.)	5909990634231	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	8,91	12,15	10,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,73
3311	Tramadolum	Oratram 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blist.)	5909990634231	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	8,91	12,15	10,60	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,55

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3312	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 - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	26,50	33,77	31,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,51
3313	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 - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	26,50	33,77	31,80	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,97
3314	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 - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	44,00	54,43	53,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	17,33
3315	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 - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	44,00	54,43	53,00	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,43
3316	Tramadolum	Oratram 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	10 tabl. (blist.)	5909990634293	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,99	15,09	14,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,20
3317	Tramadolum	Oratram 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	10 tabl. (blist.)	5909990634293	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,99	15,09	14,13	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,96
3318	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 - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	32,99	41,73	41,73	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,52
3319	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 - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	32,99	41,73	41,73	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3320	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	66,80	66,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	20,04
3321	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	66,80	66,80	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3322	Tramadolum	Poltram, kaps., 50 mg	20 kaps. (blist.)	5909990968718	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,80	9,17	7,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,22
3323	Tramadolum	Poltram, kaps., 50 mg	20 kaps. (blist.)	5909990968718	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	6,80	9,17	7,07	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	2,10
3324	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
3325	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
3326	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
3327	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3328	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 - postaci do podawania pozajelitowego	6,08	8,79	8,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,66
3329	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 - postaci do podawania pozajelitowego	6,08	8,79	8,76	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,03
3330	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 - postaci do podawania pozajelitowego	4,17	5,65	4,38	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,58
3331	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 - postaci do podawania pozajelitowego	4,17	5,65	4,38	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,27
3332	Tramadolum	Poltram Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	10 tabl.	5909990967612	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	5,95	8,28	7,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,33
3333	Tramadolum	Poltram Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	10 tabl.	5909990967612	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	5,95	8,28	7,07	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,21
3334	Tramadolum	Poltram Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990967629	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	17,68	23,13	21,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,29
3335	Tramadolum	Poltram Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl. (3 blist.po 10 szt.)	5909990967629	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	17,68	23,13	21,20	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,93
3336	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 postaci farmaceutyczne	32,94	40,91	35,33	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,18
3337	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 postaci farmaceutyczne	32,94	40,91	35,33	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	5,58
3338	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 postaci farmaceutyczne	9,83	13,11	10,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,69
3339	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 postaci farmaceutyczne	9,83	13,11	10,60	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	2,51
3340	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 postaci farmaceutyczne	28,07	35,41	31,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,15
3341	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 postaci farmaceutyczne	28,07	35,41	31,80	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	3,61
3342	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 postaci farmaceutyczne	51,84	62,66	53,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	25,56
3343	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 postaci farmaceutyczne	51,84	62,66	53,00	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	9,66

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3344	Tramadolum	Poltram Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	10 tabl. (blis.)	5909990967810	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	12,47	16,63	14,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,74
3345	Tramadolum	Poltram Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	10 tabl. (blis.)	5909990967810	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	12,47	16,63	14,13	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	2,50
3346	Tramadolum	Poltram Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	30 tabl. (3 blis.po 10 szt.)	5909990967827	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	35,00	43,84	42,40	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,16
3347	Tramadolum	Poltram Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	30 tabl. (3 blis.po 10 szt.)	5909990967827	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	35,00	43,84	42,40	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,44
3348	Tramadolum	Poltram Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl. (5 blis.po 10 szt.)	5909990967834	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	59,94	72,54	70,67	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	23,07
3349	Tramadolum	Poltram Retard 200, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 200 mg	50 tabl. (5 blis.po 10 szt.)	5909990967834	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	59,94	72,54	70,67	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,87
3350	Tramadolum	Tramadol SYNTEZA, kaps. twarde, 50 mg	20 kaps. (2 blis.po 10 szt.)	5909990294619	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,78	10,19	7,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,24
3351	Tramadolum	Tramadol SYNTEZA, kaps. twarde, 50 mg	20 kaps. (2 blis.po 10 szt.)	5909990294619	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,78	10,19	7,07	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	3,12
3352	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
3353	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
3354	Tramadolum	Tramal, kaps. twarde, 50 mg	20 kaps. (2 blis.po 10 szt.)	5909990253616	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,94	8,27	7,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,32
3355	Tramadolum	Tramal, kaps. twarde, 50 mg	20 kaps. (2 blis.po 10 szt.)	5909990253616	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,94	8,27	7,07	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,20
3356	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
3357	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
3358	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
3359	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3360	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 - postaci do podawania pozajelitowego	6,05	8,76	8,76	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,63
3361	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 - postaci do podawania pozajelitowego	6,05	8,76	8,76	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3362	Tramadolum	Tramal, krople doustne, 100 mg/ml	10 ml	5909990253913	2014-01-01	2 lata	153.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - płynne postaci farmaceutyczne	7,56	10,49	8,01	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,88
3363	Tramadolum	Tramal, krople doustne, 100 mg/ml	10 ml	5909990253913	2014-01-01	2 lata	153.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - płynne postaci farmaceutyczne	7,56	10,49	8,01	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	2,48
3364	Tramadolum	Tramal, krople doustne, 100 mg/ml	96 ml	5909990253920	2014-01-01	2 lata	153.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - płynne postaci farmaceutyczne	62,64	76,85	76,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	23,06
3365	Tramadolum	Tramal, krople doustne, 100 mg/ml	96 ml	5909990253920	2014-01-01	2 lata	153.4, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - płynne postaci farmaceutyczne	62,64	76,85	76,85	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3366	Tramadolum	Tramal Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	10 tabl. (blis.)	5909990786213	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	5,56	7,87	7,07	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,92
3367	Tramadolum	Tramal Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	10 tabl. (blis.)	5909990786213	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	5,56	7,87	7,07	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,80
3368	Tramadolum	Tramal Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl. (3 blis.po 10 szt.)	5909990786220	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	16,69	22,08	21,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,24
3369	Tramadolum	Tramal Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	30 tabl. (3 blis.po 10 szt.)	5909990786220	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	16,69	22,08	21,20	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,88
3370	Tramadolum	Tramal Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	50 tabl. (5 blis.po 10 szt.)	5909990786237	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	27,54	35,24	35,24	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,57
3371	Tramadolum	Tramal Retard 100, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 100 mg	50 tabl. (5 blis.po 10 szt.)	5909990786237	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	27,54	35,24	35,24	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3372	Tramadolum	Tramal Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blis.)	5909990786312	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	8,32	11,53	10,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,11
3373	Tramadolum	Tramal Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	10 tabl. (blis.)	5909990786312	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	8,32	11,53	10,60	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,93
3374	Tramadolum	Tramal Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	30 tabl. (3 blis.po 10 szt.)	5909990786329	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	23,76	30,89	30,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,27
3375	Tramadolum	Tramal Retard 150, tabl. o przedłużonym uwalnianiu, 150 mg	30 tabl. (3 blis.po 10 szt.)	5909990786329	2014-01-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postaci do podawania doustnego - stałe postaci farmaceutyczne	23,76	30,89	30,89	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3376	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	52,46	52,46	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	15,74
3377	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	52,46	52,46	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3378	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	15,17	14,13	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,28
3379	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	15,17	14,13	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	1,04
3380	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	42,00	42,00	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,60
3381	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	42,00	42,00	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3382	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	67,80	67,80	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	20,34
3383	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	67,80	67,80	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3384	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 postacie farmaceutyczne	2,78	3,94	3,53	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	1,47
3385	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 postacie farmaceutyczne	2,78	3,94	3,53	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,41
3386	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 postacie farmaceutyczne	8,29	11,49	10,60	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,07
3387	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 postacie farmaceutyczne	8,29	11,49	10,60	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,89
3388	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 postacie farmaceutyczne	13,86	18,60	17,67	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,23
3389	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 postacie farmaceutyczne	13,86	18,60	17,67	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,93
3390	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 postacie farmaceutyczne	19,55	25,09	21,20	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,25
3391	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 postacie farmaceutyczne	19,55	25,09	21,20	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	3,89

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3392	Tramadolum + Paracetamolom	ApoPatram, tabl., 37,5+325 mg	30 tabl.	5909991035662	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,45	7,94	7,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,38
3393	Tramadolum + Paracetamolom	ApoPatram, tabl., 37,5+325 mg	30 tabl.	5909991035662	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,45	7,94	7,94	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3394	Tramadolum + Paracetamolom	ApoPatram, tabl., 37,5+325 mg	60 tabl.	5909991071288	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,91	15,25	15,25	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,58
3395	Tramadolum + Paracetamolom	ApoPatram, tabl., 37,5+325 mg	60 tabl.	5909991071288	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,91	15,25	15,25	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3396	Tramadolum + Paracetamolom	Delparan, tabl. powl., 37,5+325 mg	60 tabl.	5907626701623	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,91	15,25	15,25	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,58
3397	Tramadolum + Paracetamolom	Delparan, tabl. powl., 37,5+325 mg	60 tabl.	5907626701623	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,91	15,25	15,25	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3398	Tramadolum + Paracetamolom	Delparan, tabl. powl., 37,5+325 mg	30 tabl.	5909990865000	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,45	7,94	7,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,38
3399	Tramadolum + Paracetamolom	Delparan, tabl. powl., 37,5+325 mg	30 tabl.	5909990865000	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,45	7,94	7,94	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3400	Tramadolum + Paracetamolom	Doreta, tabl. powl., 37,5+325 mg	60 tabl.	5909990735167	2014-07-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,93	15,27	15,27	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,58
3401	Tramadolum + Paracetamolom	Doreta, tabl. powl., 37,5+325 mg	60 tabl.	5909990735167	2014-07-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,93	15,27	15,27	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3402	Tramadolum + Paracetamolom	Doreta, tabl. powl., 75+650 mg	60 tabl.	5909990936595	2014-07-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	21,86	28,89	28,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	8,67
3403	Tramadolum + Paracetamolom	Doreta, tabl. powl., 75+650 mg	60 tabl.	5909990936595	2014-07-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	21,86	28,89	28,89	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3404	Tramadolum + Paracetamolom	Doreta, tabl. powl., 37,5+325 mg	90 tabl.	5909991143923	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,36	22,12	22,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,64
3405	Tramadolum + Paracetamolom	Doreta, tabl. powl., 37,5+325 mg	90 tabl.	5909991143923	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,36	22,12	22,12	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3406	Tramadolum + Paracetamolom	Doreta, tabl. powl., 75+650 mg	90 tabl.	5909991143930	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	32,72	42,01	42,01	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	12,60
3407	Tramadolum + Paracetamolom	Doreta, tabl. powl., 75+650 mg	90 tabl.	5909991143930	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	32,72	42,01	42,01	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3408	Tramadolum + Paracetamolium	Padolten, tabl. powł., 37,5+325 mg	30 szt.	5909990806287	2014-05-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,50	10,10	7,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,54
3409	Tramadolum + Paracetamolium	Padolten, tabl. powł., 37,5+325 mg	30 szt.	5909990806287	2014-05-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	7,50	10,10	7,95	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	2,15
3410	Tramadolum + Paracetamolium	Padolten, tabl. powł., 37,5+325 mg	60 szt.	5909990806294	2014-05-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,58	19,10	15,90	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,97
3411	Tramadolum + Paracetamolium	Padolten, tabl. powł., 37,5+325 mg	60 szt.	5909990806294	2014-05-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	14,58	19,10	15,90	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	3,20
3412	Tramadolum + Paracetamolium	Padolten, tabl. powł., 37,5+325 mg	90 tabl.	5909990806300	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,36	22,12	22,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,64
3413	Tramadolum + Paracetamolium	Padolten, tabl. powł., 37,5+325 mg	90 tabl.	5909990806300	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,36	22,12	22,12	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3414	Tramadolum + Paracetamolium	Paratram, tabl. powł., 37,5+325 mg	10 tabl.	5909990971602	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	1,81	2,66	2,65	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	0,81
3415	Tramadolum + Paracetamolium	Paratram, tabl. powł., 37,5+325 mg	10 tabl.	5909990971602	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	1,81	2,66	2,65	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,01
3416	Tramadolum + Paracetamolium	Paratram, tabl. powł., 37,5+325 mg	20 tabl.	5909990971633	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	3,62	5,33	5,30	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	1,62
3417	Tramadolum + Paracetamolium	Paratram, tabl. powł., 37,5+325 mg	20 tabl.	5909990971633	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	3,62	5,33	5,30	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,03
3418	Tramadolum + Paracetamolium	Paratram, tabl. powł., 37,5+325 mg	30 tabl.	5909990971640	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,40	7,89	7,89	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,37
3419	Tramadolum + Paracetamolium	Paratram, tabl. powł., 37,5+325 mg	30 tabl.	5909990971640	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,40	7,89	7,89	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3420	Tramadolum + Paracetamolium	Paratram, tabl. powł., 37,5+325 mg	60 tabl.	5909990971671	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,85	15,18	15,18	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,55
3421	Tramadolum + Paracetamolium	Paratram, tabl. powł., 37,5+325 mg	60 tabl.	5909990971671	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,85	15,18	15,18	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3422	Tramadolum + Paracetamolium	Poltram Combo, tabl. powł., 37,5+325 mg	20 tabl.	5909990840984	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	3,59	5,30	5,30	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	1,59
3423	Tramadolum + Paracetamolium	Poltram Combo, tabl. powł., 37,5+325 mg	20 tabl.	5909990840984	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	3,59	5,30	5,30	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3424	Tramadolum + Paracetamolium	Poltram Combo, tabl. powł., 37,5+325 mg	30 tabl.	5909990840991	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,45	7,94	7,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,38
3425	Tramadolum + Paracetamolium	Poltram Combo, tabl. powł., 37,5+325 mg	30 tabl.	5909990840991	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,45	7,94	7,94	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3426	Tramadolum + Paracetamolium	Poltram Combo, tabl. powł., 37,5+325 mg	60 tabl.	5909990841004	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,91	15,25	15,25	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,58
3427	Tramadolum + Paracetamolium	Poltram Combo, tabl. powł., 37,5+325 mg	60 tabl.	5909990841004	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,91	15,25	15,25	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3428	Tramadolum + Paracetamolium	Poltram Combo, tabl. powł., 37,5+325 mg	90 tabl.	5909990981472	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,36	22,12	22,12	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,64
3429	Tramadolum + Paracetamolium	Poltram Combo, tabl. powł., 37,5+325 mg	90 tabl.	5909990981472	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	16,36	22,12	22,12	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3430	Tramadolum + Paracetamolium	Symtram, tabl., 37,5+325 mg	30 tabl.	5909991073138	2014-07-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,46	7,95	7,95	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	2,39
3431	Tramadolum + Paracetamolium	Symtram, tabl., 37,5+325 mg	30 tabl.	5909991073138	2014-07-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	5,46	7,95	7,95	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3432	Tramadolum + Paracetamolium	Symtram, tabl., 75+650 mg	30 tabl.	5909991073220	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,86	15,19	15,19	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,56
3433	Tramadolum + Paracetamolium	Symtram, tabl., 75+650 mg	30 tabl.	5909991073220	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,86	15,19	15,19	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3434	Tramadolum + Paracetamolium	Tramapar, tabl. powł., 37,5+325 mg	60 tabl.	5909990959488	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,91	15,25	15,25	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,58
3435	Tramadolum + Paracetamolium	Tramapar, tabl. powł., 37,5+325 mg	60 tabl.	5909990959488	2014-09-01	2 lata	153.3, Opioidowe leki przeciwbólowe - tramadol - postacie do podawania doustnego - stałe postacie farmaceutyczne	10,91	15,25	15,25	Nowotwory złośliwe		bezpłatny	0,00
3436	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
3437	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
3438	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	61,06	33,46	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	37,64
3439	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	17,09	8,36	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	11,24

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3440	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	22,30	11,15	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	14,50
3441	Triamcinolonum	Polcortolon, tabl., 4 mg	20 tabl.	5909990171316	2014-01-01	2 lata	82.6, Kortykosteroidy do stosowania ogólnego - glikokortykoidy do podawania doustnego - triamcynolon	15,66	21,23	21,23	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,37
3442	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 skuteczności lub przeciwwskazań do stosowania cyproteronu	ryczałt	3,20
3443	Triptorelinum	Diphereline SR 11,25, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny o przedłużonym uwalnianiu do wstrzykiwań, 11,25 mg	1 fioł. 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
3444	Triptorelinum	Diphereline SR 3,75, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny o przedłużonym uwalnianiu do wstrzykiwań, 3,75 mg	1 fioł. 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
3445	Triptorelinum	Gonapeptyl Daily, roztwór do wstrzykiwań, 0,1 mg/ml	7 amp.-strz.a 1 ml	5909990707553	2014-07-01	2 lata	69.2, Leki stosowane w terapii hormonalnej – analogi hormonu uwalniającego gonadotropinę	162,00	186,85	186,85	Dysensybilizacja przysadki mózgowej i zapobieganie przedwczesnej owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, poddawanych kontrolowanej hiperstymulacji jajników w ramach technik wspomaganego rozrodu - refundacja do 3 cykli		ryczałt	3,20
3446	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
3447	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3448	Urofollitropinum	Fostimon, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 75 j.m.	1 fiol.a 75 j.m. + 1 amp.a 1 ml	5909991083212	2014-07-01	2 lata	69.1, Hormony płciowe - gonadotropiny	56,70	69,99	69,99	Kontrolowana hiperstymulacja jajników u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia w celu uzyskania rozwoju mnogich pęcherzyków w programach wspomagane go rozrodu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)), u których nie stwierdza się wcześniejszych, niedostatecznych odpowiedzi na stymulację owulacji oraz bez nawracających poronień z tym samym partnerem - refundacja do 3 cykli; Brak owulacji u pacjentek w wieku poniżej 40 roku życia, u których nie uzyskano odpowiedzi po zastosowaniu cytrynianu kłomifenu, rokujących uzyskanie prawidłowej odpowiedzi na stymulację jajczkowania (hormon folikulotropowy - FSH poniżej 15 mIU/ml w 2-3 dniu cyklu lub hormon antymüllerowski - AMH powyżej 0,7 ng/ml (wg II standardu)) - refundacja do 3 cykli		ryczałt	3,20
3449	Valganciclovirum	Valcyte, tabl. powł., 450 mg	60 tabl. (but.)	5909990727407	2014-01-01/2014-05-01 - dla kolumny 12, 2014-07-01/2014-03-01 - 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
3450	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	14,74	13,57	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%	5,24

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3451	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	27,91	27,14	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%	8,91
3452	Valsartanum	Avasart, tabl. powł., 80 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990773695	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,53	14,70	13,57	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%	5,20
3453	Valsartanum	Avasart, tabl. powł., 160 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990773763	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,06	27,82	27,14	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%	8,82
3454	Valsartanum	Axudan, tabl. powł., 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	15,55	13,57	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%	6,05
3455	Valsartanum	Axudan, tabl. powł., 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	30,09	27,14	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%	11,09
3456	Valsartanum	Axudan, tabl. powł., 320 mg	28 szt.	5909990831159	2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	38,88	49,61	49,61	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%	14,88
3457	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	14,98	13,57	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%	5,48
3458	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	28,39	27,14	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%	9,39
3459	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	27,88	13,57	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%	18,38



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3460	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	38,03	27,14	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%	19,03
3461	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	19,80	13,57	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%	10,30
3462	Valsartanum	Nortivan, tabl. powl., 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	14,98	13,57	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%	5,48
3463	Valsartanum	Nortivan, tabl. powl., 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	28,39	27,14	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%	9,39
3464	Valsartanum	Tensart, tabl. powl., 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	17,82	13,57	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%	8,32
3465	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	26,52	26,52	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%	7,96
3466	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	28,39	27,14	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%	9,39
3467	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	56,72	56,72	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%	17,02
3468	Valsartanum	Valsacor 320, tabl. powl., 320 mg	28 tabl.	5909990779147	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45,0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,20	54,15	54,15	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%	16,25

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3469	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	15,31	13,57	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%	5,81
3470	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	30,55	29,08	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%	10,19
3471	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	12,71	12,71	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%	3,81
3472	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	23,85	23,85	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
3473	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	12,66	12,66	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
3474	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	23,74	23,74	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%	7,12
3475	Valsartanum	Valsartan Aurobindo, tabl. powł., 160 mg	28 szt.	5909990986057	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	16,96	23,52	23,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,06
3476	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	12,71	12,71	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%	3,81
3477	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	23,85	23,85	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
3478	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	14,41	13,57	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%	4,91

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3479	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	23,85	23,85	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
3480	Valsartanum	Valsotens, tabl. powł., 160 mg	28 tabl. (4 blist.po 7 szt.)	5909990693276	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	16,96	23,52	23,52	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%	7,06
3481	Valsartanum	Valtap, tabl. powł., 80 mg	28 tabl.	5909990804542	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	14,98	13,57	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%	5,48
3482	Valsartanum	Valtap, tabl. powł., 160 mg	28 tabl.	5909990804580	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,39	27,14	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%	9,39
3483	Valsartanum	Valtap, tabl. powł., 80 mg	56 szt.	5909991088101	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	16,41	22,94	22,94	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,88
3484	Valsartanum	Valtap, tabl. powł., 160 mg	56 szt.	5909991088118	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	34,34	44,85	44,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,46
3485	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	10,21	14,36	13,57	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%	4,86
3486	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	20,41	27,14	27,14	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%	8,14
3487	Valsartanum	Vanatex, tabl. powł., 80 mg	28 tabl.	5909990827459	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	14,98	13,57	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%	5,48
3488	Valsartanum	Vanatex, tabl. powł., 160 mg	28 tabl.	5909990827480	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2014-03-01 – dla kolumny 13	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,39	27,14	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%	9,39

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3489	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	20,65	13,57	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%	11,15
3490	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	31,79	27,14	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%	12,79
3491	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	26,02	26,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,81
3492	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	15,55	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,05
3493	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	30,09	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,09
3494	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	30,09	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	11,09
3495	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Axudan HCT, tabl. powł., 320+12,5 mg	28 tabl.	5909990830176	2014-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	38,88	49,61	49,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,88
3496	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Axudan HCT, tabl. powł., 320+25 mg	28 szt.	5909990830244	2014-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	38,88	49,61	49,61	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,88
3497	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Bespres, tabl. powł., 80+12,5 mg	28 tabl. (2 blist.po 14 szt.)	5909990740833	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,26	14,41	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,91
3498	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	14,98	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,48
3499	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	28,39	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,39
3500	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	28,39	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,39
3501	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Diovan, tabl. powł., 160+25 mg	14 szt. (blis.)	5909991062927	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	15,39	19,80	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,30
3502	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	15,93	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,43

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3503	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Nortivan, tabl. powl., 160+12,5 mg	28 tabl.	5909990772452	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,39	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,39
3504	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Nortivan, tabl. powl., 160+25 mg	28 tabl.	5909990772506	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,39	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,39
3505	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Valsacor, tabl. powl., 80+12,5 mg	28 tabl.	5909990740192	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	9,68	13,80	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	4,30
3506	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Valsacor, tabl. powl., 80+12,5 mg	56 tabl.	5909990740208	2013-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,35	26,02	26,02	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,81
3507	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Valsacor, tabl. powl., 80+12,5 mg	98 tabl.	5909990740239	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	33,86	43,67	43,67	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,10
3508	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Valsacor, tabl. powl., 160+12,5 mg	28 tabl. (blis.)	5909990740246	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,39	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,39
3509	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	49,44	49,44	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,83
3510	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Valsacor, tabl. powl., 160+12,5 mg	98 tabl.	5909990740260	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	67,72	83,11	83,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	24,93
3511	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	28,39	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,39
3512	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	49,44	49,44	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	14,83
3513	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-Valsacor, tabl. powl., 160+25 mg	98 tabl.	5909990740291	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	67,72	83,11	83,11	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	24,93
3514	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-valsacor, tabl. powl., 320+12,5 mg	28 tabl.	5909990847464	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,20	54,15	54,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,25
3515	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Co-valsacor, tabl. powl., 320+25 mg	28 tabl.	5909990847501	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	43,20	54,15	54,15	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	16,25
3516	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Tensart HCT, tabl. powl., 160+12,5 mg	28 tabl. (2 blis.po 14 szt.)	5909990704132	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,82	26,52	26,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,96
3517	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Tensart HCT, tabl. powl., 160+25 mg	28 tabl. (2 blis.po 14 szt.)	5909990704262	2014-01-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,82	26,52	26,52	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,96
3518	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valsartan + hydrochlorothiazide Aurobindo, tabl. powl., 160+25 mg	28 tabl.	5909991077495	2014-09-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,16	23,74	23,74	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,12

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3519	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valsartan + hydrochlorothiazide Krka, tabl. powł., 160+12,5 mg	28 szt.	5909990847600	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,48	26,17	26,17	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,85
3520	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valsartan + hydrochlorothiazide Krka, tabl. powł., 160+25 mg	28 szt.	5909990847655	2013-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	19,48	26,17	26,17	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,85
3521	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valsartan HCT Mylan, tabl. powł., 160+12,5 mg	28 tabl.	5909991045500	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,93	24,55	24,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,37
3522	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valsartan HCT Mylan, tabl. powł., 160+25 mg	14 tabl.	5909991046750	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	8,96	13,05	13,05	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	3,92
3523	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valsartan HCT Mylan, tabl. powł., 160+25 mg	28 tabl.	5909991046767	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,93	24,55	24,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,37
3524	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valsotens HCT, tabl. powł., 160+25 mg	28 tabl.	5909990877201	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,93	24,55	24,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,37
3525	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valsotens HCT, tabl. powł., 160+12,5 mg	28 tabl.	5909990877386	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	17,93	24,55	24,55	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	7,37
3526	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valtap HCT, tabl. powł., 160+12,5 mg	28 tabl.	5909990801961	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,39	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,39
3527	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valtap HCT, tabl. powł., 160+25 mg	28 tabl.	5909990802005	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	21,60	28,39	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	9,39
3528	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valtap HCT, tabl. powł., 160+25 mg	14 tabl.	5909990813995	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	10,80	14,98	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	5,48
3529	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valtap HCT, tabl. powł., 160+12,5 mg	56 szt.	5909991067557	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	34,34	44,85	44,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,46
3530	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Valtap HCT, tabl. powł., 160+25 mg	56 szt.	5909991067564	2014-07-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	34,34	44,85	44,85	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,46
3531	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Vanatex HCT, tabl. powł., 80+12,5 mg	28 tabl.	5909990862351	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	11,34	15,55	13,57	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	6,05
3532	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Vanatex HCT, tabl. powł., 160+12,5 mg	28 tabl.	5909990862375	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	22,68	29,52	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,52
3533	Valsartanum + Hydrochlorothiazidum	Vanatex HCT, tabl. powł., 160+25 mg	28 tabl.	5909990862399	2014-05-01	2 lata	45.0, Antagoniści angiotensyny II - produkty jednoskładnikowe i złożone	22,68	29,52	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	10,52
3534	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	32,36	27,14	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		30%	13,36

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3535	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	25,21	23,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	8,82
3536	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	13,03	11,71	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	4,83
3537	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	46,84	46,84	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	14,05
3538	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	14,61	11,71	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	6,41
3539	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	28,16	23,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	11,77
3540	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	47,07	46,84	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	14,28
3541	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	49,10	46,84	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	16,31
3542	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	34,96	23,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	18,57
3543	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	13,60	11,71	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,40
3544	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	25,21	23,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	8,82
3545	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	38,77	48,99	46,84	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	16,20
3546	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	40,03	40,03	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	12,01
3547	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	11,33	11,33	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	3,40

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3548	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	21,24	21,24	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	6,37
3549	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	13,43	11,71	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,23
3550	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	48,54	46,84	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	15,75
3551	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	24,07	23,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	7,68
3552	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	13,60	11,71	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,40
3553	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	25,77	23,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	9,38
3554	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	49,10	46,84	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	16,31
3555	Venlafaxinum	Olwexya, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, 75 mg	28 szt.	5909990663507	2013-07-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	18,89	25,19	23,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	8,80
3556	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps.	5909990795789	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	12,96	18,97	18,97	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,69
3557	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	98 kaps.	5909990795796	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	43,20	56,61	56,61	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	16,98
3558	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	28 kaps.	5909990795802	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	6,48	10,19	10,19	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	3,06
3559	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	98 kaps.	5909990795819	2014-07-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	22,14	30,81	30,81	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	9,24
3560	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps.	5909990795826	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	22,68	32,09	32,09	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	9,63



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3561	Venlafaxinum	Oriven, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	98 kaps.	5909990795833	2014-05-01 – dla kolumny 12, 2013-05-01 – dla kolumny 13	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	78,84	98,03	98,03	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	29,41
3562	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	14,96	11,71	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	6,76
3563	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	28,04	23,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	11,65
3564	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	54,54	46,84	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	21,75
3565	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	9,32	8,36	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	3,47
3566	Venlafaxinum	Symfaksin ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 37,5 mg	30 kaps.	5909991091972	2014-07-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	7,56	11,50	11,50	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	3,45
3567	Venlafaxinum	Symfaksin ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 kaps.	5909991091996	2014-05-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	12,85	18,85	18,85	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	5,66
3568	Venlafaxinum	Symfaksin ER, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 kaps.	5909991092030	2014-05-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	22,14	31,53	31,53	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	9,46
3569	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	18,13	11,71	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	9,93
3570	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	34,84	23,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	18,45
3571	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	34,84	23,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	18,45
3572	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	67,25	46,84	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	34,46
3573	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	34,84	23,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	18,45
3574	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	67,25	46,84	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	34,46

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3575	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	14,96	11,71	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	6,76
3576	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	27,47	23,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	11,08
3577	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	53,52	46,84	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	20,73
3578	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	18,97	18,97	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,69
3579	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	33,51	33,51	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	10,05
3580	Venlafaxinum	Venlafaxine Ranbaxy, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 75 mg	28 szt.	5909991053475	2014-09-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	10,48	16,37	16,37	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	4,91
3581	Venlafaxinum	Venlafaxine Ranbaxy, kaps. o przedłużonym uwalnianiu, twarde, 150 mg	28 szt.	5909991053482	2014-09-01	2 lata	187.0, Leki przeciwdepresyjne - inne	20,95	30,28	30,28	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe		30%	9,08
3582	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	13,60	11,71	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	5,40
3583	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	25,66	23,42	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	9,27
3584	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	49,49	46,84	Choroby psychiczne lub upośledzenia umysłowe	Bólowa polineuropatia cukrzycowa	30%	16,70
3585	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 fenyloloalkilaminy - werapamil	5,62	8,17	8,17	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,20
3586	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 fenyloloalkilaminy - werapamil	2,30	3,21	2,72	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,21
3587	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 fenyloloalkilaminy - werapamil	4,10	5,88	5,45	We wszystkich zarejestrowanych wskazaniach na dzień wydania decyzji		ryczałt	3,63
3588	Vigabatrinum	Sabril, tabl. powł., 500 mg	100 tabl.	5909990312818	2014-01-01/2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	162.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - wigabatryna - stałe postacie farmaceutyczne	206,80	235,07	235,07	Padaczka oporna na leczenie; Zespół Westa	stany napadowe w przebiegu stwardnienia guzowego - monoterapia	ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
3589	Vigabatrinum	Sabril, tabl. powł., 500 mg	100 tabl.	5909990501236	2014-03-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	162.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - wigabatryna - stałe postacie farmaceutyczne	154,44	180,09	180,09	Padaczka oporna na leczenie	stany napadowe w przebiegu stwardnienia guzowatego - monoterapia	ryczałt	3,20
3590	Vigabatrinum	Sabril, granulaty do sporządzania roztworu doustnego, 500 mg	50 sasz.	5909990832712	2014-01-01/2014-09-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	162.1, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - wigabatryna - płynne postacie farmaceutyczne	120,96	141,86	141,86	Padaczka oporna na leczenie; Zespół Westa	stany napadowe w przebiegu stwardnienia guzowatego - monoterapia	ryczałt	3,20
3591	Vigabatrinum	Sabril, tabl. powł., 500 mg	100 szt.	5909997215129	2013-05-01 – dla kolumny 12, 2014-07-01 – dla kolumny 13	2 lata	162.2, Leki przeciwpadaczkowe do stosowania doustnego - wigabatryna - stałe postacie farmaceutyczne	183,60	210,71	210,71	Padaczka oporna na leczenie	stany napadowe w przebiegu stwardnienia guzowatego - monoterapia	ryczałt	3,20
3592	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
3593	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
3594	Ziprasidonum	Zipragen, kaps. twarde, 80 mg	56 kaps. twardych	5909990773350	2014-03-01	2 lata	178.9, Leki przeciwpsychotyczne - zyprasydon	185,76	212,43	212,43	Schizofrenia		ryczałt	5,97
3595	Ziprasidonum	Zypsila, kaps. twarde, 80 mg	56 kaps. (4 blist.po 14 szt.)	5909990681228	2014-01-01	2 lata	178.9, Leki przeciwpsychotyczne - zyprasydon	185,76	212,43	212,43	Schizofrenia		ryczałt	5,97
3596	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
3597	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
3598	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
3599	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

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,	400 g	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	8712045027530	2014-07-01	2 lata	217.8, Diety eliminacyjne mlekozastępcze - hydrolizaty białek mleka	38,88	46,03	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%	29,94

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	8712045027547	2014-07-01	2 lata	217.8, Diety eliminacyjne mlekozastępcze - hydrolizaty białek mleka	38,88	48,80	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%	17,13
10	Dieta eliminacyjna mlekozastępcza	Nutramigen AA, proszek do przygotowania roztworu doustnego,	400 g	8712045027554	2014-07-01	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	51,93	40,31	Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergie pokarmowe i biegunki przewlekłe		30%	23,71
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 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
17	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 długolącuchowymi kwasami tłuszczowymi - przeznaczona dla niemowląt	270,13	303,23	303,23	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
18	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 długolącuchowymi kwasami tłuszczowymi - przeznaczona dla dzieci po ukończeniu 1 r.ż.	359,96	399,91	399,91	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
19	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.ż.	376,37	417,57	417,57	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
20	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.ż.	393,86	436,39	436,39	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
21	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.ż.	276,15	309,71	309,71	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
22	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.ż.	276,15	309,71	309,71	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
23	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.ż.	501,72	552,48	552,48	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
24	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.ż.	458,45	505,90	505,90	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
25	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	Milupa PKU 3 tempora, proszek do sporządzania roztworu doustnego,	450 g (10 x 45g)	4008976340294	2014-07-01	2 lata	216.18, Diety eliminacyjne w fenyloketonurii przeznaczone do stosowania u kobiet w okresie prekoncepcji, podczas ciąży oraz w okresie laktacji	419,48	463,96	463,96	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
26	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
27	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
28	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	Phenyl-Free 1, proszek do sporządzania roztworu,	454 g	0300875102138	2014-01-01	2 lata	216.2, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii - przeznaczona dla niemowląt i małych dzieci	135,23	157,59	157,59	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
29	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	Phenyl-Free 2, proszek do sporządzania roztworu,	454 g	0300875100066	2014-01-01	2 lata	216.13, Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii - przeznaczona dla dzieci i dorosłych	128,06	149,68	149,68	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
30	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
31	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
32	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
33	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
34	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
35	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
36	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
37	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
38	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	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 fenylketonurii 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	Fenylketonuria		ryczałt	3,20
39	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	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 fenylketonurii 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	Fenylketonuria		ryczałt	3,20
40	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	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 fenylketonurii 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	Fenylketonuria		ryczałt	3,20
41	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	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 fenylketonurii 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	Fenylketonuria		ryczałt	3,20
42	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	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 fenylketonurii 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	Fenylketonuria		ryczałt	3,20
43	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	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 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
44	Dieta eliminacyjna w fenylketonurii	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 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
45	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
46	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	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 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
47	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	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 fenyloketonurii - 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	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
48	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	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 fenyloketonurii - 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	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
49	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	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 fenyloketonurii - 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	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
50	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	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 fenyloketonurii - 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	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
51	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	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 fenyloketonurii, 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	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
52	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	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 fenyloketonurii, 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	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
53	Dieta eliminacyjna w fenyloketonurii	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 fenyloketonurii, 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	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
54	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.ż.	146,52	170,04	170,04	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20
55	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.ż., w tym dla kobiet w ciąży	922,52	1 005,37	1 005,37	Fenyloketonuria		ryczałt	3,20

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
56	Dieta eliminacyjna z MCT	Bebilon pepti MCT, proszek do sporządzenia 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
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
59	Dieta mlekozastępcza	Infatrini Peptisorb, płyn doustny,	4 x 200 ml (800 ml)	8716900562433	2014-09-01	2 lata	217.3, Dieta peptydowa kompletna	38,62	49,11	49,11	Zespoły wrodzonych defektów metabolicznych, alergie pokarmowe i biegunki przewlekłe		30%	14,73

### 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	2014-07-01	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	2014-07-01	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 antimicrobiotyczne	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 antimicrobiotyczne	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 antimicrobiotyczne	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 antimicrobiotyczne	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 antimicrobiotyczne	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 antimicrobiotyczne	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	23,26	22,67	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,39
22	Emplastry antimicrobiotyczne	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	23,26	22,67	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,59
23	Emplastry antimicrobiotyczne	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	37,30	37,30	Przewlekłe owrzodzenia		30%	11,19
24	Emplastry antimicrobiotyczne	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	37,30	37,30	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
25	Emplastry antimicrobiotyczne	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	12,25	11,57	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,15
26	Emplastry antimicrobiotyczne	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	12,25	11,57	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,68
27	Emplastry antimicrobiotyczne	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	20,56	20,56	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,17
28	Emplastry antimicrobiotyczne	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	20,56	20,56	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
29	Emplastry antimicrobiotica	Allevyn Ag Adhesive, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa o rozmiarze 12,5cm x 12,5cm zawierająca sulfadiazynę srebra, 156,25 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5000223461683	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	24,21	31,64	31,64	Przewlekłe owrzodzenia		30%	9,49
30	Emplastry antimicrobiotica	Allevyn Ag Adhesive, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa o rozmiarze 12,5cm x 12,5cm zawierająca sulfadiazynę srebra, 156,25 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5000223461683	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	24,21	31,64	31,64	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
31	Emplastry antimicrobiotica	Allevyn Ag Heel, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa o rozmiarze 10,5 cm x 13,5 cm zawierająca sulfadiazynę srebra, 141,75 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5000223461928	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	30,99	38,41	29,14	Przewlekłe owrzodzenia		30%	18,01
32	Emplastry antimicrobiotica	Allevyn Ag Heel, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa o rozmiarze 10,5 cm x 13,5 cm zawierająca sulfadiazynę srebra, 141,75 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5000223461928	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	30,99	38,41	29,14	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	9,27
33	Emplastry antimicrobiotica	Allevyn Ag Non Adhesive, opatrunek o rozmiarach 10cm x 10cm zawierający sulfadiazynę srebra, 100 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5000223461775	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	15,50	20,96	20,56	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,57
34	Emplastry antimicrobiotica	Allevyn Ag Non Adhesive, opatrunek o rozmiarach 10cm x 10cm zawierający sulfadiazynę srebra, 100 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5000223461775	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	15,50	20,96	20,56	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,40
35	Emplastry antimicrobiotica	Allevyn Ag Non Adhesive, opatrunek o rozmiarach 15cm x 15cm zawierający sulfadiazynę srebra, 225 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5000223461805	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	34,86	44,46	44,46	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,34
36	Emplastry antimicrobiotica	Allevyn Ag Non Adhesive, opatrunek o rozmiarach 15cm x 15cm zawierający sulfadiazynę srebra, 225 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5000223461805	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	34,86	44,46	44,46	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
37	Emplastry antimicrobiotica	Allevyn Ag Non Adhesive, opatrunek o rozmiarach 20cm x 20cm zawierający sulfadiazynę srebra, 400 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5000223461836	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	58,32	72,09	72,09	Przewlekłe owrzodzenia		30%	21,63
38	Emplastry antimicrobiotica	Allevyn Ag Non Adhesive, opatrunek o rozmiarach 20cm x 20cm zawierający sulfadiazynę srebra, 400 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5000223461836	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	58,32	72,09	72,09	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
39	Emplastry antimicrobiotica	Allevyn Ag Sacrum, opatrunek specjalistyczny - pianka poliuretanowa na okolicę krzyżową o rozmiarze 17cm x 17cm zawierająca sulfadiazynę, 289 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5000223461867	2013-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	34,83	45,66	45,66	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,70

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
40	Emplastry antimicrobiotica	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	45,66	45,66	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
41	Emplastry antimicrobiotica	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	74,27	74,27	Przewlekłe owrzodzenia		30%	22,28
42	Emplastry antimicrobiotica	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	74,27	74,27	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
43	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag - opatrunek hydrofiber 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	21,69	20,56	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,30
44	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag - opatrunek hydrofiber 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	21,69	20,56	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,13
45	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag - opatrunek hydrofiber 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	45,83	45,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,75
46	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag - opatrunek hydrofiber 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	45,83	45,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
47	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag - opatrunek hydrofiber 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	114,50	114,50	Przewlekłe owrzodzenia		30%	34,35
48	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag - opatrunek hydrofiber 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	114,50	114,50	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
49	Emplastry antimicrobiotica	Aquacel Ag - opatrunek hydrofiber ze srebrem, płytki z włókien karboksymetylocelulozy sodowej z dodatkiem srebra, 2x45 cm2	1 szt.	768455106738	2014-07-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	14,04	19,10	18,50	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,15

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	2014-07-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	14,04	19,10	18,50	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,60
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	5,81	5,14	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,21
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	5,81	5,14	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,67
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	21,55	20,56	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,16
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	21,55	20,56	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,99
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	45,83	45,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,75
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	45,83	45,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
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	114,50	114,50	Przewlekłe owrzodzenia		30%	34,35
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	114,50	114,50	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
59	Emplastry antimicrobiotica	Atrauman Ag, opatrunek jałowy z maścią zawierający srebro, 5x5 cm2	1 szt.	4049500586412	2014-07-01	2 lata	220.7, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra	3,83	4,60	1,92	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,26
60	Emplastry antimicrobiotica	Atrauman Ag, opatrunek jałowy z maścią zawierający srebro, 5x5 cm2	1 szt.	4049500586412	2014-07-01	2 lata	220.7, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra	3,83	4,60	1,92	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,68
61	Emplastry antimicrobiotica	Atrauman Ag, opatrunek jałowy z maścią zawierający srebro, 10x10 cm2	1 szt.	4049500586429	2014-07-01	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	2014-07-01	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 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4049500586436	2014-07-01	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 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4049500586436	2014-07-01	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 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932481588	2014-05-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	15,12	20,56	20,56	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,17
66	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Ag, opatrunek piankowy ze srebrem, nieprzylepny, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932481588	2014-05-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	15,12	20,56	20,56	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
67	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Ag, opatrunek piankowy ze srebrem, nieprzylepny, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932481922	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	34,88	44,48	44,48	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,34
68	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Ag, opatrunek piankowy ze srebrem, nieprzylepny, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932481922	2014-01-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	34,88	44,48	44,48	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
69	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Ag Adhesive, przylepny opatrunek piankowy ze srebrem, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932551601	2014-05-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	34,02	43,58	43,58	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,07
70	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Ag Adhesive, przylepny opatrunek piankowy ze srebrem, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932551601	2014-05-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	34,02	43,58	43,58	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
71	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Ag Adhesive Heel, przylepny opatrunek piankowy ze srebrem, na piętę, 19x20 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932551632	2014-05-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	57,24	70,63	70,63	Przewlekłe owrzodzenia		30%	21,19
72	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Ag Adhesive Heel, przylepny opatrunek piankowy ze srebrem, na piętę, 19x20 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932551632	2014-05-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	57,24	70,63	70,63	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
73	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Alginate Ag, miękki opatrunek alginianowy ze srebrem, w taśmie, 3x44 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932552660	2014-05-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	19,96	26,60	26,60	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,98
74	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Alginate Ag, miękki opatrunek alginianowy ze srebrem, w taśmie, 3x44 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932552660	2014-05-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	19,96	26,60	26,60	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
75	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Alginate Ag, miękki opatrunek alginianowy ze srebrem, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932552691	2014-05-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	15,12	20,56	20,56	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,17
76	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Alginate Ag, miękki opatrunek alginianowy ze srebrem, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932552691	2014-05-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	15,12	20,56	20,56	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
77	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Alginate Ag, miękki opatrunek alginianowy ze srebrem, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932552721	2014-05-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	34,02	43,58	43,58	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,07
78	Emplastry antimicrobiotyczne	Biatain Alginate Ag, miękki opatrunek alginianowy ze srebrem, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932552721	2014-05-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	34,02	43,58	43,58	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
79	Emplastry antimicrobiotica	Mepilex Ag, opatrunek, 12,5x12,5 cm2	1 szt.	7332430941367	2014-07-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	21,60	28,90	28,90	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,67
80	Emplastry antimicrobiotica	Mepilex Ag, opatrunek, 12,5x12,5 cm2	1 szt.	7332430941367	2014-07-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	21,60	28,90	28,90	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
81	Emplastry antimicrobiotica	Mepilex Ag, opatrunek, 10x21 cm2	1 szt.	7332430941374	2014-07-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	29,16	38,12	38,12	Przewlekłe owrzodzenia		30%	11,44
82	Emplastry antimicrobiotica	Mepilex Ag, opatrunek, 10x21 cm2	1 szt.	7332430941374	2014-07-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	29,16	38,12	38,12	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
83	Emplastry antimicrobiotica	Mepilex Ag, opatrunek, 17,5x17,5 cm2	1 szt.	7332430941381	2014-07-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	39,96	51,32	51,32	Przewlekłe owrzodzenia		30%	15,40
84	Emplastry antimicrobiotica	Mepilex Ag, opatrunek, 17,5x17,5 cm2	1 szt.	7332430941381	2014-07-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	39,96	51,32	51,32	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
85	Emplastry antimicrobiotica	Mepilex Ag, opatrunek, 6x8,5 cm2	1 szt.	7332551027056	2014-07-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	7,02	10,30	10,30	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,09
86	Emplastry antimicrobiotica	Mepilex Ag, opatrunek, 6x8,5 cm2	1 szt.	7332551027056	2014-07-01	2 lata	220.10, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra pochłaniające i zatrzymujące wysięk z rany	7,02	10,30	10,30	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
87	Emplastry antimicrobiotica	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	20,44	20,44	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,13
88	Emplastry antimicrobiotica	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	20,44	20,44	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
89	Emplastry antimicrobiotica	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	35,84	35,84	Przewlekłe owrzodzenia		30%	10,75
90	Emplastry antimicrobiotica	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	35,84	35,84	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
91	Emplastry antimicrobiotica	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	19,20	19,20	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,76
92	Emplastry antimicrobiotica	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	19,20	19,20	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
93	Emplastry antimicrobiotica	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
94	Emplastry antimicrobiotica	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
95	Emplastry 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	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,07
96	Emplastry 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
97	Emplastry collagenosa	Aquacel AG+ Extra wzmocniony opatrunek w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 5x5 cm2	1 szt.	768455132010	2014-09-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	4,86	7,30	6,60	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,68
98	Emplastry collagenosa	Aquacel AG+ Extra wzmocniony opatrunek w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 5x5 cm2	1 szt.	768455132010	2014-09-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	4,86	7,30	6,60	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,70
99	Emplastry collagenosa	Aquacel AG+ Extra wzmocniony opatrunek w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	768455132027	2014-09-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	19,44	26,31	26,31	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,89
100	Emplastry collagenosa	Aquacel AG+ Extra wzmocniony opatrunek w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	768455132027	2014-09-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	19,44	26,31	26,31	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
101	Emplastry collagenosa	Aquacel AG+ Extra wzmocniony opatrunek w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	768455132034	2014-09-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	43,74	55,53	55,53	Przewlekłe owrzodzenia		30%	16,66
102	Emplastry collagenosa	Aquacel AG+ Extra wzmocniony opatrunek w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	768455132034	2014-09-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	43,74	55,53	55,53	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
103	Emplastry collagenosa	Aquacel AG+ Extra wzmocniony opatrunek w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 20x30 cm2	1 szt.	768455132041	2014-09-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	116,64	137,77	137,77	Przewlekłe owrzodzenia		30%	41,33
104	Emplastry collagenosa	Aquacel AG+ Extra wzmocniony opatrunek w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 20x30 cm2	1 szt.	768455132041	2014-09-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	116,64	137,77	137,77	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
105	Emplastry collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	768455123889	2014-03-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	21,60	28,58	26,42	Przewlekłe owrzodzenia		30%	10,09

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
106	Emplastry collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	768455123889	2014-03-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	21,60	28,58	26,42	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,16
107	Emplastry collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	768455123896	2014-03-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	48,60	60,63	59,44	Przewlekłe owrzodzenia		30%	19,02
108	Emplastry collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 15x15 cm2	1 szt.	768455123896	2014-03-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	48,60	60,63	59,44	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,19
109	Emplastry collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 20x20 cm2	1 szt.	768455123902	2014-03-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	86,40	103,76	103,76	Przewlekłe owrzodzenia		30%	31,13
110	Emplastry collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 20x20 cm2	1 szt.	768455123902	2014-03-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	86,40	103,76	103,76	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
111	Emplastry collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 15x20 cm2	1 szt.	768455129164	2014-03-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	64,80	79,34	79,25	Przewlekłe owrzodzenia		30%	23,87
112	Emplastry collagenosa	Aquacel Ag Foam nieprzylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 15x20 cm2	1 szt.	768455129164	2014-03-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	64,80	79,34	79,25	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,09
113	Emplastry 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	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	33,75	43,25	41,28	Przewlekłe owrzodzenia		30%	14,35
114	Emplastry 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	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	33,75	43,25	41,28	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,97
115	Emplastry 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	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	66,15	80,90	80,90	Przewlekłe owrzodzenia		30%	24,27
116	Emplastry 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	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	66,15	80,90	80,90	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
117	Emplastru collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 21x21 cm2	1 szt.	768455123797	2014-03-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	95,26	113,52	113,52	Przewlekłe owrzodzenia		30%	34,06
118	Emplastru collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 21x21 cm2	1 szt.	768455123797	2014-03-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	95,26	113,52	113,52	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
119	Emplastru 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	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	59,88	73,66	73,23	Przewlekłe owrzodzenia		30%	22,40
120	Emplastru 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	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	59,88	73,66	73,23	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,43
121	Emplastru 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	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	73,01	88,83	88,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	26,65
122	Emplastru 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	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	73,01	88,83	88,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
123	Emplastru collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	768455127153	2014-03-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	21,60	28,58	26,42	Przewlekłe owrzodzenia		30%	10,09
124	Emplastru collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	768455127153	2014-03-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	21,60	28,58	26,42	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,16
125	Emplastru collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 25x30 cm2	1 szt.	768455129201	2014-03-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	162,00	186,85	186,85	Przewlekłe owrzodzenia		30%	56,06
126	Emplastru collagenosa	Aquacel Ag Foam przylepny opatrunek piankowy w technologii hydrofibr z dodatkiem srebra, opatrunek, 25x30 cm2	1 szt.	768455129201	2014-03-01	2 lata	220.14, Opatrunki przeciwbakteryjne zawierające jony srebra regulujące poziom wilgotności rany	162,00	186,85	186,85	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
127	Emplastru 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	37,34	34,06	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,50

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
128	Emplastry 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	37,34	34,06	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	3,28
129	Emplastry 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	68,11	68,11	Przewlekłe owrzodzenia		30%	20,43
130	Emplastry 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	68,11	68,11	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
131	Emplastry conlativi	HydroTac, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500737043	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	8,18	10,71	6,82	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,94
132	Emplastry conlativi	HydroTac, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500737043	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	8,18	10,71	6,82	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	3,89
133	Emplastry conlativi	HydroTac, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x20 cm2	1 szt.	4049500737074	2014-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	17,60	22,13	13,64	Przewlekłe owrzodzenia		30%	12,58
134	Emplastry conlativi	HydroTac, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x20 cm2	1 szt.	4049500737074	2014-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	17,60	22,13	13,64	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	8,49
135	Emplastry conlativi	HydroTac, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 15x15 cm2	1 szt.	4049500737258	2014-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	19,22	24,11	15,35	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,37
136	Emplastry conlativi	HydroTac, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 15x15 cm2	1 szt.	4049500737258	2014-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	19,22	24,11	15,35	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	8,76
137	Emplastry conlativi	HydroTac, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 20x20 cm2	1 szt.	4049500737401	2014-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	29,70	36,92	27,28	Przewlekłe owrzodzenia		30%	17,82
138	Emplastry conlativi	HydroTac, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 20x20 cm2	1 szt.	4049500737401	2014-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	29,70	36,92	27,28	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	9,64
139	Emplastry conlativi	HydroTac komfort, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 12,5x12,5 cm2	1 szt.	4049500736534	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	7,94	11,37	10,66	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,91
140	Emplastry conlativi	HydroTac komfort, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 12,5x12,5 cm2	1 szt.	4049500736534	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	7,94	11,37	10,66	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,71
141	Emplastry conlativi	HydroTac komfort, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 15x15 cm2	1 szt.	4049500736596	2014-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	11,99	16,51	15,35	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,77
142	Emplastry conlativi	HydroTac komfort, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 15x15 cm2	1 szt.	4049500736596	2014-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	11,99	16,51	15,35	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,16
143	Emplastry conlativi	HydroTac komfort, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 20x20 cm2	1 szt.	4049500736749	2014-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	20,41	27,16	27,16	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,15

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
144	Emplastry conlativi	HydroTac komfort, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 20x20 cm2	1 szt.	4049500736749	2014-05-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	20,41	27,16	27,16	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
145	Emplastry conlativi	PermaFoam, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x20 cm2	1 szt.	4049500586351	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	10,26	14,42	13,64	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,87
146	Emplastry conlativi	PermaFoam, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x20 cm2	1 szt.	4049500586351	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	10,26	14,42	13,64	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,78
147	Emplastry conlativi	PermaFoam, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500587495	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	5,13	7,51	6,82	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,74
148	Emplastry conlativi	PermaFoam, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500587495	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	5,13	7,51	6,82	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,69
149	Emplastry conlativi	PermaFoam, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 15x15 cm2	1 szt.	4049500587501	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	11,55	16,05	15,35	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,31
150	Emplastry conlativi	PermaFoam, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 15x15 cm2	1 szt.	4049500587501	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	11,55	16,05	15,35	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,70
151	Emplastry conlativi	PermaFoam, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 20x20 cm2	1 szt.	4049500587518	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	20,52	27,28	27,28	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,18
152	Emplastry conlativi	PermaFoam, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 20x20 cm2	1 szt.	4049500587518	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	20,52	27,28	27,28	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
153	Emplastry conlativi	PermaFoam cavity, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500586399	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	5,13	7,51	6,82	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,74
154	Emplastry conlativi	PermaFoam cavity, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500586399	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	5,13	7,51	6,82	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,69
155	Emplastry conlativi	PermaFoam komfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x20 cm2	1 szt.	4049500586344	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	10,10	14,26	13,64	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,71
156	Emplastry conlativi	PermaFoam komfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 10x20 cm2	1 szt.	4049500586344	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	10,10	14,26	13,64	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,62
157	Emplastry conlativi	PermaFoam komfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 11x11 cm2	1 szt.	4049500587525	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	6,21	8,98	8,25	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,21
158	Emplastry conlativi	PermaFoam komfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 11x11 cm2	1 szt.	4049500587525	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	6,21	8,98	8,25	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,73
159	Emplastry conlativi	PermaFoam komfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 15x15 cm2	1 szt.	4049500587532	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	11,44	15,93	15,35	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,19
160	Emplastry conlativi	PermaFoam komfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 15x15 cm2	1 szt.	4049500587532	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	11,44	15,93	15,35	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,58

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
161	Emplastry conlativi	PermaFoam comfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 20x20 cm2	1 szt.	4049500587549	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	20,41	27,16	27,16	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,15
162	Emplastry conlativi	PermaFoam comfort, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 20x20 cm2	1 szt.	4049500587549	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	20,41	27,16	27,16	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
163	Emplastry conlativi	PermaFoam concave, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 16,5x18 cm2	1 szt.	4049500586382	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	15,12	20,58	20,26	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,40
164	Emplastry conlativi	PermaFoam concave, opatrunek jałowy hydropolimerowy, 16,5x18 cm2	1 szt.	4049500586382	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	15,12	20,58	20,26	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,32
165	Emplastry conlativi	PermaFoam sacral, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 18x18 cm2	1 szt.	4049500586368	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	16,52	22,33	22,10	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,86
166	Emplastry conlativi	PermaFoam sacral, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 18x18 cm2	1 szt.	4049500586368	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	16,52	22,33	22,10	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,23
167	Emplastry conlativi	PermaFoam sacral, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 22x22 cm2	1 szt.	4049500586375	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	24,73	32,38	32,38	Przewlekłe owrzodzenia		30%	9,71
168	Emplastry conlativi	PermaFoam sacral, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 22x22 cm2	1 szt.	4049500586375	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	24,73	32,38	32,38	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
169	Emplastry conlativi	Suprasorb X+PHMB, opatrunek, z uwodnionej celulozy hydrobalans z PHMB, sterylny, 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	19,10	Przewlekłe owrzodzenia		30%	36,51
170	Emplastry conlativi	Suprasorb X+PHMB, opatrunek, z uwodnionej celulozy hydrobalans z PHMB, sterylny, 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	19,10	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	30,78
171	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	1,71	Przewlekłe owrzodzenia		30%	10,76
172	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	1,71	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	10,25
173	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	5,52	Przewlekłe owrzodzenia		30%	14,57
174	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	5,52	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	12,91

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
175	Emplastry conlativi	TenderWet, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 7,5x7,5 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4049500759823	2014-01-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	5,48	6,96	3,84	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,27
176	Emplastry conlativi	TenderWet, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 7,5x7,5 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4049500759823	2014-01-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	5,48	6,96	3,84	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	3,12
177	Emplastry conlativi	TenderWet, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4049500759854	2014-01-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	8,18	10,71	6,82	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,94
178	Emplastry conlativi	TenderWet, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4049500759854	2014-01-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	8,18	10,71	6,82	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	3,89
179	Emplastry conlativi	TenderWet 24, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 7,5x7,5 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4049500759946	2014-03-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	4,50	5,94	3,84	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,25
180	Emplastry conlativi	TenderWet 24, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 7,5x7,5 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4049500759946	2014-03-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	4,50	5,94	3,84	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,10
181	Emplastry conlativi	TenderWet 24, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4049500759977	2014-03-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	6,57	9,02	6,82	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,25
182	Emplastry conlativi	TenderWet 24, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4049500759977	2014-03-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	6,57	9,02	6,82	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,20
183	Emplastry conlativi	TenderWet active cavity, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4049500021746	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	15,12	18,00	6,82	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,23
184	Emplastry conlativi	TenderWet active cavity, jałowy opatrunek hydropolimerowy, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4049500021746	2014-07-01	2 lata	220.3, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany z dodatkami	15,12	18,00	6,82	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	11,18
185	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 6x6 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050390	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	4,32	5,30	2,50	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,55
186	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 6x6 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050390	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	4,32	5,30	2,50	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,80
187	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050406	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	7,56	10,01	6,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,14
188	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050406	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	7,56	10,01	6,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	3,05
189	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050413	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	12,15	16,61	15,65	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,66
190	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050413	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	12,15	16,61	15,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,96



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
191	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 10x13 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050420	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	8,64	11,61	9,04	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,28
192	Emplastry hydrocolloidosa	Bordered Granuflex - obramowany opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek, 10x13 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050420	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	8,64	11,61	9,04	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,57
193	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
194	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
195	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
196	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
197	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
198	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
199	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050345	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,40	7,74	6,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,87
200	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050345	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,40	7,74	6,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,78
201	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050352	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,23	15,65	15,65	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,70
202	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050352	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,23	15,65	15,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
203	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 20x20 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050369	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	21,60	28,33	27,82	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,86
204	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 20x20 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050369	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	21,60	28,33	27,82	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,51
205	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 15x20 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050376	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	16,20	21,65	20,87	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,04
206	Emplastry hydrocolloidosa	Granuflex - opatrunek hydrokoloidowy, opatrunek hydrokoloidowy, 15x20 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455050376	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	16,20	21,65	20,87	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,78

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
207	Emplastrzy 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	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,69
208	Emplastrzy 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
209	Emplastrzy 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	Przewlekłe owrzodzenia		30%	1,89
210	Emplastrzy 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
211	Emplastrzy 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	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,87
212	Emplastrzy 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
213	Emplastrzy 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	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,66
214	Emplastrzy 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
215	Emplastrzy 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	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,02
216	Emplastrzy 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
217	Emplastrzy 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	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,84
218	Emplastrzy 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
219	Emplastrzy 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	Przewlekłe owrzodzenia		30%	21,33
220	Emplastrzy 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	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	12,98
221	Emplastrzy hydrocolloidosa	Hydrocoll concave, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 8x12 cm2	1 szt.	4049500222501	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	15,55	18,34	6,68	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,66
222	Emplastrzy hydrocolloidosa	Hydrocoll concave, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 8x12 cm2	1 szt.	4049500222501	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	15,55	18,34	6,68	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	11,66
223	Emplastrzy hydrocolloidosa	Hydrocoll sacral, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 12x18 cm2	1 szt.	4049500222259	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	24,03	28,99	15,02	Przewlekłe owrzodzenia		30%	18,48
224	Emplastrzy hydrocolloidosa	Hydrocoll sacral, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 12x18 cm2	1 szt.	4049500222259	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	24,03	28,99	15,02	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	13,97
225	Emplastrzy hydrocolloidosa	Hydrocoll thin, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 10x10 cm2	1 szt.	4049500222525	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	6,64	9,04	6,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,17

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
226	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll thin, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4049500222525	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	6,64	9,04	6,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,08
227	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll thin, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4049500222532	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,66	16,10	15,65	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,15
228	Emplastry hydrocolloidosa	Hydrocoll thin, jałowy opatrunek hydrokoloidowy, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4049500222532	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,66	16,10	15,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,45
229	Emplastry hydrocolloidosa	Medisorb H, opatrunek hydrokoloidowy, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5900516844721	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,28	7,61	6,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,74
230	Emplastry hydrocolloidosa	Medisorb H, opatrunek hydrokoloidowy, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5900516844721	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,28	7,61	6,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,65
231	Emplastry hydrocolloidosa	Medisorb H, opatrunek hydrokoloidowy, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5900516844745	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,02	15,43	15,43	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,63
232	Emplastry hydrocolloidosa	Medisorb H, opatrunek hydrokoloidowy, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5900516844745	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	11,02	15,43	15,43	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
233	Emplastry hydrocolloidosa	Medisorb H, opatrunek hydrokoloidowy, 20x20 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5900516849290	2013-11-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	20,41	27,08	27,08	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,12
234	Emplastry hydrocolloidosa	Medisorb H, opatrunek hydrokoloidowy, 20x20 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5900516849290	2013-11-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	20,41	27,08	27,08	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
235	Emplastry hydrocolloidosa	Schulke hydrocolloid film bucket opatrunek hydrokoloidowy 10x10 cm, opatrunek, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4032651460045	2014-05-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	4,97	7,29	6,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,42
236	Emplastry hydrocolloidosa	Schulke hydrocolloid film bucket opatrunek hydrokoloidowy 10x10 cm, opatrunek, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4032651460045	2014-05-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	4,97	7,29	6,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,33
237	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, cienki sterylny, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4021447013268	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,16	7,49	6,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,62
238	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, cienki sterylny, 10x10cm, opatrunek, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4021447013268	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	5,16	7,49	6,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,53
239	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, cienki sterylny, 5x10cm, opatrunek, 5x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4021447013220	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	3,13	4,34	3,48	Przewlekłe owrzodzenia		30%	1,90
240	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, cienki sterylny, 5x10cm, opatrunek, 5x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4021447013220	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	3,13	4,34	3,48	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,86
241	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, na okolicę krzyżową, sterylny, 14x16cm, opatrunek, 14x16 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4021447013428	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	18,36	23,13	15,58	Przewlekłe owrzodzenia		30%	12,22
242	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, na okolicę krzyżową, sterylny, 14x16cm, opatrunek, 14x16 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4021447013428	2014-01-01	2 lata	220.2, Opatrunki hydrokoloidowe	18,36	23,13	15,58	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	7,55

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
243	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylny, 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
244	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylny, 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
245	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylny, 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
246	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylny, 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
247	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylny, 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
248	Emplastry hydrocolloidosa	Suprasorb H, opatrunek hydrokoloidowy, standard, sterylny, 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
249	Emplastry hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 6x12 cm2	1 szt.	5900656000032	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	3,47	4,69	3,54	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,21
250	Emplastry hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 6x12 cm2	1 szt.	5900656000032	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	3,47	4,69	3,54	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,15
251	Emplastry hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 10x12 cm2	1 szt.	5900656000056	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	4,86	6,85	5,90	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,72
252	Emplastry hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 10x12 cm2	1 szt.	5900656000056	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	4,86	6,85	5,90	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,95
253	Emplastry hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 12x12 cm2	1 szt.	5900656000063	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	5,29	7,63	7,08	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,67
254	Emplastry hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 12x12 cm2	1 szt.	5900656000063	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	5,29	7,63	7,08	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,55
255	Emplastry hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 12x24 cm2	1 szt.	5900656000070	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	10,04	14,15	14,15	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,25
256	Emplastry hydropolymerosa	Aqua-Gel, opatrunek hydrożelowy, 12x24 cm2	1 szt.	5900656000070	2014-01-01	2 lata	220.5, Opatrunki hydrożelowe	10,04	14,15	14,15	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
257	Emplastry hydropolymerosa	Intrasite Gel, sterylny, 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
258	Emplastry hydropolymerosa	Intrasite Gel, sterylny, 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
259	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
260	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
261	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
262	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
263	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
264	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
265	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
266	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
267	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
268	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
269	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	12,80	4,91	Przewlekłe owrzodzenia		30%	9,36
270	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	12,80	4,91	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	7,89
271	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	38,45	19,65	Przewlekłe owrzodzenia		30%	24,70
272	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	38,45	19,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	18,80
273	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
274	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
275	Emplastry microfibrillum cellulosa	Allewyn Life, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, złożony, hydrokomórkowy opatrunek piankowy z żelem silikonowym o rozmiarze 10,3cm x 10,3cm, 93 cm2	1 szt.	5000223477981	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	13,50	18,21	16,58	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,60
276	Emplastry microfibrillum cellulosa	Allewyn Life, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, złożony, hydrokomórkowy opatrunek piankowy z żelem silikonowym o rozmiarze 10,3cm x 10,3cm, 93 cm2	1 szt.	5000223477981	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	13,50	18,21	16,58	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,63
277	Emplastry microfibrillum cellulosa	Allewyn Life, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, złożony, hydrokomórkowy opatrunek piankowy z żelem silikonowym o rozmiarze 12,9cm x 12,9cm, 146 cm2	1 szt.	5000223478018	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	20,52	27,02	26,03	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,80
278	Emplastry microfibrillum cellulosa	Allewyn Life, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, złożony, hydrokomórkowy opatrunek piankowy z żelem silikonowym o rozmiarze 12,9cm x 12,9cm, 146 cm2	1 szt.	5000223478018	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	20,52	27,02	26,03	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,99

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
279	Emplastri microfibrillum cellulosa	Allevyn Life, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, złożony, hydrokomórkowy opatrunek piankowy z żelem silikonowym o rozmiarze 15,4cm x 15,4cm, 211 cm2	1 szt.	5000223478049	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	28,08	36,29	36,29	Przewlekłe owrzodzenia		30%	10,89
280	Emplastri microfibrillum cellulosa	Allevyn Life, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, złożony, hydrokomórkowy opatrunek piankowy z żelem silikonowym o rozmiarze 15,4cm x 15,4cm, 211 cm2	1 szt.	5000223478049	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	28,08	36,29	36,29	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
281	Emplastri microfibrillum cellulosa	Allevyn Life, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, złożony, hydrokomórkowy opatrunek piankowy z żelem silikonowym o rozmiarze 21cm x 21cm, 392 cm2	1 szt.	5000223478070	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	52,16	64,60	64,60	Przewlekłe owrzodzenia		30%	19,38
282	Emplastri microfibrillum cellulosa	Allevyn Life, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, złożony, hydrokomórkowy opatrunek piankowy z żelem silikonowym o rozmiarze 21cm x 21cm, 392 cm2	1 szt.	5000223478070	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	52,16	64,60	64,60	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
283	Emplastri microfibrillum cellulosa	Allevyn Life Heel, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, złożony, hydrokomórkowy opatrunek piankowy z żelem silikonowym o rozmiarze 25cm x 25,2cm kształt przystosowany do założenia na piętę, 545 cm2	1 szt.	5000223482503	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	69,12	84,50	84,50	Przewlekłe owrzodzenia		30%	25,35
284	Emplastri microfibrillum cellulosa	Allevyn Life Heel, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, złożony, hydrokomórkowy opatrunek piankowy z żelem silikonowym o rozmiarze 25cm x 25,2cm kształt przystosowany do założenia na piętę, 545 cm2	1 szt.	5000223482503	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	69,12	84,50	84,50	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
285	Emplastri microfibrillum cellulosa	Allevyn Life Sacrum, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, złożony, hydrokomórkowy opatrunek piankowy z żelem silikonowym na okolicę krzyżową o rozmiarze 17,2cm x 17,5cm, 235 cm2	1 szt.	5000223481421	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	27,00	35,65	35,65	Przewlekłe owrzodzenia		30%	10,70
286	Emplastri microfibrillum cellulosa	Allevyn Life Sacrum, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, złożony, hydrokomórkowy opatrunek piankowy z żelem silikonowym na okolicę krzyżową o rozmiarze 17,2cm x 17,5cm, 235 cm2	1 szt.	5000223481421	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	27,00	35,65	35,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
287	Emplastri microfibrillum cellulosa	Allevyn Life Sacrum, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, złożony, hydrokomórkowy opatrunek piankowy z żelem silikonowym na okolicę krzyżową o rozmiarze 21,6cm x 23cm, 386 cm2	1 szt.	5000223481452	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	47,52	59,65	59,65	Przewlekłe owrzodzenia		30%	17,90
288	Emplastri microfibrillum cellulosa	Allevyn Life Sacrum, opatrunek specjalistyczny - samoprzylepny, złożony, hydrokomórkowy opatrunek piankowy z żelem silikonowym na okolicę krzyżową o rozmiarze 21,6cm x 23cm, 386 cm2	1 szt.	5000223481452	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	47,52	59,65	59,65	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
289	Emplastri microfibrillum cellulosa	Aquacel Extra opatrunek w technologii hydrofibr z dodatkiem włókien wzmacniających, opatrunek, 5x5 cm2	1 szt.	768455125586	2013-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	3,46	4,99	4,46	Przewlekłe owrzodzenia		30%	1,87
290	Emplastri microfibrillum cellulosa	Aquacel Extra opatrunek w technologii hydrofibr z dodatkiem włókien wzmacniających, opatrunek, 5x5 cm2	1 szt.	768455125586	2013-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	3,46	4,99	4,46	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,53
291	Emplastri microfibrillum cellulosa	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	17,83	17,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,35
292	Emplastri microfibrillum cellulosa	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	17,83	17,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
293	Emplastri microfibrillum cellulosa	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	36,01	36,01	Przewlekłe owrzodzenia		30%	10,80
294	Emplastri microfibrillum cellulosa	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	36,01	36,01	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
295	Emplastri microfibrillum cellulosa	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	30,50	27,86	Przewlekłe owrzodzenia		30%	11,00
296	Emplastri microfibrillum cellulosa	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	30,50	27,86	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,64
297	Emplastri microfibrillum cellulosa	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	57,30	54,60	Przewlekłe owrzodzenia		30%	19,08
298	Emplastri microfibrillum cellulosa	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	57,30	54,60	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,70
299	Emplastri microfibrillum cellulosa	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	80,51	78,63	Przewlekłe owrzodzenia		30%	25,47

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
300	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 21x21 cm2	1 szt.	768455123735	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	66,68	80,51	78,63	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,88
301	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 25x30 cm2	1 szt.	768455123742	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	113,40	132,67	132,67	Przewlekłe owrzodzenia		30%	39,80
302	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 25x30 cm2	1 szt.	768455123742	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	113,40	132,67	132,67	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
303	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 14x19,8 cm2	1 szt.	768455123759	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	41,91	52,17	49,42	Przewlekłe owrzodzenia		30%	17,58
304	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 14x19,8 cm2	1 szt.	768455123759	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	41,91	52,17	49,42	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,75
305	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 16,9x20 cm2	1 szt.	768455123766	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	51,11	62,77	60,27	Przewlekłe owrzodzenia		30%	20,58
306	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 16,9x20 cm2	1 szt.	768455123766	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	51,11	62,77	60,27	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,50
307	Emplastrum microfibrillum cellulosa	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	20,10	17,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,62
308	Emplastrum microfibrillum cellulosa	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	20,10	17,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,27
309	Emplastrum microfibrillum cellulosa	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	42,81	40,12	Przewlekłe owrzodzenia		30%	14,73
310	Emplastrum microfibrillum cellulosa	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	42,81	40,12	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,69
311	Emplastrum microfibrillum cellulosa	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	73,44	71,32	Przewlekłe owrzodzenia		30%	23,52
312	Emplastrum microfibrillum cellulosa	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	73,44	71,32	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,12
313	Emplastrum microfibrillum cellulosa	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	56,21	53,49	Przewlekłe owrzodzenia		30%	18,77
314	Emplastrum microfibrillum cellulosa	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	56,21	53,49	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,72
315	Emplastrum microfibrillum cellulosa	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	20,10	17,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,62



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
316	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Aquacel Foam, przylepny opatrunek piankowy w Technologii Hydrofiber, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	768455127115	2013-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	15,12	20,10	17,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,27
317	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Biatan Super Adhesive, przylepny opatrunek hydrokapilarny, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932551540	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	14,69	19,64	17,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,16
318	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Biatan Super Adhesive, przylepny opatrunek hydrokapilarny, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932551540	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	14,69	19,64	17,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,81
319	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Biatan Super Adhesive, przylepny opatrunek hydrokapilarny, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932551571	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	32,40	41,11	40,12	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,03
320	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Biatan Super Adhesive, przylepny opatrunek hydrokapilarny, 15x15 cm <sup>2</sup>	1 szt.	5708932551571	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	32,40	41,11	40,12	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,99
321	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Inadine, opatrunek, 5x5 cm <sup>2</sup>	1 szt.	15051978004257	2014-01-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	3,69	5,23	4,46	Przewlekłe owrzodzenia		30%	2,11
322	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Inadine, opatrunek, 5x5 cm <sup>2</sup>	1 szt.	15051978004257	2014-01-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	3,69	5,23	4,46	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,77
323	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Inadine, opatrunek, 9,5x9,5 cm <sup>2</sup>	1 szt.	15051978004264	2014-01-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	11,34	15,87	15,87	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,76
324	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Inadine, opatrunek, 9,5x9,5 cm <sup>2</sup>	1 szt.	15051978004264	2014-01-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	11,34	15,87	15,87	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
325	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Mepilex Transfer, opatrunek jałowy, 15x20 cm <sup>2</sup>	1 szt.	7332430008800	2012-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	44,28	55,07	53,49	Przewlekłe owrzodzenia		30%	17,63
326	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Mepilex Transfer, opatrunek jałowy, 15x20 cm <sup>2</sup>	1 szt.	7332430008800	2012-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	44,28	55,07	53,49	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,58
327	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Mepitel, opatrunek jałowy, 7,5x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	7310792907108	2012-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	10,78	14,86	13,37	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,50
328	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Mepitel, opatrunek jałowy, 7,5x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	7310792907108	2012-11-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	10,78	14,86	13,37	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,49
329	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Sorbact kompres, kompres wiążący bakterie, 7x9 cm <sup>2</sup>	1 szt.	7392130181258	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	7,83	11,33	11,33	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,40
330	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Sorbact kompres, kompres wiążący bakterie, 7x9 cm <sup>2</sup>	1 szt.	7392130181258	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	7,83	11,33	11,33	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
331	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Sorbact kompres, kompres wiążący bakterie, 7x9 cm <sup>2</sup>	1 szt.	7392130981254	2014-03-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	7,83	11,29	11,23	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,43
332	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Sorbact kompres, kompres wiążący bakterie, 7x9 cm <sup>2</sup>	1 szt.	7392130981254	2014-03-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	7,83	11,29	11,23	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,06
333	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Sorbact opatrunek adsorbujący, opatrunek adsorbujący wiążący bakterie, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	7392130182224	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	13,33	18,22	17,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,74
334	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Sorbact opatrunek adsorbujący, opatrunek adsorbujący wiążący bakterie, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	7392130182224	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	13,33	18,22	17,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,39
335	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Sorbact taśma z gazy, taśma z gazy wiążąca bakterie, 5x200 cm <sup>2</sup>	1 szt.	7392130181203	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	26,00	42,60	42,60	Przewlekłe owrzodzenia		30%	12,78
336	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Sorbact taśma z gazy, taśma z gazy wiążąca bakterie, 5x200 cm <sup>2</sup>	1 szt.	7392130181203	2014-07-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	26,00	42,60	42,60	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
337	Emplastrum microfibrillum cellulosa	Sorbion Sachet Border, 10x10 cm, opatrunek przylepny, 10x10 cm <sup>2</sup>	1 szt.	4042168003017	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	14,58	19,53	17,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,05

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
338	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet Border, 10x10 cm, opatrunek przylepny, 10x10 cm2	1 szt.	4042168003017	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	14,58	19,53	17,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,70
339	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet Border, 15x15 cm, opatrunek przylepny, 15x15 cm2	1 szt.	4042168002539	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	30,51	39,13	39,13	Przewlekłe owrzodzenia		30%	11,74
340	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet Border, 15x15 cm, opatrunek przylepny, 15x15 cm2	1 szt.	4042168002539	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	30,51	39,13	39,13	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
341	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet Border, 25x15 cm, opatrunek przylepny, 25x15 cm2	1 szt.	4042168002614	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	51,57	63,75	63,75	Przewlekłe owrzodzenia		30%	19,13
342	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet Border, 25x15 cm, opatrunek przylepny, 25x15 cm2	1 szt.	4042168002614	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	51,57	63,75	63,75	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
343	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet Border, 25x25 cm, opatrunek przylepny, 25x25 cm2	1 szt.	4042168002690	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	86,67	95,90	22,29	Przewlekłe owrzodzenia		30%	80,30
344	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet Border, 25x25 cm, opatrunek przylepny, 25x25 cm2	1 szt.	4042168002690	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	86,67	95,90	22,29	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	73,61
345	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet Multi Star, 14 cm, opatrunek nieprzylepny, średnica 14 cm	1 szt.	4042168003376	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	21,60	28,32	27,43	Przewlekłe owrzodzenia		30%	9,12
346	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet Multi Star, 14 cm, opatrunek nieprzylepny, średnica 14 cm	1 szt.	4042168003376	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	21,60	28,32	27,43	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,89
347	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet Multi Star, 8 cm, opatrunek nieprzylepny, średnica 8 cm	1 szt.	4042168003338	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	7,41	10,33	8,96	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,06
348	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet Multi Star, 8 cm, opatrunek nieprzylepny, średnica 8 cm	1 szt.	4042168003338	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	7,41	10,33	8,96	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,37
349	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet S, 10x10 cm, opatrunek nieprzylepny, 10x10 cm2	1 szt.	4042168000290	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	14,58	19,53	17,83	Przewlekłe owrzodzenia		30%	7,05
350	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet S, 10x10 cm, opatrunek nieprzylepny, 10x10 cm2	1 szt.	4042168000290	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	14,58	19,53	17,83	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,70
351	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet S, 12x5 cm, opatrunek nieprzylepny, 12x5 cm2	1 szt.	4042168000191	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	8,42	11,80	10,70	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,31
352	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet S, 12x5 cm, opatrunek nieprzylepny, 12x5 cm2	1 szt.	4042168000191	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	8,42	11,80	10,70	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,10
353	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet S, 15x15 cm, opatrunek nieprzylepny, 15x15 cm2	1 szt.	4042168002454	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	31,32	39,98	39,98	Przewlekłe owrzodzenia		30%	11,99
354	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet S, 15x15 cm, opatrunek nieprzylepny, 15x15 cm2	1 szt.	4042168002454	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	31,32	39,98	39,98	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
355	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet S, 20x10 cm, opatrunek nieprzylepny, 20x10 cm2	1 szt.	4042168000498	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	27,54	35,50	35,50	Przewlekłe owrzodzenia		30%	10,65
356	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet S, 20x10 cm, opatrunek nieprzylepny, 20x10 cm2	1 szt.	4042168000498	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	27,54	35,50	35,50	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
357	Emplastry microfibrillum cellulosae	Sorbion Sachet S, 20x20 cm, opatrunek nieprzylepny, 20x20 cm2	1 szt.	4042168000696	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	53,46	66,07	66,07	Przewlekłe owrzodzenia		30%	19,82

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
358	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sachet S, 20x20 cm, opatrunek nieprzylepny, 20x20 cm2	1 szt.	404216800696	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	53,46	66,07	66,07	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
359	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sachet S, 30x10 cm, opatrunek nieprzylepny, 30x10 cm2	1 szt.	404216800597	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	39,96	50,54	50,54	Przewlekłe owrzodzenia		30%	15,16
360	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sachet S, 30x10 cm, opatrunek nieprzylepny, 30x10 cm2	1 szt.	404216800597	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	39,96	50,54	50,54	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
361	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sachet S, 30x20 cm, opatrunek nieprzylepny, 30x20 cm2	1 szt.	404216800795	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	77,76	94,23	94,23	Przewlekłe owrzodzenia		30%	28,27
362	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sachet S, 30x20 cm, opatrunek nieprzylepny, 30x20 cm2	1 szt.	404216800795	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	77,76	94,23	94,23	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
363	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sachet S, 7,5x7,5 cm, opatrunek nieprzylepny, 7,5x7,5 cm2	1 szt.	404216800092	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	7,89	11,07	10,03	Przewlekłe owrzodzenia		30%	4,05
364	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sachet S, 7,5x7,5 cm, opatrunek nieprzylepny, 7,5x7,5 cm2	1 szt.	404216800092	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	7,89	11,07	10,03	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,04
365	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sana, 12x12 cm, opatrunek przylepny, 12x12 cm2	1 szt.	4042168001518	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	21,24	27,72	25,68	Przewlekłe owrzodzenia		30%	9,74
366	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sana, 12x12 cm, opatrunek przylepny, 12x12 cm2	1 szt.	4042168001518	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	21,24	27,72	25,68	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,04
367	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sana, 22x12 cm, opatrunek przylepny, 22x12 cm2	1 szt.	4042168001570	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	36,53	46,25	46,25	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,88
368	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sana, 22x12 cm, opatrunek przylepny, 22x12 cm2	1 szt.	4042168001570	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	36,53	46,25	46,25	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
369	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sana, 22x22 cm, opatrunek przylepny, 22x22 cm2	1 szt.	4042168001631	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	67,95	82,43	82,43	Przewlekłe owrzodzenia		30%	24,73
370	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sana, 22x22 cm, opatrunek przylepny, 22x22 cm2	1 szt.	4042168001631	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	67,95	82,43	82,43	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
371	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sana, 8,5x8,5 cm, opatrunek przylepny, 8,5x8,5 cm2	1 szt.	4042168001457	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	10,14	14,10	12,88	Przewlekłe owrzodzenia		30%	5,08
372	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sana, 8,5x8,5 cm, opatrunek przylepny, 8,5x8,5 cm2	1 szt.	4042168001457	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	10,14	14,10	12,88	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,22
373	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sana Multi Star, 11 cm, opatrunek nieprzylepny, średnica 11 cm	1 szt.	4042168004359	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	14,01	18,79	16,93	Przewlekłe owrzodzenia		30%	6,94
374	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sana Multi Star, 11 cm, opatrunek nieprzylepny, średnica 11 cm	1 szt.	4042168004359	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	14,01	18,79	16,93	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,86
375	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sana Multi Star, 17 cm, opatrunek nieprzylepny, średnica 17 cm	1 szt.	4042168004410	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	33,47	42,27	40,45	Przewlekłe owrzodzenia		30%	13,96
376	Emplastry microfibrillum cellulosa	Sorbion Sana Multi Star, 17 cm, opatrunek nieprzylepny, średnica 17 cm	1 szt.	4042168004410	2014-05-01	2 lata	220.6, Opatrunki regulujące poziom wilgotności rany	33,47	42,27	40,45	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	1,82

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
377	Emplastru microfibrificum cellulosae	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	52,22	49,92	Przewlekłe owrzodzenia		30%	17,28
378	Emplastru microfibrificum cellulosae	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	52,22	49,92	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	2,30
379	Emplastru microfibrificum cellulosae	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	16,96	7,49	Przewlekłe owrzodzenia		30%	11,72
380	Emplastru microfibrificum cellulosae	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	16,96	7,49	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	9,47
381	Emplastru microfibrificum cellulosae	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	19,01	14,44	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,90
382	Emplastru microfibrificum cellulosae	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	19,01	14,44	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	4,57
383	Emplastru 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
384	Emplastru 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
385	Emplastru 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
386	Emplastru 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
387	Emplastru poliurethanum spumantum	Schulke foam non-adhesive nieprzylepny opatrunek piankowy 20x20 cm, opatrunek nieprzylepny, 20x20 cm2	1 szt.	4032651460083	2014-05-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	20,30	27,05	27,05	Przewlekłe owrzodzenia		30%	8,12
388	Emplastru poliurethanum spumantum	Schulke foam non-adhesive nieprzylepny opatrunek piankowy 20x20 cm, opatrunek nieprzylepny, 20x20 cm2	1 szt.	4032651460083	2014-05-01	2 lata	220.4, Opatrunki poliuretanowe	20,30	27,05	27,05	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,00
389	Emplastru poliurethanum spumantum	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
390	Emplastru poliurethanum spumantum	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
391	Emplastru poliurethanum spumantum	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
392	Emplastru polyurethanum 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
393	Emplastru polyurethanum 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
394	Emplastru polyurethanum 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
395	Emplastru 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
396	Emplastru 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
397	Emplastru polyurethanum spumatum	Suprasorb P, opatrunek z pianki poliuretanowej, na okolicę krzyżową sterylnej, 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
398	Emplastru polyurethanum spumatum	Suprasorb P, opatrunek z pianki poliuretanowej, na okolicę krzyżową sterylnej, 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
399	Emplastru 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
400	Emplastru 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
401	Emplastru 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
402	Emplastru 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
403	Emplastru 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
404	Emplastru 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
405	Emplastru 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
406	Emplastru 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
407	Emplastru 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
408	Emplastrum 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
409	Emplastrum 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
410	Emplastrum 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
411	Emplastrum alginatum et hydrofibrum	Schulke Aquafiber opatrunek 10x10 cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4032651460069	2014-05-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrołókiennne	7,34	10,54	10,08	Przewlekłe owrzodzenia		30%	3,48
412	Emplastrum alginatum et hydrofibrum	Schulke Aquafiber opatrunek 10x10 cm, opatrunek, 10x10 cm2	1 szt.	4032651460069	2014-05-01	2 lata	220.1, Opatrunki alginianowe i hydrołókiennne	7,34	10,54	10,08	Epidermolysis bullosa		bezpłatny	0,46
413	Opatrunki hydrożelowe oraz hydrożelowe złożone	Granugel - żel hydrokolooidowy, 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
414	Opatrunki hydrożelowe oraz hydrożelowe złożone	Granugel - żel hydrokolooidowy, 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
415	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
416	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
417	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
418	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
419	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
420	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
421	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
422	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
423	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
424	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Abra, test paskowy,	50 pasków	5907581253625	2014-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,13	38,99	38,99	Cukrzyca		30%	11,70
425	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Abra, test paskowy,	50 pasków	5907581253625	2014-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,13	38,99	38,99	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
426	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
427	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
428	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
429	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
430	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Accu-Chek Performa, test paskowy,	50 pasków	4015630980987	2014-09-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,24	39,10	39,10	Cukrzyca		30%	11,73
431	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Accu-Chek Performa, test paskowy,	50 pasków	4015630980987	2014-09-01	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
432	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
433	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
434	Paski do oznaczania glukozy we krwi	BTM SuperCheck 1, test paskowy,	50 pasków (2 fiol. po 25 szt.)	4719932588185	2014-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	29,16	37,97	37,97	Cukrzyca		30%	11,39
435	Paski do oznaczania glukozy we krwi	BTM SuperCheck 1, test paskowy,	50 pasków (2 fiol. po 25 szt.)	4719932588185	2014-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	29,16	37,97	37,97	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
436	Paski do oznaczania glukozy we krwi	CareSens N, test paskowy,	50 pasków	8809126640358	2014-05-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,78	39,67	39,67	Cukrzyca		30%	11,90

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
437	Paski do oznaczania glukozy we krwi	CareSens N, test paskowy,	50 pasków	8809126640358	2014-05-01	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
438	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Cera-Chek 1 Code, test paskowy,	50 pasków	8809242521845	2014-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,13	38,99	38,99	Cukrzyca		30%	11,70
439	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Cera-Chek 1 Code, test paskowy,	50 pasków	8809242521845	2014-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,13	38,99	38,99	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
440	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Contour Link paski testowe, test paskowy,	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
441	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Contour Link paski testowe, test paskowy,	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
442	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Contour Plus, test paskowy,	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
443	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Contour Plus, test paskowy,	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
444	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
445	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
446	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
447	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
448	Paski do oznaczania glukozy we krwi	DiagoCheck, test paskowy,	50 szt.	5907467581514	2014-09-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	29,70	38,54	38,54	Cukrzyca		30%	11,56
449	Paski do oznaczania glukozy we krwi	DiagoCheck, test paskowy,	50 szt.	5907467581514	2014-09-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	29,70	38,54	38,54	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
450	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
451	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
452	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
453	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
454	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
455	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
456	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		30%	12,47
457	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
458	Paski do oznaczania glukozy 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
459	Paski do oznaczania glukozy 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
460	Paski do oznaczania glukozy 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
461	Paski do oznaczania glukozy 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
462	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
463	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
464	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Glucocard Vital Test Strip, test paskowy,	50 pasków	5028939000101	2014-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,02	38,88	38,88	Cukrzyca		30%	11,66

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15
465	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Glucocard Vital Test Strip, test paskowy,	50 pasków	5028939000101	2014-07-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	30,02	38,88	38,88	Cukrzyca typu I; Pozostałe typy cukrzycy wymagające co najmniej 3 wstrzyknięć insuliny na dobę oraz terapia cukrzycy za pomocą pompy insulinowej		ryczałt	3,20
466	Paski do oznaczania glukozy we krwi	GlucoDr. 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
467	Paski do oznaczania glukozy we krwi	GlucoDr. 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
468	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
469	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
470	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
471	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
472	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
473	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
474	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
475	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
476	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
477	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
478	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
479	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
480	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
481	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
482	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
483	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
484	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
485	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
486	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Wellion Calla, test paskowy,	50 pasków	9120015780825	2014-09-01	2 lata	219.2, Paski diagnostyczne do oznaczania glukozy we krwi	28,19	36,95	36,95	Cukrzyca		30%	11,09
487	Paski do oznaczania glukozy we krwi	Wellion Calla, test paskowy,	50 pasków	9120015780825	2014-09-01	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)	590999005055	2014-03-01/2014-09-01	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.	590999009596	2014-07-01	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 sporządzania 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	17 930,16	18 826,67	18 826,66	B.31.	bezpłatne	0 zł
7	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
8	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
9	Bendamustinum hydrochloridum	Levact, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 2,5 mg/ml	5 fiol. a 25 mg	5909990802210	2013-07-01/2014-05-01	2 lata	1115.0, Bendamustyna	1 620,00	1 701,00	1 701,00	B.51.	bezpłatne	0 zł
10	Bendamustinum hydrochloridum	Levact, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 2,5 mg/ml	5 fiol. a 100 mg	5909990802234	2013-07-01/2014-05-01	2 lata	1115.0, Bendamustyna	6 480,00	6 804,00	6 804,00	B.51.	bezpłatne	0 zł
11	Betainum anhydricum	Cystadane, proszek doustny, 1 g	1 but. 180 g + 3 miarki	5909990031900	2014-07-01	2 lata	1084.0, Betaine anhydrous	1 728,00	1 814,40	1 814,40	B.21.	bezpłatne	0 zł
12	Bevacizumabum	Avastin, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg/4 ml	1 fiol. a 4 ml	5909990010486	2014-07-01/2014-03-01	2 lata	1095.0, Leki p-nowotworowe, przeciwciała monoklonalne - bevacyzumab	1 350,00	1 417,50	1 417,50	B.4.; B.50.	bezpłatne	0 zł
13	Bevacizumabum	Avastin, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 400 mg/16 ml	1 fiol. a 16 ml	5909990010493	2014-07-01/2014-03-01	2 lata	1095.0, Leki p-nowotworowe, przeciwciała monoklonalne - bevacyzumab	5 400,00	5 670,00	5 670,00	B.4.; B.50.	bezpłatne	0 zł
14	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
15	Bortezomibum	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 3,5 mg	1 fiol.	5909990000890	2014-09-01	2 lata	1054.0, Bortezomib	4 298,40	4 513,32	4 513,32	B.13.	bezpłatne	0 zł
16	Bortezomibum	Velcade, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 mg	1 fiol.	5909990646968	2014-09-01	2 lata	1054.0, Bortezomib	1 228,09	1 289,49	1 289,49	B.13.	bezpłatne	0 zł
17	Bosentanum	Bopaho, tabl. powł., 62,5 mg	56 tabl.	5909991102807	2014-09-01	2 lata	1056.0, Bosentan	2 415,83	2 536,62	2 536,34	B.31.	bezpłatne	0 zł
18	Bosentanum	Bopaho, tabl. powł., 125 mg	56 tabl.	5909991102869	2014-09-01	2 lata	1056.0, Bosentan	4 831,65	5 073,23	5 072,67	B.31.	bezpłatne	0 zł
19	Bosentanum	Bosentan Sandoz, tabl. powł., 125 mg	56 tabl.	5909991100063	2014-09-01	2 lata	1056.0, Bosentan	4 831,11	5 072,67	5 072,67	B.31.	bezpłatne	0 zł
20	Bosentanum	Stayveer, tabl. powł., 0,125 g	56 tabl. (4 blist.po 14 tabl.)	7640161080027	2014-07-01	2 lata	1056.0, Bosentan	6 442,20	6 764,31	5 072,67	B.31.	bezpłatne	0 zł
21	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
22	Cetuximabum	Erbitux, roztwór do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol. a 20 ml	5909990035922	2014-07-01/2013-11-01	2 lata	1057.0, Cetuximab	853,20	895,86	895,86	B.4.; B.52.	bezpłatne	0 zł
23	Cetuximabum	Erbitux, roztwór do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol. a 100 ml	5909990035946	2014-07-01/2013-11-01	2 lata	1057.0, Cetuximab	4 266,00	4 479,30	4 479,30	B.4.; B.52.	bezpłatne	0 zł
24	Cinacalcetum	Mimpara, tabl. powł., 30 mg	28 tabl.	5909990016297	2014-07-01	2 lata	1058.0, Cinacalcet	643,68	675,86	675,86	B.39.	bezpłatne	0 zł
25	Cinacalcetum	Mimpara, tabl. powł., 60 mg	28 tabl.	5909990016341	2014-07-01	2 lata	1058.0, Cinacalcet	1 281,96	1 346,06	1 346,06	B.39.	bezpłatne	0 zł
26	Cinacalcetum	Mimpara, tabl. powł., 90 mg	28 tabl.	5909990016389	2014-07-01	2 lata	1058.0, Cinacalcet	1 924,56	2 020,79	2 020,79	B.39.	bezpłatne	0 zł
27	Cysteamini bitartras	Cystagon, kaps. twarde, 50 mg	100 kaps.	5909990213665	2014-07-01	2 lata	1084.1, Dwuwinian cysteaminy	507,60	532,98	532,98	B.61.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
28	Cysteamini bitartras	Cystagon, kaps. twarde, 150 mg	100 kaps.	5909990213689	2014-07-01	2 lata	1084.1, Dwuwinian cysteaminy	1 242,00	1 304,10	1 304,10	B.61.	bezpłatne	0 zł
29	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 10 µg/0,4 ml	1 amp.-strz. a 0,4 ml (b/op/blist.)	590999007608	2014-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	68,04	71,44	71,44	B.37.	bezpłatne	0 zł
30	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 20 µg/0,5 ml	1 amp.-strz. (z zab.igły(blist.)) 0,5 ml	5909990738779	2014-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	136,08	142,88	142,88	B.37.	bezpłatne	0 zł
31	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 30 µg/0,3 ml	1 amp.-strz. (z zab.igły(blist.)) 0,3 ml	5909990738793	2014-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	204,12	214,33	214,33	B.37.	bezpłatne	0 zł
32	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 40 µg/0,4 ml	1 amp.-strz. (z zab.igły(blist.)) 0,4 ml	5909990738847	2014-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	272,16	285,77	285,77	B.37.	bezpłatne	0 zł
33	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 50 µg/0,5 ml	1 amp.-strz. (z zab.igły(blist.)) 0,5 ml	5909990738861	2014-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	340,20	357,21	357,21	B.37.	bezpłatne	0 zł
34	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 60 µg/0,3 ml	1 amp.-strz. (z zab.igły(blist.)) 0,3 ml	5909990738885	2014-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	408,24	428,65	428,65	B.37.	bezpłatne	0 zł
35	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
36	Dasatynibum	Sprycel, tabl. powł., 50 mg	60 tabl. (but.)	5909990621354	2014-01-01	2 lata	1059.0, Dazatynib	14 009,72	14 710,21	14 710,21	B.14.	bezpłatne	0 zł
37	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
38	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
39	Dasatynibum	Sprycel, tabl. powł., 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
40	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	1 584,41	B.49.	bezpłatne	0 zł
41	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
42	Entekawirum	Baraclude, tabl. powł., 0,5 mg	30 tabl.	5909990619177	2014-03-01	2 lata	1051.2, analogi nukleozydowe/nukleotydydowe inne niż lamiwudyna - entekawir	1 674,00	1 757,70	1 757,70	B.1.	bezpłatne	0 zł
43	Entekawirum	Baraclude, tabl. powł., 1 mg	30 tabl.	5909990619191	2014-07-01	2 lata	1051.2, analogi nukleozydowe/nukleotydydowe inne niż lamiwudyna - entekawir	1 674,00	1 757,70	1 757,70	B.1.	bezpłatne	0 zł
44	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
45	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
46	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
47	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
48	Erlotinib	Tarceva, tabl. powł., 25 mg	30 tabl. powł.	5909990334261	2013-03-01	2 lata	1085.0, Erlotinib	2 231,83	2 343,42	1 586,03	B.6.	bezpłatne	0 zł
49	Erlotinib	Tarceva, tabl. powł., 100 mg	30 tabl. powł.	5909990334278	2013-03-01	2 lata	1085.0, Erlotinib	7 752,66	8 140,29	6 344,10	B.6.	bezpłatne	0 zł
50	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
51	Etanerceptum	Enbrel, roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce, 50 mg	4 amp.-strz. (+8gazik.z alkoh.)	5909990618255	2014-07-01	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
52	Etanerceptum	Enbrel, roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu, 50 mg	4 wstrz. (+8gazik.z alkoh.)	5909990712755	2014-07-01	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
53	Etanerceptum	Enbrel, proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 25 mg/ml	4 fioł. + 4 amp.-strz.+ 4 igły + 4 nasadki na fioł. + 8 gazików	5909990777938	2014-09-01	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
54	Etanerceptum	Enbrel, proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań do stosowania u dzieci, 10 mg/ml	4 fioł. + 4 amp.-strz.+ 4 igły + 4 nasadki na fioł. + 8 gazików	5909990880881	2014-09-01	2 lata	1050.2, blokery TNF - etanercept	799,20	839,16	839,16	B.33.	bezpłatne	0 zł
55	Everolimusum	Afinitor, tabl., 5 mg	30 tabl.	5909990711567	2014-07-01/2013-11-01	2 lata	1086.0, Ewerolimus	12 088,44	12 692,86	12 692,86	B.10.; B.53.	bezpłatne	0 zł
56	Everolimusum	Afinitor, tabl., 10 mg	30 tabl.	5909990711598	2014-07-01/2013-11-01	2 lata	1086.0, Ewerolimus	16 159,18	16 967,14	16 967,14	B.10.; B.53.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
57	Factor IX coagulationis humanus	Berinin P 1200, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 1200 j.m.	1 zest.	5909990930500	2014-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	3 028,92	3 180,37	2 571,91	B.15.	bezpłatne	0 zł
58	Factor IX coagulationis humanus	Berinin P 600, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 600 j.m.	1 zest.	5909990930562	2014-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	1 514,46	1 590,18	1 285,96	B.15.	bezpłatne	0 zł
59	Factor IX coagulationis humanus	Immunine 1200 IU, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1200 j.m.	1 zest.	5909990645220	2014-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	1 902,96	1 998,11	1 998,11	B.15.	bezpłatne	0 zł
60	Factor IX coagulationis humanus	Immunine 600 IU, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 600 j.m.	1 zest.	5909990643110	2014-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	951,48	999,05	999,05	B.15.	bezpłatne	0 zł
61	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	2014-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	1 379,61	1 448,59	1 071,63	B.15.	bezpłatne	0 zł
62	Factor IX coagulationis humanus	Mononine, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	1 fiol.a 10 ml	5909990623563	2014-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	2 759,23	2 897,19	2 143,26	B.15.	bezpłatne	0 zł
63	Factor IX coagulationis humanus	Octanine F 1000 IU, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1000 j.m.	1 amp.	5909990799374	2014-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	2 041,20	2 143,26	2 143,26	B.15.	bezpłatne	0 zł
64	Factor IX coagulationis humanus	Octanine F 500 IU, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 500 j.m.	1 amp.	5909990799367	2014-07-01	2 lata	1091.2, Factor IX coagulationis humanus	1 020,60	1 071,63	1 071,63	B.15.	bezpłatne	0 zł
65	Factor VIII coagulationis humanus	Beriate 1000, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 1000 j.m.	1 fiol.liof. (+ rozp.)	5909990928057	2014-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	2 467,07	2 590,42	2 143,26	B.15.	bezpłatne	0 zł
66	Factor VIII coagulationis humanus	Beriate 250, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 250 j.m.	1 fiol.liof. (+ rozp.)	5909990928033	2014-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	616,77	647,61	535,82	B.15.	bezpłatne	0 zł
67	Factor VIII coagulationis humanus	Beriate 500, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 500 j.m.	1 fiol.liof. (+ rozp.)	5909990928040	2014-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	1 233,53	1 295,21	1 071,63	B.15.	bezpłatne	0 zł
68	Factor VIII coagulationis humanus	Immunate 250 IU FVIII/190 IU VWF, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 250 j.m./fiol.	1 fiol.s.subs. (+ 1 rozp.+ 1zest.)	5909990573554	2014-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	355,86	373,65	373,65	B.15.	bezpłatne	0 zł
69	Factor VIII coagulationis humanus	Immunate 500 IU FVIII/375 IU VWF, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 500 j.m./fiol.	1 fiol.s.subs. (+ 1 rozp.+ 1zest.)	5909990573561	2014-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	711,72	747,31	747,31	B.15.	bezpłatne	0 zł
70	Factor VIII coagulationis humanus	Immunate 750 IU FVIII/750 IU VWF, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1000 j.m./fiol.	1 fiol.s.subs. (+ 1 rozp.+ 1zest.)	5909990573615	2014-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	1 423,44	1 494,61	1 494,61	B.15.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
71	Factor VIII coagulationis humanus	Octanate 1 000 IU, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1000 j.m.	1 amp.	5909990825349	2014-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	2 041,20	2 143,26	2 143,26	B.15.	bezpłatne	0 zł
72	Factor VIII coagulationis humanus	Octanate 250 IU, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 250 j.m.	1 amp.	5909990825301	2014-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	510,30	535,82	535,82	B.15.	bezpłatne	0 zł
73	Factor VIII coagulationis humanus	Octanate 500 IU, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 500 j.m.	1 amp.	5909990825332	2014-07-01	2 lata	1090.2, Factor VIII coagulationis humanus	1 020,60	1 071,63	1 071,63	B.15.	bezpłatne	0 zł
74	Fingolimodum	Gilenya, kaps. twarde, 0,5 mg	28 kaps. twardych	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
75	Galsulfaseum	Naglazymie, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990614745	2014-07-01	1 rok 5 miesięcy	1060.0, Galsulfase	7 001,64	7 351,72	7 351,72	B.26.	bezpłatne	0 zł
76	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
77	Glatirameri acetat	Copaxone, roztwór do wstrzykiwań, 20 mg/ml	28 amp.-strz. (4 blist.a 7 amp.-strz.a 1 ml)	5909990017065	2014-07-01	2 lata	1061.0, Glatirameri acetat	3 780,00	3 969,00	3 969,00	B.29.	bezpłatne	0 zł
78	Glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	Mircera, roztwór do wstrzykiwań, 50 µg/0,3 ml	1 amp.-strz.a 0,3 ml	5909990052684	2014-07-01	2 lata	1043.2, czynniki stymulujące erytropoezę - glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	420,50	441,53	441,53	B.37.	bezpłatne	0 zł
79	Glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	Mircera, roztwór do wstrzykiwań, 30 µg/0,3 ml	1 amp.-strz.a 0,3 ml	5909990661008	2014-07-01	2 lata	1043.2, czynniki stymulujące erytropoezę - glikol metokspolietylenowy epoetyny beta	252,30	264,92	264,92	B.37.	bezpłatne	0 zł
80	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
81	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
82	Idursulfasum	Elapraxe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 2 mg/ml	1 fiol. a 3 ml	5909990053742	2014-07-01	2 lata	1062.0, Idursulfase	11 340,00	11 907,00	11 907,00	B.25.	bezpłatne	0 zł
83	Iloprostum	Ventavis , roztwór do inhalacji z nebulizatora, 10 µg/ml	30 amp.a 1 ml	5909990609079	2014-07-01	2 lata	1063.0, Iloprost	1 807,13	1 897,49	1 897,49	B.31.	bezpłatne	0 zł
84	Imatinibum	Glivec, tabl. powł., 400 mg	90 tabl.	5909990010349	2014-07-01	2 lata	1064.0, Imatynib	26 928,00	28 274,40	28 274,40	B.3.	bezpłatne	0 zł
85	Imatinibum	Glivec, tabl. powł., 100 mg	120 tabl.	5909990010356	2014-09-01	2 lata	1064.0, Imatynib	8 976,00	9 424,80	9 424,80	B.3.	bezpłatne	0 zł
86	Imiglucerasum	Cerezyme, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 400 j.m.	1 fiol.	5909990943012	2014-07-01	2 lata	1065.0, Imiglucerasum	7 093,44	7 448,11	7 448,11	B.23.	bezpłatne	0 zł
87	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
88	Immunoglobulinum humanum	Flebogamma DIF, roztwór do infuzji, 50 mg/ml	1 fiol.a 200 ml	5909990797875	2014-07-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	1 890,00	1 984,50	1 701,00	B.17.	bezpłatne	0 zł
89	Immunoglobulinum humanum	Flebogamma DIF, roztwór do infuzji, 50 mg/ml	1 fiol.a 400 ml	5909990797882	2014-07-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	3 780,00	3 969,00	3 402,00	B.17.	bezpłatne	0 zł
90	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
91	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
92	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
93	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
94	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
95	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
96	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
97	Immunoglobulinum humanum	Kiovig, roztwór do infuzji, 1 g	1 fiol.a 10 ml	5909990425143	2014-01-01/2014-09-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	205,20	215,46	170,10	B.17.; B.62.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
98	Immunoglobulinum humanum	Kiovig, roztwór do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol.a 25 ml	5909990425150	2014-01-01/2014-09-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	513,00	538,65	425,25	B.17.; B.62.	bezpłatne	0 zł
99	Immunoglobulinum humanum	Kiovig, roztwór do infuzji, 5 g	1 fiol.a 50 ml	5909990425167	2014-01-01/2014-09-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	1 026,00	1 077,30	850,50	B.17.; B.62.	bezpłatne	0 zł
100	Immunoglobulinum humanum	Kiovig, roztwór do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol.a 100 ml	5909990425174	2014-01-01/2014-09-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	2 052,00	2 154,60	1 701,00	B.17.; B.62.	bezpłatne	0 zł
101	Immunoglobulinum humanum	Kiovig, roztwór do infuzji, 20 g	1 fiol.a 200 ml	5909990425181	2014-01-01/2014-09-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	4 104,00	4 309,20	3 402,00	B.17.; B.62.	bezpłatne	0 zł
102	Immunoglobulinum humanum	Kiovig, roztwór do infuzji, 30 g	1 fiol.a 300 ml	5909990782208	2014-01-01/2014-09-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	6 156,00	6 463,80	5 103,00	B.17.; B.62.	bezpłatne	0 zł
103	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
104	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
105	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
106	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
107	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
108	Immunoglobulinum humanum normale	Subcuvia, roztwór do wstrzykiwań, 0,16 g/ml	10 ml	5909990420490	2014-01-01/2014-09-01	2 lata	1066.1, Immunoglobulinum humanum subcutaneum	367,20	385,56	385,56	B.17.; B.62.	bezpłatne	0 zł
109	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	2014-01-01/2014-09-01	2 lata	1066.0, Immunoglobulinum humanum	1 150,20	1 207,71	850,50	B.17.; B.62.	bezpłatne	0 zł
110	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
111	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
112	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
113	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
114	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
115	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
116	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
117	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
118	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
119	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
120	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



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
121	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
122	Infliximabum	Inflectra, 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
123	Infliximabum	Remicade, proszek do sporządzania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji, 0,1 g	1 fiol.a 20 ml	5909990900114	2014-07-01/2013-03-01/2013-11-01	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
124	Infliximabum	Remsuma, 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
125	Interferonum alfa	Alfaferone, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 3000000 j.m.	1 amp.a 1 ml	5909990861118	2014-07-01	2 lata	1024.1, Interferonum alfa	105,84	111,13	111,13	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
126	Interferonum alfa-2a	Roferon-a, roztwór do wstrzykiwań, 3 mln j.m./0,5 ml	1 strzyk.a 0,5 ml (+igła)	5909990465118	2014-07-01/2014-09-01	2 lata	1024.2, Interferonum alfa recombinatum 2a	47,52	49,90	49,90	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
127	Interferonum alfa-2a	Roferon-a, roztwór do wstrzykiwań, 6 mln j.m./0,5 ml	1 strzyk.a 0,5 ml (+igła)	5909990465316	2014-07-01/2014-09-01	2 lata	1024.2, Interferonum alfa recombinatum 2a	95,04	99,79	99,79	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
128	Interferonum alfa-2a	Roferon-a, roztwór do wstrzykiwań, 9 mln j.m./0,5 ml	1 strzyk.a 0,5 ml (+igła)	5909990465415	2014-07-01/2014-09-01	2 lata	1024.2, Interferonum alfa recombinatum 2a	142,56	149,69	149,69	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
129	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	2014-07-01	2 lata	1024.3, Interferonum alfa recombinatum 2b	302,10	317,21	317,21	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
130	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	2014-07-01	2 lata	1024.3, Interferonum alfa recombinatum 2b	503,49	528,66	528,66	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
131	Interferonum beta-1a	Avonex, roztwór do wstrzykiwań, 30 µg/0,5 ml	4 amp.-strz. (+ 4 igły)	5909990008148	2014-07-01	2 lata	1024.41, Interferonum beta 1a a 30 mcg	3 402,00	3 572,10	3 572,10	B.29.	bezpłatne	0 zł
132	Interferonum beta-1a	Avonex, roztwór do wstrzykiwań, 30 µg/0,5 ml	4 wstrz.	5909991001407	2014-07-01	2 lata	1024.41, Interferonum beta 1a a 30 mcg	3 402,00	3 572,10	3 572,10	B.29.	bezpłatne	0 zł
133	Interferonum beta-1a	Rebif 44, roztwór do wstrzykiwań, 44 µg/0,5 ml	4 wkł.a 1,5 ml	5909990728497	2014-09-01	2 lata	1024.43, Interferonum beta 1a a 44 mcg	4 084,37	4 288,59	4 288,59	B.29.	bezpłatne	0 zł
134	Interferonum beta-1a	Rebif 44, roztwór do wstrzykiwań, 44 µg/0,5 ml	12 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990874934	2014-09-01	2 lata	1024.43, Interferonum beta 1a a 44 mcg	4 004,99	4 205,24	4 205,24	B.29.	bezpłatne	0 zł
135	Interferonum beta-1b	Betaferon, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 250 µg/ml	15 zest.	5909990619375	2014-07-01	2 lata	1024.5, Interferonum beta 1b	3 057,48	3 210,35	3 210,35	B.29.	bezpłatne	0 zł
136	Interferonum beta-1b	Extavia, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 250 µg/ml	15 fiol.a 3 ml i 15 amp.-strz.a 1,2 ml rozpuszczalnika	5909990650996	2014-09-01	2 lata	1024.5, Interferonum beta 1b	2 862,00	3 005,10	3 005,10	B.29.	bezpłatne	0 zł
137	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
138	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
139	Lamivudinum	Zeffix, tabl. powł., 100 mg	28 tabl.	5909990479610	2014-01-01/2014-09-01	2 lata	1067.0, Lamivudinum	210,60	221,13	221,13	B.1.; B.43.	bezpłatne	0 zł
140	Lapatynibum	Tyverb, tabl. powł., 250 mg	70 tabl.(but.)	5909990851966	2014-07-01	2 lata	1068.0, Lapatynib	4 305,00	4 520,25	4 520,25	B.9.	bezpłatne	0 zł
141	Lapatynibum	Tyverb, tabl. powł., 250 mg	140 tabl.(but.)	5909990851973	2014-07-01	2 lata	1068.0, Lapatynib	8 610,00	9 040,50	9 040,50	B.9.	bezpłatne	0 zł
142	Lapatynibum	Tyverb, tabl. powł., 250 mg	84 tabl. (but.)	5909990851980	2014-07-01	2 lata	1068.0, Lapatynib	5 166,00	5 424,30	5 424,30	B.9.	bezpłatne	0 zł
143	Laronidasum	Aldurazyme, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 j.m./ml	1 fiol.a 5 ml	5909990005673	2014-07-01	2 lata	1069.0, Laronidasum	2 106,00	2 211,30	2 211,30	B.24.	bezpłatne	0 zł
144	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
145	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
146	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
147	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
148	Leuprorelinum	Lucrin Depot, mikrosfery do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 3,75 mg	1 zest.	5909990686117	2014-07-01	2 lata	1070.1, analogi gonadoliberyny - leuprorelina	297,60	312,48	312,48	B.18.	bezpłatne	0 zł
149	Mecaserminum	Increlex, roztwór do wstrzykiwań, 0,01 g/ml	1 fiol.a 4 ml	5909990076024	2014-07-01	2 lata	1071.0, Mecasermine	2 538,04	2 664,94	2 664,94	B.20.	bezpłatne	0 zł
150	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
151	Nilotinibum	Tasigna, kaps., 200 mg	112 kaps.	5909990073535	2014-07-01	2 lata	1072.0, Nilotynib	14 672,01	15 405,61	15 405,61	B.14.	bezpłatne	0 zł
152	Nonacog alfa	BeneFIX, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 250 j.m.	1 fiol. (+ rozp.)	5909990057184	2014-07-01	2 lata	1091.1, Factor IX coagulationis humanus recombinante	675,00	708,75	708,75	B.15.	bezpłatne	0 zł
153	Nonacog alfa	BeneFIX, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 500 j.m.	1 fiol. (+ rozp.)	5909990057191	2014-07-01	2 lata	1091.1, Factor IX coagulationis humanus recombinante	1 350,00	1 417,50	1 417,50	B.15.	bezpłatne	0 zł
154	Nonacog alfa	BeneFIX, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1000 j.m.	1 fiol. (+ rozp.)	5909990057207	2014-07-01	2 lata	1091.1, Factor IX coagulationis humanus recombinante	2 700,00	2 835,00	2 835,00	B.15.	bezpłatne	0 zł
155	Nonacog alfa	BeneFIX, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 2000 j.m.	1 fiol. (+ rozp.)	5909990057221	2014-07-01	2 lata	1091.1, Factor IX coagulationis humanus recombinante	5 400,00	5 670,00	5 670,00	B.15.	bezpłatne	0 zł
156	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	760,91	B.15.	bezpłatne	0 zł
157	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	1 521,82	B.15.	bezpłatne	0 zł
158	Octocog alfa	Advate, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1000 j.m.	1 fiol. (+ rozp. 5 ml + akcesoria)	5909990224340	2014-07-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinante	3 603,96	3 784,16	3 043,64	B.15.	bezpłatne	0 zł
159	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	4 565,46	B.15.	bezpłatne	0 zł
160	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	6 087,28	B.15.	bezpłatne	0 zł
161	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	9 130,92	B.15.	bezpłatne	0 zł
162	Octocog alfa	Kogenate Bayer, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 250 j.m.	1 fiol. (+amp-strz.+ łącznik fiol.)	5909990020775	2014-07-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinante	734,40	771,12	760,91	B.15.	bezpłatne	0 zł
163	Octocog alfa	Kogenate Bayer, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 500 j.m.	1 fiol. (+amp-strz.+ łącznik fiol.)	5909990020782	2014-07-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinante	1 468,80	1 542,24	1 521,82	B.15.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
164	Octocog alfa	Recombinat 1000 IU, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	1 zestaw: fiol. proszku + fiol. rozp. + urządzenie BAXJECT II + strzykawka + zestaw do infuzji + 2 waciki + 2 plastry	5909990083398	2014-07-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinat	2 898,72	3 043,66	3 043,64	B.15.	bezpłatne	0 zł
165	Octocog alfa	Recombinat 1000 IU, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 100 j.m./ml	1 zestaw: fiol. proszku + fiol. rozp. + strzykawka + 2 igły + zestaw do infuzji + 2 waciki + 2 plastry	5909990736997	2014-07-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinat	2 898,72	3 043,66	3 043,64	B.15.	bezpłatne	0 zł
166	Octocog alfa	Recombinat 250 IU, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 25 j.m./ml	1 zestaw: fiol. proszku + fiol. rozp. + strzykawka + 2 igły + zestaw do infuzji + 2 waciki + 2 plastry	5909990083343	2014-07-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinat	724,68	760,91	760,91	B.15.	bezpłatne	0 zł
167	Octocog alfa	Recombinat 250 IU, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 25 j.m./ml	1 zestaw: fiol. proszku + fiol. rozp. + urządzenie BAXJECT II + strzykawka + zestaw do infuzji + 2 waciki + 2 plastry	5909990736973	2014-07-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinat	724,68	760,91	760,91	B.15.	bezpłatne	0 zł
168	Octocog alfa	Recombinat 500 IU, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 50 j.m./ml	1 zestaw: fiol. proszku + fiol. rozp. + strzykawka + 2 igły + zestaw do infuzji + 2 waciki + 2 plastry	5909990083350	2014-07-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinat	1 449,36	1 521,83	1 521,82	B.15.	bezpłatne	0 zł
169	Octocog alfa	Recombinat 500 IU, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 50 j.m./ml	1 zestaw: fiol. proszku + fiol. rozp. + urządzenie BAXJECT II + strzykawka + zestaw do infuzji + 2 waciki + 2 plastry	5909990736980	2014-07-01	2 lata	1090.1, Factor VIII coagulationis humanus recombinat	1 449,36	1 521,83	1 521,82	B.15.	bezpłatne	0 zł
170	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
171	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
172	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
173	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
174	Panitumumabum	Vectibix, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990646531	2014-07-01	2 lata	1096.0, Leki p-nowotworowe, przeciwciała monoklonalne - panitumumab	1 728,00	1 814,40	1 814,40	B.4.	bezpłatne	0 zł
175	Panitumumabum	Vectibix, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 20 ml	5909990646555	2014-07-01	2 lata	1096.0, Leki p-nowotworowe, przeciwciała monoklonalne - panitumumab	6 912,00	7 257,60	7 257,60	B.4.	bezpłatne	0 zł
176	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
177	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
178	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
179	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
180	Peginterferonum alfa-2a	Pegasys, roztwór do wstrzykiwań, 90 µg/0,5 ml	1 amp.-strz. a 0,5 ml (+igła)	5902768001013	2014-03-01	2 lata	1074.1, Peginterferonum alfa 2a	405,00	425,25	425,25	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
181	Peginterferonum alfa-2a	Pegasys, roztwór do wstrzykiwań, 135 µg/0,5 ml	1 wstrz. + 2 gaziki nasączone alkoholem	5909990881192	2014-07-01	2 lata	1074.1, Peginterferonum alfa 2a	664,99	698,24	698,24	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
182	Peginterferonum alfa-2a	Pegasys, roztwór do wstrzykiwań, 180 µg/0,5 ml	1 wstrz. + 2 gaziki nasączone alkoholem	5909990881260	2014-07-01	2 lata	1074.1, Peginterferonum alfa 2a	810,00	850,50	850,50	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
183	Peginterferonum alfa-2a	Pegasys, roztwór do wstrzykiwań, 270 µg/ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml (+igła)	5909990984718	2014-07-01	2 lata	1074.1, Peginterferonum alfa 2a	664,99	698,24	698,24	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
184	Peginterferonum alfa-2a	Pegasys, roztwór do wstrzykiwań, 360 µg/ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml (+igła)	5909990984817	2014-07-01	2 lata	1074.1, Peginterferonum alfa 2a	810,00	850,50	850,50	B.2.; B.1.	bezpłatne	0 zł
185	Peginterferonum alfa-2b	PegIntron, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 0,05 mg/0,5 ml	1 zest. (1 wstrz.+1 igła+ 2 waciki)	5909991039110	2014-07-01	2 lata	1074.2, Peginterferonum alfa 2b	297,00	311,85	311,85	B.2.	bezpłatne	0 zł
186	Peginterferonum alfa-2b	PegIntron, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 0,12 mg/0,5 ml	1 zest.	5909991039219	2014-07-01	2 lata	1074.2, Peginterferonum alfa 2b	712,80	748,44	748,44	B.2.	bezpłatne	0 zł
187	Peginterferonum alfa-2b	PegIntron, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 0,08 mg/0,5 ml	1 zest.	5909991039318	2014-07-01	2 lata	1074.2, Peginterferonum alfa 2b	475,20	498,96	498,96	B.2.	bezpłatne	0 zł
188	Peginterferonum alfa-2b	PegIntron, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 0,15 mg/0,5 ml	1 zest.	5909991039417	2014-07-01	2 lata	1074.2, Peginterferonum alfa 2b	891,00	935,55	935,55	B.2.	bezpłatne	0 zł
189	Peginterferonum alfa-2b	PegIntron, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 0,1 mg/0,5 ml	1 zest.	5909991039516	2014-07-01	2 lata	1074.2, Peginterferonum alfa 2b	594,00	623,70	623,70	B.2.	bezpłatne	0 zł
190	Pemetreksedum	Alimta 100 mg, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol.a 100 mg	5909990080205	2014-07-01	2 lata	1034.0, Pemetreksed	764,10	802,31	802,31	B.6.	bezpłatne	0 zł
191	Pemetreksedum	Alimta 500 mg, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 500 mg	1 fiol.a 500 mg	5909990009664	2014-07-01	2 lata	1034.0, Pemetreksed	3 822,12	4 013,23	4 013,23	B.6.	bezpłatne	0 zł
192	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
193	Ribavirinum	Copegus, tabl. powł., 200 mg	168 tabl. powł.	59099900996223	2013-05-01	2 lata	1075.0, Ribavirinum	1 893,02	1 987,67	1 987,34	B.2.	bezpłatne	0 zł
194	Ribavirinum	Rebetol, kaps. twarde, 200 mg	140 kaps.	5909990999828	2014-07-01	2 lata	1075.0, Ribavirinum	1 577,26	1 656,12	1 656,12	B.2.	bezpłatne	0 zł
195	Rituximabum	MabThera, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg	2 fiol.a 10 ml	5909990418817	2014-07-01	2 lata	1035.0, Rituximabum	2 445,01	2 567,26	2 567,26	B.33.; B.12.	bezpłatne	0 zł
196	Rituximabum	MabThera, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 500 mg	1 fiol.a 50 ml	5909990418824	2014-07-01	2 lata	1035.0, Rituximabum	6 112,52	6 418,15	6 418,15	B.33.; B.12.	bezpłatne	0 zł
197	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
198	Somatropinum	Genotropin 12, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 12 mg	1 fiol. (+1 rozp.)	5909990771813	2014-07-01	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
199	Somatropinum	Genotropin 5,3, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 5,3 mg	1 fiol.s.subs. (+ rozp.)	5909990671014	2014-07-01	2 lata	1077.0, Somatropinum	480,70	504,74	504,74	B.42.; B.41.; B.38.; B.19.	bezpłatne	0 zł
200	Somatropinum	Omnitrope, roztwór do wstrzykiwań, 5 mg/1,5 ml (15 j.m.)	5 wkł.a 1,5 ml	5909990050161	2014-07-01	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
201	Somatropinum	Omnitrope, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/1,5 ml (30 j.m.)	5 wkł.a 1,5 ml	5909990072897	2014-07-01	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
202	Sorafenibum	Nexavar, tabl. powł., 200 mg	112 tabl.	5909990588169	2014-07-01	2 lata	1078.0, Sorafenib	15 660,00	16 443,00	16 443,00	B.5.; B.10.	bezpłatne	0 zł
203	Sunitinibum	Sutent, kaps. twarde, 12,5 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990079377	2014-07-01/2013-11-01/2014-09-01	2 lata	1079.0, Sunitinib	5 340,36	5 607,38	5 607,38	B.3.; B.10.; B.53.; B.8.	bezpłatne	0 zł
204	Sunitinibum	Sutent, kaps. twarde, 25 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990079384	2014-07-01/2013-11-01/2014-09-01	2 lata	1079.0, Sunitinib	10 680,72	11 214,76	11 214,76	B.3.; B.10.; B.53.; B.8.	bezpłatne	0 zł
205	Sunitinibum	Sutent, kaps. twarde, 50 mg	28 kaps. (4 blist.po 7 szt.)	5909990079391	2014-07-01	2 lata	1079.0, Sunitinib	21 361,45	22 429,52	22 429,52	B.3.; B.10.	bezpłatne	0 zł
206	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
207	Telaprevirum	Incivo, tabl. powl., 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
208	Tenofoviru disoproksilum fumaratum	Viread, tabl. powl., 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
209	Tobramycynum	Bramitob, roztwór do nebulizacji, 300 mg/4 ml	56 poj.a 4 ml	5909990045976	2014-07-01	2 lata	1081.0, Tobramycynum	8 316,00	8 731,80	8 731,80	B.27.	bezpłatne	0 zł
210	Tobramycynum	Tobi, płyn do inhalacji z nebulizatora, 300 mg/5 ml	56 amp.a 5 ml	5909991056216	2014-07-01	2 lata	1081.0, Tobramycynum	6 685,20	7 019,46	7 019,46	B.27.	bezpłatne	0 zł
211	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
212	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
213	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
214	Toxinum botulinicum typum A ad iniectabile	Botox, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 100 Jednostek Allergan	1 fiol.	5909990674817	2014-07-01/2014-09-01	2 lata	1055.2, toksyny botulinowe - 2	612,38	643,00	643,00	B.28.; B.30.; B.57.	bezpłatne	0 zł
215	Toxinum botulinicum typum A ad iniectabile	Dysport, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 500 j.	1 fiol.a 500 j.(LD50)	5909990729227	2014-07-01/2014-03-01	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
216	Toxinum botulinicum typum A ad iniectabile	Xeomin, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 100 j.	1 fiol.a 100 j. (LD50)	5909990643950	2014-07-01	2 lata	1055.1, toksyny botulinowe - 1	528,12	554,53	554,53	B.28.	bezpłatne	0 zł
217	Trabectedinum	Yondelis, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 0,25 mg	1 fiol.	5909990635177	2014-07-01	2 lata	1088.0, Trabectedin	1 917,00	2 012,85	2 012,85	B.8.	bezpłatne	0 zł
218	Trabectedinum	Yondelis, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 1 mg	1 fiol.	5909990635184	2014-07-01	2 lata	1088.0, Trabectedin	7 668,00	8 051,40	8 051,40	B.8.	bezpłatne	0 zł
219	Trastuzumabum	Herceptin, proszek do przygotowania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg	1 fiol.a 15 ml	5909990855919	2014-07-01/2014-03-01	2 lata	1082.0, Trastuzumabum	2 678,40	2 812,32	2 812,32	B.9.; B.58.	bezpłatne	0 zł
220	Treprostynilum	Remodulin, roztwór do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol.a 20 ml	5909990046805	2014-07-01	2 lata	1083.0, Treprostynilum	12 690,00	13 324,50	13 324,50	B.31.	bezpłatne	0 zł
221	Treprostynilum	Remodulin, roztwór do infuzji, 2,5 mg/ml	1 fiol.a 20 ml	5909990046850	2014-07-01	2 lata	1083.0, Treprostynilum	31 725,00	33 311,25	33 311,25	B.31.	bezpłatne	0 zł
222	Treprostynilum	Remodulin, roztwór do infuzji, 5 mg/ml	1 fiol.a 20 ml	5909990046867	2014-07-01	2 lata	1083.0, Treprostynilum	63 450,00	66 622,50	66 622,50	B.31.	bezpłatne	0 zł
223	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
224	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
225	Velaglucerasum alfa	VPRIV, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 400 j.	1 fiol.	5909990816774	2014-03-01	2 lata	1123.0, Welaglucerasa alfa	7 091,28	7 445,84	7 445,84	B.60.	bezpłatne	0 zł
226	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)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></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.</p> <p>W uzasadnionych przypadkach (marskość wątroby z nadciśnieniem wrotnym, hipersplenizm, żylaki przelyku, naczyniakowatość, hemofilia i inne skazy krwotoczne) po uzyskaniu zgody konsultanta wojewódzkiego, w ocenie stopnia nasilenia włóknienia wątrobowego można uwzględnić badanie elastograficzne.</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><b>1. Interferony:</b></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) ampułkostrzykawkę zawierające 3 mln j.m./0,5 ml,</p> <p>b) ampułkostrzykawkę zawierające 6 mln j.m./0,5 ml,</p> <p>c) ampułkostrzykawkę 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 leukocytny:</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><b>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia interferonem</b></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><b>2. Monitorowanie leczenia interferonem</b></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) w 2, 4, 6, 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 36, 40, 44, 48 tygodniu:</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><b>4. Choroby lub stany wykluczające stosowanie interferonów</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) niewyrównana marskość wątroby;</li> <li>2) ciężka współistniejąca choroba serca, w tym niewydolność krążenia, niestabilna choroba wieńcowa;</li> <li>3) niewyrównana cukrzyca insulinozależna;</li> <li>4) choroby o podłożu autoimmunologicznym, z wyłączeniem autoimmunologicznego zapalenia wątroby typu II (anty-LKM-1);</li> <li>5) niewyrównana nadczynność tarczycy;</li> <li>6) retinopatia (po konsultacji okulistycznej);</li> <li>7) padaczka (po konsultacji neurologicznej);</li> <li>8) czynne uzależnienie od alkoholu lub środków odurzających;</li> <li>9) ciąża lub karmienie piersią;</li> <li>10) czynna psychoza, depresja (po konsultacji psychiatrycznej);</li> <li>11) choroba nowotworowa czynna lub z dużym ryzykiem wznowy (po konsultacji onkologicznej, hematoonkologicznej lub hematologicznej);</li> <li>12) inne przeciwwskazania do stosowania poszczególnych rodzajów interferonu określone w odpowiednich charakterystykach produktów leczniczych.</li> </ol> <p><b>5. Kryteria wyłączenia z leczenia interferonem</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) brak odpowiedzi po 12 tygodniach leczenia definiowanej jako zmniejszenie poziomu wirerii HBV DNA o co najmniej 1 log<sub>10</sub>;</li> </ol>	<p><b>2. Analogi nukleozydowe lub nukleotydydowe</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) lamiwudyna:       <ul style="list-style-type: none"> <li>- tabletki po 100 mg - raz dziennie 1 tabletką;</li> </ul> </li> <li>2) entekawir:       <ul style="list-style-type: none"> <li>a) tabletki po 0,5 mg - raz dziennie 1 tabletką u osób uprzednio nieleczonych analogami nukleozydowymi lub nukleotydydowymi,</li> <li>b) tabletki po 1,0 mg - raz dziennie 1 tabletką u osób uprzednio leczonych analogami nukleozydowymi lub nukleotydydowymi;</li> </ul> </li> <li>3) adefowir:       <ul style="list-style-type: none"> <li>- tabletki po 10,0 mg - raz dziennie 1 tabletką;</li> </ul> </li> <li>4) tenofowir:       <ul style="list-style-type: none"> <li>- tabletki po 245 mg - raz dziennie 1 tabletką.</li> </ul> </li> </ol>	<ul style="list-style-type: none"> <li>a) morfologia krwi,</li> <li>b) oznaczenie poziomu ALT;</li> </ul> <ol style="list-style-type: none"> <li>3) w 4, 12, 24, 48 tygodniu - oznaczenie stężenia kreatyniny;</li> <li>4) w 12 tygodniu:       <ul style="list-style-type: none"> <li>a) poziom wirerii HBV DNA,</li> <li>b) oznaczenie antygeny HBsAg;</li> </ul> </li> <li>5) w 24, 48 tygodniu:       <ul style="list-style-type: none"> <li>a) oznaczenie antygeny HBsAg,</li> <li>b) oznaczenie antygeny HBeAg,</li> <li>c) oznaczenie przeciwciał anti-HBe,</li> <li>d) poziom wirerii HBV DNA;</li> </ul> </li> <li>6) w 12, 24, 36, 48 tygodniu:       <ul style="list-style-type: none"> <li>a) oznaczenie poziomu TSH,</li> <li>b) oznaczenie poziomu fT4 lub fT3;</li> </ul> </li> <li>7) w 48 tygodniu:       <ul style="list-style-type: none"> <li>a) proteinogram,</li> <li>b) czas lub wskaźnik protrombinowy,</li> <li>c) oznaczenie poziomu AFP,</li> <li>d) USG jamy brzusznej.</li> </ul> </li> </ol> <p><b>3. Badania przy kwalifikacji do leczenia analogami nukleozydów lub nukleotydydów</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) poziom wirerii HBV DNA;</li> <li>2) oznaczenie antygeny HBe;</li> <li>3) oznaczenie przeciwciał anti-HBe;</li> <li>4) wiogram (lekooporność);</li> <li>5) morfologia krwi;</li> <li>6) oznaczenie poziomu ALT;</li> <li>7) proteinogram;</li> <li>8) czas lub wskaźnik protrombinowy;</li> <li>9) oznaczenie stężenia kreatyniny;</li> <li>10) USG jamy brzusznej;</li> <li>11) biopsja wątroby - w przypadkach uzasadnionych kryteriami kwalifikacji.</li> </ol>
--	--	---

<p>2) wystąpienie objawów nadwrażliwości lub nietolerancji na substancję czynną lub pomocniczą;</p> <p>3) choroby lub stany wymienione w ust. 4 ujawnione w trakcie leczenia interferonem.</p> <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 log<sub>10</sub>.</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.</p> <p>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 wiogramu 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 log<sub>10</sub> można kontynuować podawanie leku do</p>		<p><b>4. Monitorowanie leczenia analogami nukleozydów lub nukleotydów</b></p> <p>1) w dniu rozpoczęcia terapii:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) morfologia krwi,</li><li>b) oznaczenie poziomu ALT,</li><li>c) czas lub wskaźnik protrombinowy,</li><li>d) oznaczenie stężenia kreatyniny,</li><li>e) oznaczenie poziomu AFP;</li></ul> <p>2) w 4, 12, 24, 48 tygodniu:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) oznaczenie stężenia kreatyniny,</li><li>b) morfologia krwi,</li><li>c) oznaczenie poziomu ALT;</li></ul> <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"><li>a) oznaczenie antygeny HBsAg,</li><li>b) oznaczenie antygeny HBeAg,</li><li>c) oznaczenie przeciwciał anti-HBe,</li><li>d) poziom wirerii HBV DNA,</li><li>e) oznaczenie lekooporności przy jej podejrzeniu;</li></ul> <p>5) w 48 tygodniu i następnie co 48 tygodni:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) czas lub wskaźnik protrombinowy,</li><li>b) proteinogram,</li><li>c) oznaczenie poziomu AFP,</li><li>d) USG jamy brzusznej.</li></ul> <p><b>5. Monitorowanie programu:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do</li></ul>
--	--	--



<p>osiągnięcia niewykrywalnego HBV DNA w 48 tygodniu.</p> <p>7. W uzasadnionych przypadkach, zwłaszcza po wyczerpaniu opcji terapeutycznych lub nieuzyskaniu nieoznaczalnej wiremii HBV DNA należy rozważyć leczenie interferonem.</p> <p>Ponadto w przypadkach stwierdzenia oporności na leki stosowane w monoterapii, wyczerpaniu opcji terapeutycznych i nieuzyskaniu nieoznaczalnej wiremii HBV DNA należy rozważyć wdrożenie terapii skojarzonej analogiem nukleotydowym i nukleozydowym, po uzyskaniu zgody konsultanta wojewódzkiego i krajowego w dziedzinie chorób zakaźnych.</p> <p><b>8. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>8.1. Leczenie można zakończyć u osób leczonych dłużej niż rok, po stwierdzeniu:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) serokonwersji w układzie "s" lub</li><li>2) dwukrotnie ujemnych wyników oznaczenia HBV DNA wykonanych w odstępach co najmniej 3 miesięcy.</li></ol> <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>		NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.
---	--	---

## Załącznik B.2.

**LECZENIE PRZEWLEKŁEGO WIRUSOWEGO ZAPALENIA WĄTROBY TYPU C (ICD-10 B 18.2)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></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> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) obecność wirerii HCV RNA w surowicy krwi lub w tkance wątrobowej;</li> <li>2) obecność przeciwciał anti-HCV;</li> <li>3) zmiany zapalne i włóknienie w obrazie histopatologicznym wątroby.</li> </ol> <p>U pacjentów z genotypem 2 i 3 można odstąpić od biopsji wątroby, uwzględniając wyniki badania elastograficznego.</p> <p>U pacjentów z genotypem 1 i 4 z marskością wątroby z nadciśnieniem wrotnym, hipersplenizmem, żylakami przełyku, naczyniakowatością wątroby, hemofilią i innymi skazami krwotocznymi po uzyskaniu zgody konsultanta wojewódzkiego, można odstąpić od biopsji wątroby i w ocenie stopnia nasilenia włóknienia wątrobowego można uwzględniać wynik badania elastograficznego.</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><b>1. Interferon pegylowany alfa-2a</b></p> <p>1.1. Dawkowanie interferonu pegylowanego alfa-2a w terapii skojarzonej z rybawiryną lub w monoterapii:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) 180 µg;</li> <li>2) 135 µg - u świadczeniobiorców ze schyłkową niewydolnością nerek oraz u świadczeniobiorców wymagających zgodnie z wytycznymi zawartymi w Charakterystyce Produktu Leczniczego częściowej redukcji dawki;</li> <li>3) 90 µg – u świadczeniobiorców wymagających zgodnie z wytycznymi zawartymi w Charakterystyce Produktu Leczniczego częściowej redukcji dawki;</li> <li>4) w przypadku wystąpienia działań niepożądanych możliwa jest redukcja dawki (interferonu lub rybawiryny) albo przerwanie leczenia zgodnie z wytycznymi zawartymi w Charakterystyce Produktu Leczniczego.</li> </ol> <p>1.2. Dawkowanie rybawiryny w terapii skojarzonej z interferonem pegylowanym alfa-2a:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) genotyp 1 lub 4: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) 1000 mg/dobę dla świadczeniobiorców o masie ciała poniżej 75 kg,</li> <li>b) 1200 mg/dobę dla świadczeniobiorców o masie ciała równej lub powyżej 75 kg;</li> </ol> </li> <li>2) genotyp 2 lub 3 - 800 mg/dobę.</li> </ol> <p>1.3. Czas terapii dla leczenia skojarzonego:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) genotyp 1 lub 4: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) 48 tygodni, gdy po 12 tygodniach stwierdzono brak wirerii HCV RNA,</li> </ol> </li> </ol>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia interferonami (w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami):</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) oznaczenie PCR HCV metodą ilościową;</li> <li>2) morfologia krwi;</li> <li>3) oznaczenie poziomu AIAT;</li> <li>4) proteinogram;</li> <li>5) czas lub wskaźnik protrombinowy;</li> <li>6) oznaczenie autoprzeciwciał;</li> <li>7) oznaczenie poziomu TSH;</li> <li>8) oznaczenie poziomu fT4 lub fT3;</li> <li>9) oznaczenie poziomu kwasu moczowego;</li> <li>10) oznaczenia poziomu mocznika i kreatyniny;</li> <li>11) oznaczenie poziomu glukozy;</li> <li>12) oznaczenie przeciwciał anti-HIV;</li> <li>13) oznaczenie antygeny Hbs;</li> <li>14) USG jamy brzusznej;</li> <li>15) biopsja wątroby - w przypadkach uzasadnionych kryteriami kwalifikacji;</li> <li>16) próba ciążowa u kobiet w wieku rozrodczym;</li> <li>17) oznaczenie genotypu HCV u osób leczonych interferonami pegylowanymi;</li> <li>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.</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia interferonami (w monoterapii lub w skojarzeniu z innymi lekami):</b></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>d) z częściową odpowiedzią na wcześniejsze leczenie</p>	<p>b) dopuszczalne jest leczenie przez 24 tygodnie, gdy stwierdzono:</p> <p>- niskie wyjściowe miano wirusa (<math>\leq 800\ 000</math> 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 wiremia HCV RNA obniża się o co najmniej 2 <math>\log_{10}</math> 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 wirerii o minimum 2 <math>\log_{10}</math> 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 <math>\log_{10}</math> 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><b>2. Interferon pegylowany alfa-2b</b></p> <p>2.1. Dawkowanie interferonu pegylowanego alfa-2b w terapii skojarzonej z rybawiryną:</p> <p>1) 1,5 <math>\mu\text{g}/\text{kg}</math> masy ciała / tydzień - świadczeniobiorcy powyżej 18 roku życia;</p>	<p><b>1) świadczeniobiorcy z genotypem 2 lub 3 leczeni interferonem alfa pegylowanym:</b></p> <p>a) w 1 dniu:</p> <p>- oznaczenie poziomu AIAT;</p> <p>- morfologia krwi;</p> <p>- próba ciążowa u kobiet w wieku rozrodczym;</p> <p>b) w 2, 4, 6, 8, 12, 16, 20, 24 tygodniu:</p> <p>- oznaczenie poziomu AIAT;</p> <p>- morfologia krwi;</p> <p>c) w 12 tygodniu:</p> <p>- oznaczenie stężenia kreatyniny;</p> <p>- oznaczenie poziomu kwasu moczowego;</p> <p>- oznaczenie poziomu TSH;</p> <p>- oznaczenie poziomu fT4;</p> <p>d) w 24 tygodniu:</p> <p>- oznaczenie poziomu GGTP;</p> <p>- oznaczenie poziomu fosfatazy zasadowej;</p> <p>- oznaczenie stężenia kreatyniny;</p> <p>- oznaczenie poziomu kwasu moczowego;</p> <p>- oznaczenie poziomu TSH;</p> <p>- oznaczenie poziomu fT4;</p> <p>- oznaczenie poziomu AFP;</p> <p>- proteinogram;</p> <p>- oznaczenie PCR HCV metodą ilościową lub jakościową;</p> <p>- USG jamy brzusznej;</p> <p>e) w 48 tygodniu - oznaczenie PCR HCV metodą ilościową lub jakościową;</p> <p><b>2) świadczeniobiorcy z genotypem 1 lub 4 leczeni interferonem alfa pegylowanym:</b></p> <p>a) w 1 dniu:</p> <p>- morfologia krwi;</p> <p>- oznaczenie poziomu AIAT;</p> <p>- próba ciążowa u kobiet w wieku rozrodczym;</p> <p>b) w 2, 4, 6, 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 36, 40, 44, 48, 52, 56, 60, 64, 68, 72 tygodniu:</p>
--	---	--

<p>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) pozawątrobowa manifestacja 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>a) brak wcześniejszego leczenia;</p> <p>b) brak cech dekompensacji czynności wątroby;</p> <p>c) stwierdzenie obecności HCV-RNA w surowicy;</p>	<p>2) 60 µg/m<sup>2</sup> 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 rybawiryny) albo przerwanie leczenia zgodnie z wytycznymi zawartymi w Charakterystyce 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 wiremii HCV RNA,</p> <p>b) dopuszczalne jest leczenie przez 24 tygodnie, gdy stwierdzono:</p> <p>- niskie wyjściowe miano wirusa (&lt; 600 000 j.m./ml) oraz</p> <p>- brak wiremii HCV RNA w 4 tygodniu leczenia oraz</p> <p>- brak wiremii HCV RNA w 24 tygodniu</p>	<p>- morfologia krwi;</p> <p>- oznaczenie poziomu AIAT;</p> <p>c) w 4 tygodniu:</p> <p>- oznaczenie PCR HCV metodą ilościową u świadczeniobiorców leczonych telaprewirem oraz (w genotypie 1) u świadczeniobiorców z wyjściową wiremią, poniżej 600 000 IU/ml;</p> <p>d) w 8 tygodniu:</p> <p>- oznaczenie PCR HCV metodą jakościową u osób leczonych boceprewirem;</p> <p>e) w 12, 24, 36, 48, 60 tygodniu:</p> <p>- oznaczenie stężenia kreatyniny;</p> <p>- oznaczenie poziomu kwasu moczowego;</p> <p>- oznaczenie poziomu TSH;</p> <p>- oznaczenie poziomu fT4;</p> <p>f) w 12 tygodniu - oznaczenie PCR HCV metodą ilościową;</p> <p>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;</p> <p>h) w 24 tygodniu:</p> <p>- oznaczenie PCR HCV metodą ilościową lub jakościową;</p> <p>- oznaczenie poziomu AFP;</p> <p>i) na zakończenie leczenia - w 24 albo 48, albo 72 tygodniu:</p> <p>- oznaczenie poziomu GGTP;</p> <p>- oznaczenie poziomu fosfatazy zasadowej;</p> <p>- oznaczenie stężenia kreatyniny;</p> <p>- oznaczenie poziomu kwasu moczowego;</p> <p>- oznaczenie poziomu TSH;</p> <p>- oznaczenie poziomu fT4;</p> <p>- oznaczenie poziomu AFP;</p> <p>- proteinogram;</p> <p>- oznaczenie PCR HCV metodą ilościową lub jakościową;</p> <p>- USG jamy brzusznej;</p> <p>j) po 24 tygodniach od zakończenia leczenia - w 48 albo 72, albo</p>
---	--	---

<p>d) stwierdzenie obecności przeciwciał anti-HCV w surowicy.</p> <p>6. Szczegółowe kryteria kwalifikacji do leczenia interferonami rekombinowanymi alfa:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) przeciwwskazania do stosowania interferonu pegylowanego;</li> <li>2) nietolerancja lub działania niepożądane po stosowaniu interferonu pegylowanego;</li> <li>3) przeciwwskazania do zastosowania interferonu pegylowanego alfa-2b u świadczeniobiorców poniżej 18 roku życia.</li> </ol> <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> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) niepowodzenie terapeutyczne po leczeniu interferonem pegylowanym lub interferonem rekombinowanym i potwierdzona celowość ponownego rozpoczęcia leczenia;</li> <li>2) nietolerancja i inne działania niepożądane po stosowaniu interferonu pegylowanego lub interferonu rekombinowanego;</li> <li>3) zaawansowane włóknienie lub wyrównana marskość wątroby.</li> </ol> <p>8. Kryteria uniemożliwiające kwalifikację do programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) nadwrażliwość na substancję czynną lub substancję pomocniczą;</li> <li>2) niestwierdzenie HCV RNA w surowicy lub w tkance wątrobowej przy obecności przeciwciał anti-HCV;</li> <li>3) niewyrównana marskość wątroby;</li> <li>4) ciężka współistniejąca choroba serca, w tym niewydolność krążenia, niestabilna choroba wieńcowa;</li> <li>5) niewyrównana cukrzyca insulinozależna;</li> </ol>	<p>leczenia,</p> <p>c) 72 tygodnie, gdy po 12 tygodniach leczenia wiremia HCV RNA obniża się o co najmniej 2 log<sub>10</sub> i zanika po 24 tygodniach leczenia;</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>2) genotyp 2 lub 3 - 24 tygodnie;</li> <li>3) niezależnie od genotypu, przy współistniejącym zakażeniu HIV i HCV - 48 tygodni.</li> </ol> <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> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) po 12 tygodniach terapii nie stwierdza się spadku wirerii o minimum 2 log<sub>10</sub> względem wartości wyjściowej albo</li> <li>b) po 24 tygodniach terapii wiremia HCV RNA jest nadal wykrywalna, mimo że po 12 tygodniach zmniejszyła się o ponad 2 log<sub>10</sub> względem wartości wyjściowej.</li> </ol> <p>2.6. U świadczeniobiorców z włóknieniem wątroby powyżej 2 punktów w skali Scheuer'a lub manifestacją pozawątrobową zakażenia HCV terapię kontynuuje się do 48 tygodni.</p> <p><b>3. Interferon rekombinowany alfa-2a oraz interferon rekombinowany alfa-2b</b></p> <p>3.1. Dawkowanie interferonu rekombinowanego alfa-2a oraz interferonu rekombinowanego alfa-2b w terapii skojarzonej z rybawiryną lub w monoterapii:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) świadczeniobiorcy powyżej 18 roku życia - zgodnie z charakterystykami odpowiednich produktów leczniczych;</li> <li>2) świadczeniobiorcy od 3 do 18 roku życia (może być stosowany jedynie interferon rekombinowany alfa-2b) – 3 mln j.m./m<sup>2</sup> powierzchni ciała, 3 razy w tygodniu przez 24 lub 48 tygodni, zgodnie z charakterystyką produktu leczniczego.</li> </ol>	<p>96 tygodniu</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- oznaczenie PCR HCV metodą ilościową lub jakościową;</li> </ul> <p><b>3) świadczeniobiorcy leczeni interferonem rekombinowanym alfa albo interferonem naturalnym alfa:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) w 1 dniu: <ul style="list-style-type: none"> <li>- morfologia krwi;</li> <li>- oznaczenie poziomu AIAT;</li> <li>- próba ciążowa;</li> </ul> </li> <li>b) w 2, 4, 6, 8, 12, 16, 20, 24, 28, 32, 36, 40, 44, 48 tygodniu: <ul style="list-style-type: none"> <li>- morfologia krwi;</li> <li>- oznaczenie poziomu AIAT;</li> </ul> </li> <li>c) w 12, 24, 36 tygodniu: <ul style="list-style-type: none"> <li>- oznaczenie stężenia kreatyniny;</li> <li>- oznaczenie poziomu kwasu moczowego;</li> <li>- oznaczenie poziomu TSH;</li> <li>- oznaczenie poziomu fT4;</li> </ul> </li> <li>d) na zakończenie leczenia - w 24 albo 48 tygodniu: <ul style="list-style-type: none"> <li>- oznaczenie poziomu GGTP;</li> <li>- oznaczenie poziomu fosfatazy zasadowej;</li> <li>- oznaczenie stężenia kreatyniny;</li> <li>- oznaczenie poziomu kwasu moczowego;</li> <li>- oznaczenie poziomu TSH;</li> <li>- oznaczenie poziomu fT4;</li> <li>- oznaczenie poziomu AFP;</li> <li>- proteinogram;</li> <li>- oznaczenie PCR HCV metodą ilościową lub jakościową;</li> <li>- USG jamy brzusznej;</li> </ul> </li> <li>e) po 24 tygodniach od zakończenia leczenia - w 48 albo 72 tygodniu - oznaczenie PCR HCV metodą ilościową lub jakościową.</li> </ol> <p><b>3. Monitorowanie programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego</li> </ol>
--	--	--

<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>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;</p> <p>2) 1200 mg na dobę w 2 dawkach podzielonych dla świadczeniobiorców dorosłych o masie ciała równej lub powyżej 75 kg;</p> <p>3) 15 mg/kg masy ciała / dobę dla świadczeniobiorców od 3 do 18 roku życia.</p> <p><b>4. Interferon naturalny</b> - dawkowanie i czas trwania leczenia zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego.</p> <p><b>5. Telaprewir</b> 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 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>Funduszu Zdrowia;</p> <p>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</p> <p>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</p>
--	---	---

a) świadczeniobiorcy z HCV RNA poniżej 1000 IU/ml w 4 i 12 tygodniu leczenia – czas leczenia wynosi 48 tygodni.

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.

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.

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.

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.

5.8 Nie należy stosować redukcji dawek telaprewiru.

5.9 Telaprewir nie powinien być stosowany w monoterapii.

W przypadku konieczności przerwania leczenia pegylowanym interferonem alfa należy także odstawić telaprewir.

## **6. Boceprewir**

6.1 Boceprewir musi być podawany w skojarzeniu z interferonem pegylowanym 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 wirerii 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,



	<p>b) z częściową odpowiedzią na wcześniejszą terapię, kiedy stężenie HCV RNA obniżyło się w trakcie poprzedniego leczenia o co najmniej 2 log<sub>10</sub> (100-krotnie) w 12 tygodniu leczenia, lecz było nadal wykrywalne w 24 tygodniu lub reaktywacja wirerii wystąpiła w późniejszym okresie leczenia,</p> <p>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 rybawiryne.</p> <p>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.</p> <p>6.8 Leczenie należy przerwać, jeśli:</p> <p>a) wiremia w 12 tygodniu terapii przekracza 100 IU/mL albo</p> <p>b) wiremia w 24 tygodniu jest nadal wykrywalna (<math>\geq 25</math> IU/mL).</p>	
--	---	--

Załącznik B.3.

## 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><b>1. Leczenie adjuwantowe imatynibem chorych z wysokim ryzykiem nawrotu <math>\geq 50\%</math> 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 z rozsianym lub nieoperacyjnym nowotworem podścieliska przewodu pokarmowego, które ma na celu zahamowanie rozwoju choroby</b></p> <p><b>1.1. Kryteria kwalifikacji do leczenia imatynibem dzieci i dorosłych</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) rozpoznanie mięsaka podścieliskowego przewodu pokarmowego potwierdzone histologicznie;</li> <li>2) ekspresja CD117 potwierdzona immunohistochemicznie;</li> <li>3) leczenie adjuwantowe: obecność wysokiego ryzyka <math>\geq 50\%</math> 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-<math>\alpha</math> z wykluczeniem mutacji PDGFR-<math>\alpha</math>D842V;</li> <li>4) leczenie choroby zaawansowanej: brak możliwości wykonania resekcji lub obecność przerzutów udokumentowana na podstawie badania klinicznego lub wyników badań obrazowych;</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie imatynibu</b></p> <p><b>1.1. Dorosli</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) dobowa dawka początkowa - 400 mg jednorazowo,</li> <li>b) dobowa dawka w przypadku wystąpienia progresji 800 mg w dwóch dawkach (2x400mg).</li> </ol> <p><b>1.2. Dzieci</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) dzieci o powierzchni ciała do 1m<sup>2</sup>: 340 mg/m<sup>2</sup>, dawka dobowa jednorazowo. W przypadku wystąpienia progresji możliwe zwiększenie dawki dobowej dwukrotnie,</li> <li>b) dzieci o powierzchni ciała powyżej 1 m<sup>2</sup> dawkowanie jak dla dorosłych. W przypadku wystąpienia progresji możliwe zwiększenie dawki do 2 x 400 mg na dobę.</li> </ol> <p><b>2. Dawkowanie sunitynibu</b></p> <p><b>2.1. Dorosli</b></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 dobowa nie powinna być mniejsza niż 25 mg.</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia imatynibem albo sunitynibem</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>2) badanie ogólne moczu;</li> <li>3) aktywność transaminaz wątrobowych;</li> <li>4) stężenie bilirubiny;</li> <li>5) aktywności fosfatazy zasadowej;</li> <li>6) poziom albumin;</li> <li>7) EKG;</li> <li>8) tomografia komputerowa (TK) jamy brzusznej i miednicy (inne obszary w zależności od wskazań) Badanie TK nie dotyczy leczenia adjuwantowego imatynibem, jeśli było wykonane przed zabiegiem operacyjnym;</li> <li>9) oznaczenie mutacji KIT i PDGFRA (dotyczy wyłącznie kwalifikacji do leczenia adjuwantowego imatynibem).</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia imatynibem albo sunitynibem</b></p> <p>Badania kontrolne należy przeprowadzać podczas każdej wizyty świadczeniobiorcy - nie rzadziej niż raz na 4-6 tygodni:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>2) badanie ogólne moczu;</li> <li>3) aktywność aminotransferaz wątrobowych;</li> <li>4) stężenie bilirubiny;</li> <li>5) aktywność fosfatazy zasadowej;</li> <li>6) poziom albumin;</li> <li>7) tomografia komputerowa (badanie TK należy wykonywać</li> </ol>

<p>5) obecność zmian możliwych do zmierzenia w badaniu tomografii komputerowej;</p> <p>6) stan sprawności (według klasyfikacji WHO 0-2);</p> <p>7) prawidłowe wyniki badań czynności szpiku (liczba płytek krwi <math>\geq 75000/\text{mm}^3</math>, liczba bezwzględna neutrofilii <math>\geq 1000/\text{mm}^3</math>, stężenie hemoglobiny <math>\geq 8.0 \text{ g/dl}</math>);</p> <p>8) 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><b>1.2. Określenie czasu leczenia imatynibem w programie</b> Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p><b>1.3. Kryteria wyłączenia z leczenia imatynibem</b></p> <p>1) wystąpienie objawów nadwrażliwości na imatynib;</p> <p>2) nawrót GIST podczas leczenia adjuwantowego, które może trwać maksymalnie do 36 miesięcy;</p> <p>3) progresja choroby w trakcie stosowania leku po zwiększeniu dawki imatynibu do 800 mg/dobę; zwłaszcza pierwotna oporność na imatynib; u dzieci o pow. ciała do <math>1\text{m}^2</math> progresja choroby w trakcie stosowania leku po zwiększeniu dawki imatynibu dwukrotnie;</p> <p>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);</p> <p>5) 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</p>	<p><b>2.2. Dzieci</b></p> <p>a) dzieci powyżej 6 r. ż. dawkowanie jak u dorosłych,</p> <p>b) dzieci poniżej 6.r.ż. - dawka powinna być indywidualnie ustalana poczynając od 25 mg na dobę. 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.</p>	<p>co 3 miesiące u chorych leczonych adjuwantowo imatynibem oraz co 2 miesiące u chorych z nieoperacyjnym lub rozsiałym GIST w okresie pierwszych 6 miesięcy leczenia i następnie co 3 miesiące). Należy oceniać zmiany pod względem różnic ich wielkości (skala RECIST) i gęstości.</p> <p><b>3. Świadczeniodawca jest zobowiązany do przekazywania do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo - rozliczeniowych ujętych w załączniku nr 4 do umowy.</b></p> <p><b>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.</b></p> <p><b>5. Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ.</b></p>
--	---	--

<p>górnej granicy normy, ciężka niedokrwistość, neutropenia lub małopłytkowość);</p> <ol style="list-style-type: none"><li>6) stan sprawności według WHO 3-4;</li><li>7) obecność istotnych chorób współistniejących lub niewydolności narządowej (do oceny przez lekarza prowadzącego);</li><li>8) choroba serca oceniana na III lub IV klasę wg WHO (NYHA);</li><li>9) stosowanie warfaryny w pełnych dziennych dawkach;</li><li>10) ciąża;</li><li>11) karmienie piersią.</li></ol> <p><b>2. Leczenie sunitynibem</b></p> <p><b>2.1. Kryteria kwalifikacji do leczenia sunitynibem dzieci i dorosłych</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) rozpoznanie mięsaka podścieliska przewodu pokarmowego (GIST) potwierdzone histologicznie;</li><li>2) ekspresja CD117 potwierdzona immunohistochemicznie;</li><li>3) brak możliwości leczenia resekcji zmian lub obecność przerzutów udokumentowane na podstawie oceny stanu klinicznego i wyników badań obrazowych;</li><li>4) obecność zmian możliwych do zmierzenia w badaniu komputerowej tomografii;</li><li>5) udokumentowana progresja w czasie leczenia imatynibem (oporność) lub nietolerancja imatynibu (3-4 stopień toksyczności);</li><li>6) stan sprawności według klasyfikacji WHO 0-3;</li><li>7) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem: liczba płytek krwi <math>\geq 75000/\text{mm}^3</math>, liczba bezwzględna neutrofilii <math>\geq 1000/\text{mm}^3</math>, stężenie hemoglobiny <math>\geq 8.0 \text{ g/dl}</math>;</li><li>8) 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).</li></ol>		
---	--	--

<p><b>2.2. Określenie czasu leczenia sunitynibem w programie.</b> Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p><b>2.3. Wyłączenie z programu leczenia sunitynibem:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) wystąpienie objawów nadwrażliwości na sunitynib;</li><li>2) udokumentowana progresja choroby w trakcie stosowania leku;</li><li>3) brak skuteczności (pod postacią progresji choroby) po 3 miesiącach stosowania leku, nieakceptowalna, nawracająca (pomimo modyfikacji dawkowania) toksyczność według skali WHO <math>\geq 3</math> (zwłaszcza 3-krotny wzrost stężenia bilirubiny, 5-krotny wzrost aktywności aminotransferaz wątrobowych, neutropenia lub małopłytkowość; wystąpienie objawów zastoinowej niewydolności serca, ostrych incydentów niewydolności wieńcowej, niekontrolowanego nadciśnienia tętniczego oraz niestabilnych zaburzeń rytmu serca wymagających leczenia);</li><li>4) stan sprawności 4 według WHO.</li></ol>		
---	--	--

Załącznik B.4.

**LECZENIE ZAAWANSOWANEGO RAKA JELITA GRUBEGO (ICD-10 C18 – C20)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Leczenie zaawansowanego raka jelita grubego przy wykorzystaniu substancji czynnej bewacyzumab.</b></p> <p><b>1.1 Kryteria kwalifikacji:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) histologiczne rozpoznanie raka jelita grubego;</li> <li>2) potwierdzenie uogólnienia nowotworu, tj. obecności przerzutów w narządach odległych na podstawie wyników badań obrazowych;</li> <li>3) brak możliwości wykonania radykalnej metastazektomii;</li> <li>4) udokumentowana nieskuteczność chemioterapii pierwszej linii z udziałem fluoropirymidyny i irynotekanu;</li> <li>5) niestosowanie wcześniejszej terapii z wykorzystaniem oksaliplatyny lub bewacyzumabu;</li> <li>6) potwierdzenie obecności zmiany lub zmian nowotworowych umożliwiających ocenę odpowiedzi na leczenie według klasyfikacji RECIST;</li> <li>7) stan sprawności ogólnej w stopniach 0-2 według klasyfikacji Zubroda-WHO;</li> <li>8) wiek powyżej 18 roku życia;</li> <li>9) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) liczba płytek krwi większa lub równa <math>1,5 \times 10^5/\text{mm}^3</math>,</li> <li>b) bezwzględna liczba neutrofilów większa lub równa <math>1500/\text{mm}^3</math>,</li> <li>c) stężenie hemoglobiny większe lub równe <math>10,0 \text{ g/dl}</math>;</li> </ol> </li> <li>10) wskaźniki czynności wątroby i nerek: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) stężenie całkowitej bilirubiny nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem chorych z zespołem Gilberta),</li> <li>b) aktywność transaminaz (alaninowej i</li> </ol> </li> </ol>	<p><b>1. Bewacyzumab</b> -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"> <li>1) oksaliplatyna <math>85 \text{ mg/m}^2</math> powierzchni ciała dożylnie we wlewie trwającym 2 godziny – dzień 1;</li> <li>2) kwas folinowy <math>200 \text{ mg/m}^2</math> powierzchni ciała dożylnie we wlewie 2 godziny – dzień 1 i 2;</li> <li>3) fluorouracyl <math>400 \text{ mg/m}^2</math> powierzchni ciała dożylnie we wstrzyknięciu, a następnie <math>600 \text{ mg/m}^2</math> powierzchni ciała dożylnie we wlewie trwającym 22-godziny – dzień 1 i 2 (całkowita dawka fluorouracylu – <math>2000 \text{ mg/m}^2</math> powierzchni ciała w ciągu 48 godzin).</li> </ol> <p>Lek podaje się raz na dwa tygodnie.</p> <p>W uzasadnionych przypadkach (w szczególności w przypadku wystąpienia polineuropatii) można zredukować dawkę oksaliplatyny do <math>65 \text{ mg/m}^2</math> 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><b>2. Cetuksymab:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) <math>400 \text{ mg/m}^2</math> powierzchni ciała dożylnie we wlewie trwającym 2 godziny – pierwsza dawka;</li> </ol>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia bewacyzumabem:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) histologiczne potwierdzenie raka jelita grubego;</li> <li>2) morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>3) oznaczenie stężenia: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) mocznika,</li> <li>b) kreatyniny,</li> <li>c) bilirubiny – w surowicy;</li> </ol> </li> <li>4) oznaczenie aktywności: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) transaminaz (AspAT, AlAT),</li> <li>b) dehydrogenazy mleczanowej (LDH) – w surowicy;</li> </ol> </li> <li>5) oznaczenie czasu kaolinowo-kefalinowego (APTT);</li> <li>6) oznaczenie INR lub czasu protrombinowego (PT);</li> <li>7) badanie ogólne moczu;</li> <li>8) próba ciążowa – u kobiet w okresie prokreacyjnym;</li> <li>9) badanie tomografii komputerowej jamy brzusznej oraz innych okolic ciała w zależności od wskazań klinicznych;</li> <li>10) badanie tomografii komputerowej lub rezonansu magnetycznego mózgu w przypadku wskazań klinicznych w celu wykluczenia przerzutów;</li> <li>11) badanie RTG klatki piersiowej – jeżeli nie jest wykonywana tomografia komputerowa tej okolicy;</li> <li>12) EKG;</li> <li>13) pomiar ciśnienia tętniczego;</li> <li>14) inne badania w razie wskazań klinicznych.</li> </ol>

<p>asparaginowej) w surowicy nieprzekraczająca 5-krotnie górnej granicy normy,</p> <p>c) stężenie kreatyniny w granicach normy,</p> <p>d) nieobecność przeciwwskazań do chemioterapii według schematu FOLFOX-4;</p> <p>11) wykluczenie ciąży;</p> <p>12) nieobecność przeciwwskazań do zastosowania bewacyzumabu, którymi są:</p> <p>a) obecna pierwotna zmiana nowotworowa w jelicie grubym (pacjenci kwalifikowani do leczenia bewacyzumabem muszą mieć wykonaną resekcję pierwotnej zmiany w jelicie grubym),</p> <p>b) czynna choroba wrzodowa żołądka lub dwunastnicy,</p> <p>c) niestabilne nadciśnienie tętnicze,</p> <p>d) niestabilna choroba niedokrwienna serca,</p> <p>e) obecność przerzutów w ośrodkowym układzie nerwowym (w przypadku objawów klinicznych ze strony ośrodkowego układu nerwowego konieczne jest wykluczenie przerzutów na podstawie badania obrazowego),</p> <p>f) naczyniowe choroby ośrodkowego układu nerwowego w wywiadzie,</p> <p>g) wrodzona skaza krwotoczna lub nabyta koagulopatia,</p> <p>h) stany chorobowe przebiegające ze zwiększonym ryzykiem krwawień,</p> <p>i) stosowanie leków przeciwkrzepliwych lub antyagregacyjnych,</p> <p>j) niegojące się rany,</p> <p>k) zabieg operacyjny przebyty w ciągu mniej niż 4 tygodni od momentu kwalifikacji do leczenia,</p> <p>l) białkomocz,</p> <p>m) alergia na lek lub którąkolwiek z substancji pomocniczych.</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p>	<p>2) 250 mg/m<sup>2</sup> powierzchni ciała dożylnie we wlewie trwającym 1 godzinę – kolejne dawki. 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><b>3. Panitumumab</b> – 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"><li>1) opóźnić moment podania leku,</li><li>2) zmniejszyć dawkę leku</li></ol> <p>– zgodnie z wytycznymi zawartymi w Charakterystyce Produktu Leczniczego.</p>	<p>Wstępne badania obrazowe muszą umożliwić późniejszą obiektywną ocenę odpowiedzi na leczenie.</p> <p><b>2. Badania przy kwalifikacji do leczenia cetuksymabem lub panitumumabem:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) histologiczne potwierdzenie raka jelita grubego z ekspresją EGFR (w co najmniej 1% komórek nowotworowych) oraz z prawidłowym stanem genu KRAS;</li><li>2) morfologia krwi z rozmazem;</li><li>3) oznaczenie stężenia:<ol style="list-style-type: none"><li>a) mocznika,</li><li>b) kreatyniny,</li><li>c) bilirubiny</li></ol>– w surowicy;</li><li>4) oznaczenie aktywności:<ol style="list-style-type: none"><li>a) transaminaz (AspAT, AlAT),</li><li>b) dehydrogenazy mleczanowej (LDH)</li></ol>– w surowicy;</li><li>5) próba ciążowa – u kobiet w okresie prokreacyjnym;</li><li>6) badanie tomografii komputerowej jamy brzusznej oraz innych okolic ciała w zależności od wskazań klinicznych;</li><li>7) badanie tomografii komputerowej lub rezonansu magnetycznego mózgu w przypadku wskazań klinicznych w celu wykluczenia przerzutów;</li><li>8) badanie RTG klatki piersiowej – jeżeli nie jest wykonywana tomografia komputerowa tej okolicy;</li><li>9) EKG;</li><li>10) inne badania w razie wskazań klinicznych.</li></ol> <p>Wstępne badania obrazowe muszą umożliwić późniejszą obiektywną ocenę odpowiedzi na leczenie.</p>
--	--	---

<p><b>1.2 Określenie czasu leczenia w programie</b> Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p><b>1.3 Kryteria wyłączenia z programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) objawy nadwrażliwości na na bewacyzumab lub którykolwiek składnik chemioterapii według schematu FOLFOX-4;</li><li>2) progresja choroby w trakcie leczenia;</li><li>3) długotrwałe działania niepożądane w stopniu równym lub większym od 3 według klasyfikacji WHO;</li><li>4) utrzymujące się pogorszenie stanu sprawności do stopnia 3 lub 4 według klasyfikacji Zubroda-WHO.</li></ol> <p><b>2. Leczenie zaawansowanego raka jelita grubego przy wykorzystaniu substancji czynnych cetuksymab oraz panitumumab.</b></p> <p><b>2.1 Kryteria kwalifikacji:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) histologiczne rozpoznanie raka jelita grubego;</li><li>2) potwierdzenie uogólnienia nowotworu, tj. obecności przerzutów w narządach odległych na podstawie wyników badań obrazowych;</li><li>3) brak możliwości wykonania radykalnej metastazektomii;</li><li>4) udokumentowana nieskuteczność wcześniejszej chemioterapii z udziałem fluoropirymidyny i irynotekanu oraz oksaliplatyny (wszystkie wymienione leki muszą być zastosowane łącznie lub sekwencyjnie);</li><li>5) niestosowanie wcześniejszej terapii z wykorzystaniem leków anty-EGFR;</li><li>6) potwierdzenie obecności zmiany lub zmian nowotworowych umożliwiających ocenę odpowiedzi na leczenie według klasyfikacji RECIST;</li><li>7) stan sprawności ogólnej w stopniach 0-2 według klasyfikacji Zubroda-WHO;</li><li>8) wiek powyżej 18 roku życia;</li></ol>		<p><b>3. Monitorowanie bezpieczeństwa leczenia bewacyzumabem:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) morfologia krwi z rozmazem;</li><li>2) oznaczenie stężenia:<ol style="list-style-type: none"><li>a) kreatyniny,</li><li>b) bilirubiny</li></ol>– w surowicy;</li><li>3) oznaczenie aktywności:<ol style="list-style-type: none"><li>a) transaminaz (AspAT, AlAT),</li><li>b) fosfatazy alkalicznej</li></ol>– w surowicy;</li><li>4) badanie ogólne moczu;</li><li>5) pomiar ciśnienia tętniczego;</li><li>6) inne badanie w razie wskazań klinicznych.</li></ol> <p>Badania wykonuje się co 2 tygodnie lub przed rozpoczęciem kolejnego cyklu terapii jeżeli podanie leku było opóźnione.</p> <p><b>4. Monitorowanie bezpieczeństwa leczenia cetuksymabem lub panitumumabem:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) morfologia krwi z rozmazem;</li><li>2) oznaczenie stężenia:<ol style="list-style-type: none"><li>a) kreatyniny,</li><li>b) bilirubiny</li></ol>– w surowicy;</li><li>3) oznaczenie aktywności:<ol style="list-style-type: none"><li>a) transaminaz (AspAT, AlAT),</li><li>b) fosfatazy alkalicznej</li></ol>– w surowicy;</li><li>4) ocena powikłań skórnych;</li><li>5) inne badanie w razie wskazań klinicznych.</li></ol> <p>Badania wykonuje się:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) co tydzień – w przypadku leczenia cetuksymabem;</li><li>2) co 2 tygodnie lub przed rozpoczęciem kolejnego cyklu terapii jeżeli podanie leku było opóźnione – w przypadku leczenia panitumumabem.</li></ol>
---	--	---



<p>9) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>liczba płytek krwi większa lub równa <math>1,5 \times 10^5/\text{mm}^3</math>,</li><li>bezwzględna liczba neutrofilów większa lub równa <math>1500/\text{mm}^3</math>,</li><li>stężenie hemoglobiny większe lub równe <math>10,0 \text{ g/dl}</math>;</li></ol> <p>10) wskaźniki czynności wątroby i nerek:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>stężenie całkowitej bilirubiny nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem chorych z zespołem Gilberta),</li><li>aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczająca 5-krotnie górnej granicy normy,</li><li>stężenie kreatyniny nieprzekraczające 1,5-krotnie górnej granicy normy;</li></ol> <p>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;</p> <p>12) nieobecność przerzutów w mózgu (w przypadku objawów klinicznych ze strony ośrodkowego układu nerwowego konieczne jest wykluczenie przerzutów na podstawie badania obrazowego);</p> <p>13) wykluczenie ciąży;</p> <p>14) nieobecność przeciwwskazań do zastosowania cetuksymabu lub panitumumabu, którymi są:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>włóknienie płuc lub śródmiąższowe zapalenie płuc,</li><li>alergia na lek lub każdą substancję pomocniczą.</li></ol> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p><b>2.2 Określenie czasu leczenia w programie</b> Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p>		<p><b>5. Monitorowanie skuteczności leczenia bewacyzumabem, cetuksymabem lub panitumumabem:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>badanie tomografii komputerowej odpowiednich obszarów ciała w zależności od wskazań klinicznych;</li><li>badanie RTG klatki piersiowej – jeżeli nie jest wykonywana tomografia komputerowa tej okolicy;</li><li>inne badania w razie wskazań klinicznych.</li></ol> <p>Badania wykonuje się:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>nie rzadziej niż co 12 tygodni;</li><li>w chwili wyłączenia z programu, o ile nastąpiło z innych przyczyn niż udokumentowana progresja choroby;</li><li>zawsze w przypadku wskazań klinicznych.</li></ol> <p>Oceny skuteczności leczenia dokonuje się zgodnie z kryteriami RECIST.</p> <p><b>6. Monitorowanie programu:</b> Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ.</p> <ol style="list-style-type: none"><li>przekazywanie do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych;</li><li>uzupełnianie danych zawartych w rejestrze Raka Jelita Grubego (SMPT-Rak Jelita Grubego), dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez oddziały wojewódzkie NFZ, nie rzadziej niż co 3 miesiące oraz na zakończenie leczenia.</li></ol>
--	--	--

<b>2.3 Kryteria wyłączenia z programu:</b> <ol style="list-style-type: none"><li>1) objawy nadwrażliwości na cetuksymab lub panitumumab;</li><li>2) progresja choroby w trakcie leczenia;</li><li>3) długotrwałe działania niepożądane w stopniu równym lub większym od 3 według klasyfikacji WHO;</li><li>4) włóknienie płuc lub śródmiąższowe zapalenie płuc;</li><li>5) utrzymujące się pogorszenie stanu sprawności do stopnia 3 lub 4 według klasyfikacji Zubroda-WHO.</li></ol>		
---	--	--

## Załącznik B.5.

**LECZENIE RAKA WĄTROBOWOKOMÓRKOWEGO (ICD-10 C 22.0)**

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

<p>11) u kobiet w wieku rozrodczym wykluczenie ciąży na podstawie testu ciążowego.</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p><b>2. Kryteria uniemożliwiające włączenie do programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) brak rozpoznania mikroskopowego raka wątrobowokomórkowego;</li><li>2) przebyta chemioterapia lub innego rodzaju farmakologiczne leczenie z powodu raka wątrobowokomórkowego;</li><li>3) możliwość zastosowania leczenia miejscowego raka wątrobowokomórkowego;</li><li>4) nadwrażliwość na substancję czynną lub substancje pomocnicze;</li><li>5) stan sprawności 2-4 według WHO;</li><li>6) obecność przerzutów poza wątrobą;</li><li>7) niekontrolowane nadciśnienie tętnicze;</li><li>8) obecność istotnych schorzeń współistniejących;</li><li>9) uszkodzenie szpiku kostnego, nerek lub wątroby (brak spełnienia laboratoryjnych kryteriów włączenia do programu);</li><li>10) utrzymująca się przed włączeniem do programu toksyczność powyżej 3 według WHO;</li><li>11) ciąża lub karmienie piersią;</li><li>12) brak zgody na stosowanie efektywnej antykoncepcji (u mężczyzn lub u kobiet w okresie prokreacyjnym).</li></ol> <p><b>3. Określenie czasu leczenia w programie:</b></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. 4.</p> <p><b>4. Kryteria wyłączenia z programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) wystąpienie objawów nadwrażliwości na sorafenib lub którąkolwiek substancję pomocniczą;</li></ol>		<ol style="list-style-type: none"><li>c) pomiar ciśnienia tętniczego,</li><li>d) inne - w razie wskazań klinicznych;</li></ol> <p>2) nie rzadziej niż co 12 tygodni (lub przed zakończeniem co trzeciego 28-dniowego kursu jeżeli leczenie było czasowo przerwane):</p> <ol style="list-style-type: none"><li>a) oznaczenie poziomu AFP w surowicy,</li><li>b) oznaczenie INR lub czasu protrombinowego,</li><li>c) tomografia komputerowa jamy brzusznej,</li><li>d) RTG klatki piersiowej,</li><li>e) EKG,</li><li>f) inne badania – w razie wskazań klinicznych;</li></ol> <p>3) zawsze w przypadku wskazań klinicznych:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>a) oznaczenie poziomu AFP w surowicy,</li><li>b) oznaczenie INR lub czasu protrombinowego,</li><li>c) tomografia komputerowa jamy brzusznej,</li><li>d) RTG klatki piersiowej,</li><li>e) EKG.</li></ol> <p><b>3. Monitorowanie programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) przekazywanie do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia;</li><li>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.</li></ol> <p>Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ.</p>
---	--	--

<ul style="list-style-type: none"><li>2) obiektywna progresja choroby w trakcie stosowania leku;</li><li>3) wystąpienie działań niepożądanych uniemożliwiających kontynuację leczenia, w tym istotnego pogorszenia stanu sprawności ogólnej;</li><li>4) istotne, w ocenie lekarza prowadzącego, pogorszenie jakości życia świadczeniobiorcy;</li><li>5) rezygnacja świadczeniobiorcy.</li></ul>		
---	--	--

Załącznik B.6.

**LECZENIE NIEDROBNOKOMÓRKOWEGO RAKA PŁUCA (ICD-10 C 34)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <p><b>1.1 Pierwsza linia leczenia</b></p> <p><b>1.1.1 Leczenie przy wykorzystaniu substancji czynnej pemetreksed:</b></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>9) prawidłowa czynność układu krwiotwórczego:</p>	<p><b>1. Pemetreksed</b></p> <p>1.1 Zalecana dawka wynosi 500 mg/m<sup>2</sup> 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</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia</b></p> <p><b>1.1 Pemetreksed w pierwszej albo drugiej linii leczenia:</b></p> <p>1) histologiczne lub cytologiczne 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 ciążyowy 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><b>1.2 Gefitynib w pierwszej i drugiej linii leczenia:</b></p> <p>1) histologiczne lub cytologiczne potwierdzenie określonego typu niedrobnokomórkowego raka płuca zgodnie z kryteriami włączenia;</p> <p>2) potwierdzenie obecności aktywującej mutacji genu EGFR;</p> <p>3) morfologia krwi z rozmazem;</p>

<p>a) liczba granulocytów większa lub równa 1500/mm<sup>3</sup>,  b) liczba trombocytów większa lub równa 100 000/mm<sup>3</sup>;  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 pemetreksedem);  14) brak przeciwwskazań do stosowania deksametazonu, kwasu foliowego i witaminy B12.  Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p><b>1.1.2 Leczenie przy wykorzystaniu substancji czynnej gefitynib:</b></p> <p>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 radiochemioterapii, radioterapii lub chirurgicznego leczenia) lub uogólnienie (stopień IV);</p>	<p>mikrogramów domięśniowo w dniu zastosowania pemetreksedu.</p> <p>1.5 Stosowanie pemetreksedu w ramach pierwszej linii leczenia obejmuje wyłącznie schemat z cisplatyną podawaną w dawce 75 mg/m<sup>2</sup>, w 2-godzinym wlewie, 30 minut po zakończeniu podawania pemetreksedu, w pierwszym dniu każdego cyklu co 21 dni.</p> <p><b>2. Gefitynib</b></p> <p>2.1 Zalecana dawka dobową gefitynibu wynosi 250 mg (1 tabletkę) i powinna być przyjmowana z posiłkiem lub bez posiłku, codziennie o tej samej porze dnia.  2.2 Każdy cykl leczenia obejmuje 30 dni - 30 tabletek.</p> <p><b>3. Erlotynib</b></p> <p>3.1 Zalecana dawka dobową erlotynibu wynosi 150 mg (1 tabletkę) i powinna być przyjmowana przynajmniej 60 minut przed posiłkiem lub przynajmniej 120 minut po posiłku.  3.2 Każdy cykl leczenia obejmuje 30 dni – 30 tabletek.  3.3 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>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 ciąży 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 płucny;  11) badanie tomografii komputerowej innej lokalizacji lub inne badania obrazowe (ultrasonografia - USG, rezonans magnetyczny - MR, scyntygrafia) w zależności od sytuacji klinicznej.</p> <p><b>1.3 Erlotynib w pierwszej i drugiej linii leczenia:</b></p> <p>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 ciąży 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 płucny;  11) badanie tomografii komputerowej innej lokalizacji lub inne badania obrazowe (ultrasonografia - USG, rezonans magnetyczny - MR, scyntygrafia) w zależności od sytuacji klinicznej.</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 innych leków ukierunkowanych molekularnie;</p> <p>14) wykluczenie stosowania wcześniejszego leczenia farmakologicznego niedrobnokomórkowego raka płuca w stadium</p>		<p><b>2. Monitorowanie bezpieczeństwa leczenia pemetrekseid w pierwszej albo drugiej linii leczenia:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) morfologia krwi z rozmazem;</li><li>2) oznaczenie stężenia kreatyniny.</li></ol> <p>Badania wykonywane są przed każdym podaniem leku.</p> <p><b>3. Monitorowanie skuteczności leczenia:</b></p> <p><b>3.1 Pemetrekseid w pierwszej albo drugiej linii leczenia:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>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;</li><li>2) badanie tomografii komputerowej innej lokalizacji lub inne badania obrazowe (ultrasonografia - USG, rezonans magnetyczny - MR, scyntygrafia) w zależności od sytuacji klinicznej.</li></ol> <p>Badania wykonywane są po 2, 4 i 6 cyklu leczenia (w przypadku kontynuacji do 6 cykli).</p> <p><b>3.2 Gefitynib w pierwszej i drugiej linii leczenia:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>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;</li><li>2) badanie tomografii komputerowej innej lokalizacji lub inne badania obrazowe (ultrasonografia - USG, rezonans magnetyczny - MR, scyntygrafia), konieczne do oceny zmian wg. kryteriów RECIST 1.1., w zależności od sytuacji klinicznej;</li><li>3) badanie czynności wątroby (aminotransferazy i bilirubina)</li></ol> <p>Określenie odpowiedzi na leczenie powinno być wykonywane tą samą metodą co w momencie kwalifikacji do leczenia. Badania wykonywane są co 2 cykle leczenia.</p>
---	--	---



<p>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><b>1.1.3 Leczenie przy wykorzystaniu substancji czynnej erlotynib:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) rozpoznanie gruczolaka lub nowotworu z przewagą wymienionego typu histologicznego;</li><li>2) zaawansowanie miejscowe (stopień III – z wyjątkiem przypadków, w których możliwe jest zastosowanie radiochemioterapii, radioterapii lub chirurgicznego leczenia) lub uogólnienie (stopień IV);</li><li>3) brak wcześniejszego leczenia farmakologicznego niedrobnokomórkowego raka płuca w stadium uogólnienia (obecność przerzutów) lub miejscowego zaawansowania;</li><li>4) zmiany nowotworowe możliwe do zmierzenia;</li><li>5) w przypadku pojedynczej zmiany – umiejscowienie poza obszarem wcześniejszego napromieniania;</li><li>6) potwierdzona mutacja aktywująca genu EGFR w komórkach raka;</li><li>7) zmiany nowotworowe umożliwiające ocenę odpowiedzi na leczenie według kryteriów RECIST 1.1;</li><li>8) wiek powyżej 18 roku życia;</li><li>9) sprawność w stopniu 0-1 wg klasyfikacji Zubroda-WHO lub ECOG;</li><li>10) nieobecność istotnych klinicznie chorób współwystępujących, w szczególności niekontrolowane nadciśnienie tętnicze, niestabilna choroba wieńcowa, zawał mięśnia sercowego w ciągu</li></ol>		<p><b>3.3 Erlotynib w pierwszej i drugiej linii leczenia:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>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;</li><li>2) badanie tomografii komputerowej innej lokalizacji lub inne badania obrazowe (ultrasonografia – USG, rezonans magnetyczny– MR, scyntygrafia) w zależności od sytuacji klinicznej.</li><li>3) badanie czynności wątroby (aminotransferazy i bilirubina). Badania wykonywane są co 2 cykle leczenia.</li></ol> <p><b>4. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
--	--	---

<p>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><b>1.2 Druga linia leczenia</b></p> <p><b>1.2.1 Leczenie przy wykorzystaniu substancji czynnej pemetreksed:</b></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</p>		
--	--	--

<p>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:</p> <p>a) liczba granulocytów większa lub równa 1500/mm<sup>3</sup>,</p> <p>b) liczba trombocytów większa lub równa 100 000/mm<sup>3</sup>;</p> <p>14) prawidłowa czynność nerek:</p> <p>a) stężenie kreatyniny nieprzekraczające 1,5-krotnie górnej granicy normy,</p>		
---	--	--

<p>b) klirens kreatyniny większy lub równy 45 ml/min; 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; 16) brak przeciwwskazań do stosowania leku (nadwrażliwość na lek, ciąża, karmienie piersią, inne określone w Charakterystyce Produktu Leczniczego); 17) brak przeciwwskazań do stosowania deksametazonu oraz - kwasu foliowego i witaminy B12. Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p><b>1.2.2 Leczenie przy wykorzystaniu substancji czynnej erlotynib:</b></p> <p>1) rozpoznanie gruczolakoraka lub nowotworu z przewagą wymienionego typu histologicznego; 2) zaawansowanie miejscowe (stopień III – z wyjątkiem przypadków, w których możliwe jest zastosowanie radiochemioterapii, radioterapii lub chirurgicznego leczenia) lub uogólnienie (stopień IV); 3) zmiany nowotworowe możliwe do zmierzenia; 4) w przypadku pojedynczej zmiany – umiejscowienie poza obszarem wcześniejszego napromieniania; 5) potwierdzona mutacja aktywująca genu EGFR w komórkach raka; 6) zmiany nowotworowe umożliwiające ocenę odpowiedzi na leczenie według RECIST 1.1;</p> <p>4) wiek powyżej 18 roku życia; 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; 6) progresja choroby po wcześniejszej chemioterapii obejmującej</p>		
---	--	--

<p>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 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>		
--	--	--

**1.2.3. 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 wielkomórkowego 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 radiochemioterapii, radioterapii lub chirurgicznego leczenia) lub uogólnienie (stopień IV);
- 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);
- 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;
- 6) wiek powyżej 18 roku życia;
- 7) sprawność w stopniu 0-1 według kryteriów WHO lub ECOG;
- 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);
- 9) potwierdzenie prawidłowej czynności układu krwiotwórczego umożliwiającej leczenie zgodnie z aktualną Charakterystyką Produktu Leczniczego;

<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 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.</p> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie:</p>		
--	--	--

<p>1) z zasadami terapii określonymi w ust. 2.1 i 2.2 oraz</p> <p>2) z kryteriami wyłączenia z programu, o których mowa w ust. 3.</p> <p><b>2.1 Pemetreksed</b></p> <p>2.1.1 Stosowanie pemetreksedu w ramach pierwszej albo drugiej linii leczenia:</p> <p>1) 4 cykle - w sytuacjach innych niż opisane w pkt 2;</p> <p>2) 6 cykli - w przypadku stwierdzenia:</p> <p>a) odpowiedzi całkowitej lub</p> <p>b) odpowiedzi częściowej, lub</p> <p>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.</p> <p>2.1.2 Stosowanie pemetreksedu może być krótsze w przypadku wystąpienia poważnych działań niepożądanych.</p> <p>2.1.3 W czasie leczenia konieczne jest trzykrotne wykonanie badań obrazowych (dodatkowe badania obrazowe wykonuje się w zależności od sytuacji klinicznej):</p> <p>1) przed leczeniem - nie wcześniej niż 28 dni przed zastosowaniem pierwszej dawki leku;</p> <p>2) w połowie leczenia - po drugim cyklu;</p> <p>3) po zakończeniu leczenia - po czwartym cyklu oraz nie 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><b>2.2 Gefitynib, erlotynib</b></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 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</p>		
--	--	--

<p>klinicznej i lokalizacji badanie tomografii komputerowej lub inne badania obrazowe (USG, rezonans magnetyczny, scyntygrafia i inne) pozwalające na pomiar zmian mierzalnych.</p> <p>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 (odpowiedź) należy wykonywać według kryteriów skali RECIST 1.1 (Response .Evaluation Criteria in Solid Tumors).</p> <p><b>3. Kryteria wyłączenia z programu:</b></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</p> <p>- 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 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>		
---	--	--

Załącznik B.8.

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

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Leczenie mięsaków tkanek miękkich trabektedyną</b></p> <p><b>1.1. Kryteria kwalifikacji:</b></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/mm<sup>3</sup>;</p> <p>7) liczba płytek krwi większa lub równa 100 000/mm<sup>3</sup>;</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 (AlAT) 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</p>	<p><b>1. Dawkowanie trabektedyny</b></p> <p>1.1 Zalecana dawka trabektedyny wynosi 1,5 mg/m<sup>2</sup> 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/mm<sup>3</sup>;</p> <p>2) liczba płytek krwi większa lub równa 100 000/mm<sup>3</sup>;</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><b>1. Leczenie mięsaków tkanek miękkich trabektedyną</b></p> <p><b>1.1. Badania przy kwalifikacji do leczenia:</b></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><b>1.2. Monitorowanie skuteczności leczenia</b></p> <p>1) badania biochemiczne:</p> <p>a) morfologia krwi z rozmazem,</p>

<p>monoterapii;</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.</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p><b>1.2. Kryteria uniemożliwiające włączenie do programu:</b></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><b>1.3. Określenie czasu leczenia w programie</b></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><b>1.4. Kryteria wyłączenia z programu:</b></p> <p>1) progresja choroby - oceniania zgodnie z kryteriami RECIST;</p> <p>2) działania niepożądane powyżej 2 stopnia według WHO (z wyłączeniem przejściowych objawów typowych dla leczenia trabektedyną);</p>	<p>5) poziom albuminy większy lub równy 25 g/l;</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><b>2. Dawkowanie pazopanibu</b></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</p>	<p>b) oznaczenie stężenia hemoglobiny,</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><b>2. Leczenie mięsaków tkanek miękkich pazopanibem</b></p> <p><b>2.1. Badania przy kwalifikacji do leczenia:</b></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>3) niespełnienie kryteriów wymaganych przy podaniu kolejnej dawki leku;</p> <p>4) rezygnacja pacjenta.</p> <p><b>2. Leczenie mięsaków tkanek miękkich pazopanibem</b></p> <p><b>2.1. Kryteria kwalifikacji:</b></p> <p>1) rozpoznanie histopatologiczne zaawansowanego (nieresekcyjnego lub przerzutowego) jednego z niżej wymienionych mięsaków tkanek miękkich:</p> <p>a) fibroblastycznego (włókniakomięsak dorosłych- ang. adult fibrosarcoma, śluzakowłókniakomięsak- ang. myxofibrosarcoma, stwardniały nabłonkowy włókniakomięsak- ang. sclerosing epithelioid fibrosarcoma, guz włóknisty-ang. malignant solitary fibrous tumour),</p> <p>b) fibrohistiocytarnego (pleomorficzny mięsak histiocytarny włóknisty-ang. pleomorphic malignant fibrous histiocytoma- MFH, giant cell MFH, inflammatory MFH),</p> <p>c) mięśniakomięsaka gładkokomórkowego-ang. leiomyosarcoma,</p> <p>d) złośliwego guza kłębka-ang. malignant glomus tumour,</p> <p>e) mięśniakomięsaka prążkowanokomórkowego pleomorficznego lub pęcherzykowego-ang. rhabdomyosarcoma pleomorphicum, rhabdomyosarcoma alveolare,</p> <p>f) guza naczyniowego (nabłonkowy śródbłoniak krwionośny-ang. epithelioid hemangioendothelioma, mięsaki naczyń krwionośnych-ang. angiosarcoma),</p> <p>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 drobnokrążłokomórkowe-ang. desmoplastic small round cell tumour, pozanerkowe guzy rabdoidalne-ang. extrarenal rhabdoid tumour, nowotwory</p>	<p>każdym razem o 200 mg.</p> <p>3) Dawka pazopanibu nie powinna być większa niż 800 mg.</p> <p><b>3. Dawkowanie sunitynibu</b></p> <p>1) Zalecana dawka sunitynibu wynosi 37,5 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 12,5 mg.</p>	<p>6) badania obrazowe do potwierdzenia progresji choroby wg RECIST;</p> <p>7) badanie elektrokardiograficzne;</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, pozwalające na ocenę lokalizacji, w której stwierdza się zmiany nowotworowe konieczne dla monitorowania leczenia;</p> <p>11) test ciąży u kobiet w wieku rozrodczym.</p> <p><b>2.2. Monitorowanie leczenia:</b></p> <p>1) badania biochemiczne:</p> <p>a) morfologia krwi z rozmazem,</p> <p>b) oznaczenia poziomu kreatyniny w surowicy lub klirensu kreatyniny,</p> <p>c) oznaczenie stężenia bilirubiny,</p> <p>d) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej i asparaginianowej.</p> <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> <p>a) systematyczna kontrola ciśnienia tętniczego. 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</p>
--	---	---

<p>mezenchymalne ang. malignant mesenchymoma, PEComa, mięsaki błony wewnętrznej-ang. intimal sarcoma),</p> <p>h) złośliwego obwodowego guza osłonek nerwowych;</p> <p>2) stopień złośliwości histologicznej średni lub wysoki (G2 lub G3);</p> <p>3) progresja choroby (wg kryteriów RECIST):</p> <p>a) w trakcie lub przynajmniej po jednym schemacie chemioterapii z powodu choroby zaawansowanej, lub</p> <p>b) w ciągu 12 miesięcy od zakończenia chemioterapii neoadiuwantowej lub adiuwantowej;</p> <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 następującymi wartościami:</p> <p>a) poziom hemoglobiny większy lub równy 9,0 g/dl,</p> <p>b) bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa 1500/mm<sup>3</sup>,</p> <p>c) liczba płytek krwi większa lub równa 100 000/mm<sup>3</sup>;</p> <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><b>2.2. Kryteria uniemożliwiające włączenie do programu:</b></p> <p>1) rozpoznanie histopatologiczne mięsaka tkanek miękkich:</p> <p>a) chrzęstniakomięsaka,</p> <p>b) mięsaka Ewinga / prymitywnych guzów neuroektodermalnych,</p>		<p>3 miesiące.</p> <p><b>3. Leczenie mięsaków tkanek miękkich sunitynibem</b></p> <p><b>3.1. Badania przy kwalifikacji do leczenia:</b></p> <p>1) histologiczne potwierdzenie mięsaka pęcherzykowego zgodnie z kryteriami włączenia;</p> <p>2) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>3) oznaczenie stężenia kreatyniny w surowicy lub klirensu kreatyniny;</p> <p>4) oznaczenie stężenia bilirubiny;</p> <p>5) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej i asparaginianowej;</p> <p>6) badanie elektrokardiograficzne;</p> <p>7) badanie echokardiograficzne;</p> <p>8) oznaczenie poziomu TSH;</p> <p>9) badanie tomografii komputerowej (ewentualnie rezonansu magnetycznego) klatki piersiowej i innej okolicy, pozwalające na ocenę lokalizacji, w której stwierdza się zmiany nowotworowe konieczne dla monitorowania leczenia;</p> <p>10) badanie ogólne moczu;</p> <p>11) test ciążowy u kobiet w wieku rozrodczym.</p> <p><b>3.2. Monitorowanie leczenia:</b></p> <p>1) badania biochemiczne:</p> <p>a) morfologia krwi z rozmazem,</p> <p>b) oznaczenie stężenia kreatyniny w surowicy lub klirensu kreatyniny,</p> <p>c) oznaczenie stężenia bilirubiny,</p> <p>d) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej i asparaginianowej,</p> <p>e) badanie ogólne moczu;</p> <p>2) inne badania:</p> <p>a) systematyczna kontrola ciśnienia tętniczego.</p> <p>Badania kontrolne wymienione w punktach 1 i 2 należy</p>
---	--	--

<ul style="list-style-type: none"><li>c) tłuszczakomięsaka,</li><li>d) wszystkich mięśniakomięsaków prążkowanokomórkowych innych niż pleomorficzne i pęcherzykowe,</li><li>e) mięsaka kościopochodnego,</li><li>f) nowotworu podścieliskowego przewodu pokarmowego,</li><li>g) włókniakomięsaka guzowatego skóry,</li><li>h) zapalnego guza miofibroblastycznego,</li><li>i) złośliwego międzybłoniaka,</li><li>j) mieszanego guza mezodermalnego trzonu macicy,</li><li>k) innych typów niewymienionych jako spełniające kryteria włączenia;</li></ul> <ul style="list-style-type: none"><li>2) wcześniejsze leczenie inhibitorami angiogenezy;</li><li>3) niewłaściwa kontrola nadciśnienia tętniczego (wartości powyżej 150/ 90 mmHg);</li><li>4) przebyte w ciągu ostatnich 6 miesięcy choroby, zabiegi lub stany kliniczne:<ul style="list-style-type: none"><li>a) angioplastyka naczyń wieńcowych,</li><li>b) stentowanie naczyń wieńcowych,</li><li>c) zawał mięśnia sercowego,</li><li>d) niestabilna dusznica bolesna,</li><li>e) pomostowanie naczyń wieńcowych,</li><li>f) objawowe choroby naczyń obwodowych (stopień III lub IV wg NYHA),</li><li>g) epizod naczyniowo- mózgowy,</li><li>h) zatorowość płucna,</li><li>i) nieleczone zakrzepica żył głębokich,</li><li>j) niekontrolowane leczenie lub profilaktyka wtórna epizodów zakrzepowo-zatorowych,</li><li>k) klinicznie istotne krwawienia,</li><li>l) duże zabiegi chirurgiczne niezwiązane z leczeniem choroby podstawowej;</li></ul></li><li>5) niegojące lub ciężko gojące się rany w ciągu ostatnich 28 dni;</li><li>6) nadwrażliwość na pazopanib lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;</li></ul>		<p>przeprowadzać podczas każdej wizyty świadczeniobiorcy – nie rzadziej niż raz na 8-12 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><b>4. Monitorowanie programu</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) przekazywanie do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia;</li><li>2) uzupełnianie danych zawartych w rejestrze SMPT, dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia.</li></ul> <p>Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ.</p>
---	--	--



<p>7) ciąża lub karmienie piersią.</p> <p><b>2.3. Określenie czasu leczenia w programie</b> Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu z powodu progresji lub nieakceptowanej toksyczności.</p> <p><b>2.4. Kryteria wyłączenia z programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) progresja choroby – oceniana zgodnie z kryteriami RECIST;</li><li>2) nieakceptowane działania niepożądane lub nadwrażliwość na pazopanib;</li><li>3) rezygnacja pacjenta.</li></ol> <p><b>3. Leczenie mięsaków tkanek miękkich sunitynibem</b></p> <p><b>3.1. Kryteria kwalifikacji:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) rozpoznanie histologiczne mięsaka pęcherzykowatego (alveolar soft part sarcoma) w stadium miejscowego zaawansowania lub uogólnienia - przy braku możliwości radykalnego leczenia chirurgicznego (udokumentowana kwalifikacja wielospecjalistyczna z udziałem onkologa klinicznego, onkologa radioterapeuty i chirurga onkologa);</li><li>2) zmiany mierzalne w badaniu tomografii komputerowej lub rezonansu magnetycznego;</li><li>3) wiek 18 lat i więcej;</li><li>4) stopień sprawności 0-2 według klasyfikacji WHO;</li><li>5) wydolność szpiku kostnego wyrażona następującymi wartościami:<ol style="list-style-type: none"><li>a) poziom hemoglobiny większy lub równy 9,5 g/dl,</li><li>b) bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa 1000/mm<sup>3</sup>;</li><li>c) liczba płytek krwi większa lub równa 75 000/mm<sup>3</sup>;</li></ol></li><li>6) stężenie kreatyniny mniejsze lub równe 1,5-krotności górnej granicy normy lub klirens kreatyniny większy lub równy 50 ml/min;</li></ol>		
---	--	--

<p>7) stężenie bilirubiny mniejsze lub równe 1,5-krotności górnej granicy normy;</p> <p>8) aktywność aminotransferazy alaninowej (AlAT) i aminotransferazy asparaginianowej (AspAT) mniejsza lub równa 2,5-krotności górnej granicy normy (lub 5-krotności górnej granicy normy w przypadku przerzutów do wątroby);</p> <p>9) frakcja wyrzutowa lewej komory większa lub równa dolnej granicy normy lokalnej instytucji.</p> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p><b>3.2. Kryteria uniemożliwiające włączenie do programu:</b></p> <p>1) niewłaściwa kontrola nadciśnienia tętniczego (wartości powyżej 150/ 90 mmHg);</p> <p>2) przebyte w ciągu ostatnich 6 miesięcy choroby, zabiegi chirurgiczne lub stany kliniczne:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) angioplastyka naczyń wieńcowych,</li><li>b) stentowanie naczyń wieńcowych,</li><li>c) zawał mięśnia sercowego,</li><li>d) niestabilna dusznica bolesna,</li><li>e) pomostowanie naczyń wieńcowych,</li><li>f) objawowe choroby naczyń obwodowych (stopień III lub IV wg NYHA),</li><li>g) epizod naczyniowo- mózgowy,</li><li>h) zatorowość płucna,</li><li>i) nieleczone zakrzepica żył głębokich,</li><li>j) niekontrolowane leczenie lub profilaktyka wtórna epizodów zakrzepowo-zatorowych,</li><li>k) klinicznie istotne krwawienia,</li><li>l) duże zabiegi chirurgiczne niezwiązane z leczeniem choroby podstawowej;</li></ul> <p>3) niewygojone naruszenie ciągłości powłok (np. rana pooperacyjna lub inne);</p> <p>4) nadwrażliwość na sunitynib lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;</p>		
--	--	--

<p>5) ciąża lub karmienie piersią.</p> <p><b>3.3. Określenie czasu leczenia w programie</b> Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu z powodu progresji lub nieakceptowanej toksyczności.</p> <p><b>3.4. Kryteria wyłączenia z programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) progresja choroby - oceniana zgodnie z kryteriami RECIST;</li><li>2) nieakceptowane działania niepożądane lub nadwrażliwość na sunitynib;</li><li>3) rezygnacja pacjenta.</li></ol>		
---	--	--

Załącznik B.9.

**LECZENIE RAKA PIERSI (ICD-10 C50)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Leczenie adjuwantowe raka piersi trastuzumabem</b></p> <p><b>1.1 Kryteria kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) histologiczne rozpoznanie raka piersi;</li> <li>2) nadekspresja receptora HER2 w komórkach raka (wynik /3+ / w badaniu IHC) lub amplifikacja genu HER2 (wynik /+ / w badaniu metodą hybrydyzacji in situ (ISH));</li> <li>3) nowotwór pierwotnie operacyjny (wyjściowy stopień zaawansowania (I - T1c N0, II - T0-2 N0-1 lub IIIA - T3 N1);</li> <li>4) zaawansowanie umożliwiające leczenie chirurgiczne po zastosowaniu wstępnej chemioterapii i uzyskaniu możliwości chirurgicznego leczenia o założeniu doszczętnym w stopniu IIIA (T0-3 N2);</li> <li>5) leczenie chirurgiczne o założeniu radykalnym polegające na: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) amputacji piersi oraz wycięciu pachowych węzłów chłonnych lub,</li> <li>b) wycięciu guza z marginesem tkanek prawidłowych oraz pachowych węzłów chłonnych z uzupełniającą radioterapią całej piersi (leczenie oszczędzające);</li> </ol> </li> <li>6) czynniki ryzyka nawrotu raka wykazane na podstawie histologicznego badania materiału pooperacyjnego obejmujące: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) obecność przerzutów w pachowych węzłach chłonnych dołu pachowego (cecha pN+) lub</li> <li>b) największą średnicę guza powyżej 1,0 cm w przypadku nieobecności przerzutów w pachowych węzłach chłonnych (cecha pN0);</li> </ol> </li> </ol>	<p><b>1. Leczenie adjuwantowe raka piersi trastuzumabem</b></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><b>1. Leczenie adjuwantowe raka piersi trastuzumabem</b></p> <p><b>1.1 Wykaz badań przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) badanie immunohistochemiczne lub metodą hybrydyzacji in situ (ISH) (ocena nadekspresji receptora HER2, obecność receptorów ER i PGR);</li> <li>b) morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>c) poziom kreatyniny,</li> <li>d) poziom AlAT;</li> <li>e) poziom AspAT;</li> <li>f) stężenie bilirubiny;</li> <li>g) USG jamy brzusznej;</li> <li>h) RTG klatki piersiowej lub badanie tomografii komputerowej (w zależności od możliwości oceny wymiarów zmian);</li> <li>i) scyntygrafia kośćca (w zależności od oceny sytuacji klinicznej);</li> <li>j) EKG, badanie ECHO lub MUGA (scyntygrafia bramkowana serca);</li> <li>k) konsultacja kardiologiczna.</li> </ol> <p><b>1.2 Monitorowanie leczenia</b></p> <p>Badanie przeprowadzane co 3 tygodnie:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>b) poziom kreatyniny;</li> <li>c) poziom AlAT;</li> <li>d) poziom AspAT;</li> <li>e) stężenie bilirubiny;</li> <li>f) EKG.</li> </ol>

<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><b>2. Leczenie przerzutowego raka piersi trastuzumabem albo lapatynibem w skojarzeniu z kapecytabiną</b></p> <p><b>2.1 Kryteria kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) histologiczne rozpoznanie raka piersi z przerzutami (IV stopień) - (dla trastuzumabu i lapatynibu z kapecytabiną);</li><li>2) udokumentowane niepowodzenie chemioterapii z użyciem antracyklin lub z przeciwwskazaniami do stosowania antracyklin (dla trastuzumabu stosowanego w skojarzeniu z lekiem o działaniu cytotoksycznym);</li><li>3) udokumentowane niepowodzenie leczenia z użyciem przynajmniej 2 schematów chemioterapii z użyciem antracyklin i taksanów (dla trastuzumabu stosowanego w monoterapii);</li><li>4) udokumentowana progresja po uprzednim leczeniu trastuzumabem jest kryterium włączenia do leczenia lapatynibem w skojarzeniu z kapecytabiną;</li><li>5) udokumentowana nadekspresja receptora HER2 (wynik /3+ w badaniu IHC) lub amplifikacja genu HER2 (wynik +/- w badaniu metodą hybrydyzacji in situ (ISH));</li><li>6) stan sprawności 0-2 wg WHO;</li><li>7) prawidłowe wskaźniki czynności nerek;</li><li>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);</li><li>9) prawidłowe wskaźniki czynności szpiku;</li><li>10) wydolność serca wykazana na podstawie oceny klinicznej i badania ECHO lub MUGA (przed rozpoczęciem stosowania trastuzumabu) z frakcją wyrzutu lewej komory serca</li></ol>	<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><b>2. Leczenie przerzutowego raka piersi trastuzumabem</b></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><b>3. Leczenie uogólnionego raka piersi lapatynibem w skojarzeniu z kapecytabiną</b></p> <p>Zalecana dawka dobowego 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><b>2. Paliatywne leczenie raka piersi</b></p> <p><b>2.1 Wykaz badań przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>a) badanie immunohistochemiczne lub metodą hybrydyzacji in situ (ISH) (ocena nadekspresji receptora HER2, obecność receptorów ER i PGR);</li><li>b) morfologia krwi z rozmazem;</li><li>c) poziom kreatyniny;</li><li>d) poziom AlAT;</li><li>e) poziom AspAT;</li><li>f) stężenie bilirubiny;</li><li>g) USG jamy brzusznej;</li><li>h) RTG - klatki piersiowej lub badanie tomografii komputerowej (w zależności od możliwości oceny wymiarów zmian);</li><li>i) scyntygrafia kośćca (w zależności od oceny sytuacji klinicznej);</li><li>j) EKG, badanie ECHO lub MUGA (scyntygrafia bramkowana serca);</li><li>k) konsultacja kardiologiczna.</li></ol> <p><b>2.2 Monitorowanie leczenia</b></p> <p>Badanie przeprowadzane co 3 tygodnie:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>a) morfologia krwi z rozmazem;</li><li>b) poziom kreatyniny;</li><li>c) poziom AlAT;</li><li>d) poziom AspAT;</li><li>e) stężenie bilirubiny.</li></ol> <p>Badania przeprowadzane co trzy podania trastuzumabu:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>a) USG jamy brzusznej;</li><li>b) RTG klatki piersiowej lub badanie tomografii komputerowej (w zależności od możliwości oceny wymiarów zmian);</li></ol>
---	---	---

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

<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>		
--	--	--

Załącznik B.10.

**LECZENIE RAKA NERKI (ICD-10 C 64)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
1	2	3
<p><b>1. Leczenie raka nerki przy wykorzystaniu substancji czynnej sunitynib</b></p> <p><b>1.1. Kryteria kwalifikacji</b></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><b>1. Sunitynib</b></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><b>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia sunitynibem, sorafenibem, pazopanibem, aksytynibem, ewerolimusem</b></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"><li>- stężenie bilirubiny całkowitej nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem pacjentów z zespołem Gilberta),</li><li>- aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczające 5-krotnie górnej granicy normy,</li></ul> <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"><li>- liczba płytek krwi większa lub równa <math>10^5/\text{mm}^3</math>,</li><li>- bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa <math>1500/\text{mm}^3</math>,</li><li>- poziom hemoglobiny większy lub równy 9,5 g/dl;</li></ul> <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><b>1.2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p><b>1.3. Kryteria wyłączenia z programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) udokumentowana progresja w trakcie stosowania leku;</li><li>2) wystąpienie objawów nadwrażliwości na sunitynib lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;</li><li>3) nawracająca lub nieakceptowalna toksyczność powyżej 3 stopnia według skali WHO;</li><li>4) utrzymujący się stan sprawności 70 lub niższy według skali Karnofsky'ego;</li><li>5) wystąpienie objawów zastoinowej niewydolności serca, ostrych incydentów niewydolności wieńcowej, niekontrolowanego nadciśnienia tętniczego oraz niestabilnych</li></ol>	<p><b>2. Sorafenib</b></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><b>3. Pazopanib</b></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"><li>18) elektrokardiogram (EKG);</li><li>19) pomiar ciśnienia tętniczego;</li><li>20) inne badania obrazowe w razie wskazań klinicznych.</li></ol> <p>Wstępne badania obrazowe muszą umożliwić późniejszą obiektywną ocenę odpowiedzi na leczenie.</p> <p><b>2. Monitorowanie bezpieczeństwa leczenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) morfologia krwi z rozmazem;</li><li>2) oznaczenie stężenia hemoglobiny</li><li>3) oznaczenia stężenia kreatyniny;</li><li>4) oznaczenie stężenia bilirubiny;</li><li>5) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej;</li><li>6) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej;</li><li>7) oznaczenie aktywności dehydrogenazy mleczanowej (LDH);</li><li>8) oznaczenie aktywności fosfatazy alkalicznej</li><li>9) oznaczenie aktywności hormonu tyreotropowego (TSH) – dla aktytynibu;</li><li>10) oznaczenie białka w moczu – dla aktytynibu;</li><li>11) elektrokardiogram (EKG) – dla aktytynibu.</li></ol> <p>Badania wykonuje się:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) co 6 tygodni - w przypadku leczenia sunitynibem</li><li>2) co 4 tygodnie - w przypadku leczenia sorafenibem, aktytynibem, ewerolimusem;</li><li>3) co 4 tygodnie - w przypadku leczenia pazopanibem dla oznaczeń określonych w punktach 1, 2, 3, 7, 8;</li><li>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.</li></ol> <p><b>3. Monitorowanie skuteczności leczenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) badanie KT lub MR odpowiedniego obszaru;</li><li>2) badanie RTG klatki piersiowej - jeżeli nie jest wykonywane badanie KT;</li><li>3) elektrokardiogram (EKG)</li><li>4) inne badania obrazowe w razie wskazań klinicznych.</li></ol>
---	--	--

<p>zaburzeń rytmu serca wymagających leczenia;</p> <p>6) istotne pogorszenie jakości życia w trakcie stosowania leku.</p> <p><b>2. Leczenie raka nerki przy wykorzystaniu substancji czynnej sorafenib</b></p> <p><b>2.1. Kryteria kwalifikacji</b></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;</p> <p>2) nowotwór w stadium zaawansowanym (pierwotne uogólnienie lub nawrót po pierwotnym leczeniu chirurgicznym);</p> <p>3) udokumentowane niepowodzenie wcześniejszej immunoterapii z zastosowaniem interferonu alfa lub udokumentowane przeciwwskazania do dalszego stosowania interferonu alfa;</p> <p>4) uprzednie wykonanie nefrektomii (radykalnej 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 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 podstawokomórkowego skóry;</p> <p>12) adekwatna wydolność narządowa określona na podstawie badań laboratoryjnych krwi:</p> <p>a) wyniki badań czynności wątroby:</p>	<p>Stosowanie pazopanibu nie jest zalecane u pacjentów z ciężkimi zaburzeniami czynności wątroby.</p> <p><b>4. Aksytynib</b></p> <p>4.1. Zalecana początkowa dawka aksytynibu wynosi 5 mg dwa razy na dobę.</p> <p>4.2. U pacjentów tolerujących początkową dawkę aksytynibu 5 mg dwa razy na dobę, u których przez dwa kolejne tygodnie nie wystąpiły działania niepożądane &gt; 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 &gt; 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.</p> <p>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.</p> <p>4.4. Jeżeli ciężkie działania niepożądane nie zmniejszą swojego nasilenia w ciągu 4 tygodni mimo przerywania podawania leku, należy zakończyć leczenie.</p> <p>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><b>5. Ewerolimus</b></p> <p>5.1. Ewerolimus jest stosowany w dobowej dawce 10</p>	<p>Badania wykonuje się:</p> <p>1) nie rzadziej niż co 12 tygodni;</p> <p>2) przed zakończeniem:</p> <p>a) co drugiego kursu leczenia - w przypadku sunitynibu,</p> <p>b) co trzeciego kursu leczenia - w przypadku sorafenibu, pazopanibu, aksytynibu i ewerolimusu;</p> <p>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.</p> <p>Ocena odpowiedzi na leczenie powinna być przeprowadzana zgodnie z kryteriami RECIST lub CHOI.</p> <p><b>4. Monitorowanie programu</b></p> <p>Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ.</p> <p>a) przekazywanie do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych,</p> <p>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 <math>10^5/\text{mm}^3</math>,</p> <p>- bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa <math>1500/\text{mm}^3</math>,</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><b>2.2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p><b>2.3. Kryteria wyłączenia z programu</b></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><b>3. Leczenie raka nerki przy wykorzystaniu substancji czynnej pazopanib</b></p> <p><b>3.1. Kryteria kwalifikacji</b></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-<math>\alpha</math> (IFN-<math>\alpha</math>) lub przeciwwskazania do dalszego stosowania IFN-<math>\alpha</math>)</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"><li>- stężenie bilirubiny całkowitej nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem pacjentów z zespołem Gilberta),</li><li>- aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczające 5-krotnie górnej granicy normy,</li></ul>		
--	--	--

<p>b) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- liczba płytek krwi większa lub równa <math>10^5/\text{mm}^3</math>,</li><li>- bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa <math>1500/\text{mm}^3</math>,</li><li>- poziom hemoglobiny większy lub równy 9,5 g/dl;</li></ul> <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><b>3.2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p><b>3.3. Kryteria wyłączenia z programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) udokumentowana regresja w trakcie stosowania leku;</li><li>2) wystąpienie objawów nadwrażliwości na pazopanib lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;</li><li>3) nawracająca lub nieakceptowana toksyczność powyżej 3 stopnia według skali WHO;</li><li>4) utrzymujący się stan sprawności 70 lub niższy według skali Karnofsky'ego;</li><li>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 <math>\geq 3</math> stopnia;</li><li>6) istotne pogorszenie jakości życia w trakcie stosowania leku.</li></ol> <p><b>4. Leczenie raka nerki przy wykorzystaniu substancji czynnej aksytynib</b></p> <p><b>4.1. Kryteria kwalifikacji:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) histologicznie potwierdzone rozpoznanie jasnokomórkowego raka nerki lub mieszanego raka nerkowokomórkowego z przeważającym (powyżej 50% utkania) komponentem jasnokomórkowym;</li></ol>		
--	--	--

<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 (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 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"><li>- stężenie bilirubiny całkowitej nieprzekraczające 2-krotnie górną granicę normy (z wyjątkiem pacjentów z zespołem Gilberta),</li><li>- aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczające 5-krotnie górną granicę normy,</li></ul> <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"><li>- liczba płytek krwi większa lub równa <math>10^5/\text{mm}^3</math>,</li><li>- bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa <math>1500/\text{mm}^3</math>,</li></ul>		
---	--	--

<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><b>4.2.</b> 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><b>4.3. Określenie czasu leczenia w programie</b> Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p><b>4.4. Kryteria wyłączenia z programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) udokumentowana regresja w trakcie stosowania leku;</li><li>2) wystąpienie objawów nadwrażliwości na aksytynib lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;</li><li>3) nawracająca lub nieakceptowana toksyczność powyżej 3 stopnia według skali WHO;</li><li>4) utrzymujący się stan sprawności 70 lub niższy według skali Karnofsky'ego;</li><li>5) wystąpienie objawów zastoinowej niewydolności serca, ostrych incydentów niewydolności wieńcowej, niekontrolowanego nadciśnienia tętniczego oraz niestabilnych zaburzeń rytmu serca wymagających leczenia;</li><li>6) istotne pogorszenie jakości życia w trakcie stosowania leku.</li></ol> <p><b>5. Leczenie raka nerki przy wykorzystaniu substancji czynnej ewerolimus</b></p> <p><b>5.1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) histologicznie potwierdzone rozpoznanie jasnokomórkowego raka nerki lub mieszanego raka nerkowokomórkowego z przeważającym (powyżej 60% utkania) komponentem jasnokomórkowym;</li><li>2) nowotwór w stadium zaawansowanym (pierwotne uogólnienie</li></ol>		
--	--	--

<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"><li>- stężenie bilirubiny całkowitej nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem pacjentów z zespołem Gilberta),</li><li>- aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczające 5-krotnie górnej granicy normy,</li></ul> <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"><li>- liczba płytek krwi większa lub równa <math>10^5/\text{mm}^3</math>,</li></ul>		
--	--	--



<p>- bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa 1500/mm<sup>3</sup>,</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><b>5.2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p><b>5.3. Kryteria wyłączenia z programu</b></p> <p>1) udokumentowana regresja 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>		
--	--	--

Załącznik B.12.

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

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <p>1) potwierdzony histologicznie chłoniak złośliwy typu grudkowego w III lub IV stopniu zaawansowania lub</p> <p>2) potwierdzony histologicznie chłoniak nieziarniczny rozlany z dużych komórek B, z udokumentowaną w badaniu obecnością antygenu CD20 na powierzchni komórek chłoniaka oraz</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><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów włączenia i kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p><b>3. Kryteria wyłączenia</b></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><b>1. Dawkowanie</b></p> <p><b>1) Chłoniak złośliwy typu grudkowego w III lub IV stopniu zaawansowania - leczenie indukcyjne</b></p> <p>Rytuksymab podawany jest w dawce 375 mg/m<sup>2</sup> pow. ciała w postaci wlewu dożylnego w skojarzeniu z chemioterapią co 21 dni – przez nie więcej niż 8 podań.</p> <p><b>2) Chłoniak złośliwy typu grudkowego w III lub IV stopniu zaawansowania - leczenie podtrzymujące</b></p> <p>a) u pacjentów, u których uzyskano odpowiedź na leczenie indukcyjne po zastosowaniu chemioterapii bez lub z rytuksymabem dawka wynosi 375mg/m<sup>2</sup> powierzchni ciała raz na 2 miesiące do czasu progresji choroby lub przez maksymalnie okres dwóch lat,</p> <p>b) u pacjentów w fazie nawrotu choroby lub w przypadku oporności na leczenie, u których uzyskano odpowiedź na leczenie indukcyjne po zastosowaniu chemioterapii bez lub z rytuksymabem dawka wynosi 375 mg/m<sup>2</sup> powierzchni ciała raz na 3 miesiące do czasu progresji choroby lub przez maksymalnie okres dwóch lat.</p> <p><b>3) Chłoniak nieziarniczny rozlany z dużych komórek B</b></p> <p>U pacjentów z rozpoznaniem chłoniaka nieziarniczego rozlanego z dużych komórek B rytuksymab podawany jest w dawce 375 mg/m<sup>2</sup> pow. ciała w postaci wlewu dożylnego w skojarzeniu ze schematem CHOP co 21 dni – 8 podań.</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <p>1) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>2) dehydrogenaza mleczanowa w surowicy;</p> <p>3) gamma glutamylotranspeptydaza (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>23) testy w kierunku HbsAg i HbcAb.</p>

		<p>Badania stosownie do wskazań lekarskich podczas diagnostyki chłoniaka w danej lokalizacji.</p> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p>Badanie przeprowadzane przed każdym podaniem leku:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) morfologia krwi z rozmazem;</li><li>2) poziom kreatyniny;</li><li>3) poziom kwasu moczowego;</li><li>4) poziom aktywności aminotransferaz;</li><li>5) fosfataza alkaliczna;</li><li>6) bilirubina;</li><li>7) EKG (jedynie u chorych z chłoniakiem rozlanym).</li></ol> <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"><li>1) TK lub rezonans magnetyczny zmiany mierzalnej;</li><li>2) EKG.</li></ol> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
--	--	--

Załącznik B.13.

**LECZENIE SZPICZAKA PLAZMOCYTOWEGO (ICD-10 C 90.0)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia bortezomibem</b></p> <p><b>1.1 Leczenie bortezomibem nowo zdiagnozowanych pacjentów ze szpiczakiem mnogim</b></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"> <li>1) niewydolność nerek, definiowana jako klirens kreatyniny &lt; 60 ml/min;</li> <li>2) stwierdzenie przynajmniej jednego z następujących zaburzeń cytogenetycznych: translokacja t(4; 14) lub t(14; 16) lub delecja 17p;</li> <li>3) wiek ≥ 75 r.ż.</li> </ol> <p><b>1.2. Leczenie pacjentów, u których wystąpiła oporność w trakcie zastosowanej terapii szpiczaka mnogiego lub nawrót po skutecznej terapii</b></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"> <li>1) chorzy z cechami progresji po co najmniej 2 cyklach leczenia I lub II linii bez zastosowania bortezomibu;</li> <li>2) chorzy, u których nie stwierdzono co najmniej częściowej odpowiedzi po 4 cyklach leczenia I lub II linii bez zastosowania bortezomibu;</li> <li>3) chorzy z nawrotem choroby po skutecznym leczeniu w I lub II linii;</li> <li>4) chorzy z nawrotem szpiczaka po chemioterapii</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie</b></p> <p><b>1.1 U pacjentów z nowo zdiagnozowanym szpiczakiem mnogim niekwalifikujących się do chemioterapii wysokodawkowej w połączeniu z przeszczepieniem komórek krwiotwórczych</b></p> <p>Bortezomib w dawce 1,3 mg/m<sup>2</sup> 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><b>1.2 U pacjentów, u których wystąpiła oporność w trakcie zastosowanej terapii szpiczaka mnogiego lub nawrót po jego skutecznej terapii</b></p> <p>Zalecana początkowa dawka bortezomibu wynosi 1,3 mg/m<sup>2</sup> 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><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) oznaczenie morfologii krwi;</li> <li>2) oznaczenie AspAT, AlAT;</li> <li>3) stężenie wapnia;</li> <li>4) kreatynina;</li> <li>5) bilirubina;</li> <li>6) klirens kreatyniny;</li> <li>7) proteinogram;</li> <li>8) immunofiksacja w surowicy krwi;</li> <li>9) badania ogólne moczu;</li> <li>10) badanie na obecność białka Bence'a - Jonesa w moczu (dotyczy chorych z chorobą łańcuchów lekkich);</li> <li>11) mielogram lub trepanobiopsja szpiku;</li> <li>12) RTG kości płaskich i długich;</li> <li>13) MR lub TK (w wybranych przypadkach);</li> <li>14) stężenie beta2-mikroglobuliny;</li> <li>15) badanie wolnych łańcuchów lekkich (do decyzji lekarza);</li> <li>16) badania cytogenetyczne (w wybranych przypadkach).</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></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"> <li>1) morfologii krwi;</li> <li>2) stężenia kreatyniny;</li> <li>3) AspAT;</li> <li>4) AlAT;</li> <li>5) bilirubiny.</li> </ol> <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><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p><b>2.1.</b> 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><b>2.2.</b> 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><b>1.3.</b> 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><b>Podanie dożylne:</b> 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><b>Podanie podskórne:</b> 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><b>3. Kryteria niepozwalające na włączenie do programu ze względu na bezpieczeństwo</b></p> <p>1) nadwrażliwość na bortezomib, boron (bor) lub którąkolwiek substancję pomocniczą;</p> <p>2) ostra rozlana naciekowa choroba płuc i osierdza.</p> <p><b>4. Kryteria zakończenia udziału w programie</b></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> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <p>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</p> <p>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</p> <p>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</p>
--	--	---

Załącznik B.14.

**LECZENIE PRZEWLEKŁEJ BIAŁACZKI SZPIKOWEJ (ICD-10 C 92.1)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej dazatynibem</b></p> <p><b>1.1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) przewlekła białaczka szpikowa z udokumentowaną obecnością genu BCR-ABL lub chromosomu Filadelfia (Ph+);</li> <li>2) wiek powyżej 18 roku życia;</li> <li>3) stan ogólny 0-2 według WHO;</li> <li>4) świadczeniobiorcy w fazie przewlekłej i akceleracji, dotychczas leczeni imatinibem: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) u których występuje oporność na imatinib z obecnością mutacji innej niż T315I,</li> <li>b) którzy nie osiągnęli remisji hematologicznej po co najmniej 3 miesiącach leczenia imatinibem,</li> <li>c) u których brak jest częściowej odpowiedzi cytogenetycznej w 6 miesiącu leczenia imatinibem</li> <li>d) u których brak jest odpowiedzi cytogenetycznej po 12 miesiącach leczenia imatinibem,</li> <li>e) którzy utracili osiągniętą wcześniej odpowiedź hematologiczną lub cytogenetyczną,</li> <li>f) ze stwierdzoną progresją choroby,</li> <li>g) nietolerujący imatinibu;</li> </ol> </li> <li>5) świadczeniobiorcy w fazie przewlekłej i akceleracji dotychczas leczeni nilotynibem nietolerujący nilotynibu lub z niepowodzeniem leczenia nilotynibem</li> <li>6) świadczeniobiorcy w fazie kryzy blastycznej, którzy wcześniej nie otrzymywali dazatynibu, nietolerujący lub nieodpowiadający na imatinib.</li> </ol> <p>W razie rozpoznania oporności lub nietolerancji imatinibu, do</p>	<p><b>1. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej dazatynibem</b></p> <p>Zalecana dawka początkowa produktu w przewlekłej fazie PBSz wynosi 100 mg raz na dobę, podawane doustnie.</p> <p>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.</p> <p><b>2. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej nilotynibem</b></p> <p>Zaleca się podawanie dawki 800 mg nilotynibu na dobę, podawanej w dwóch dawkach po 400 mg co około 12 godzin.</p> <p>W przypadku wystąpienia toksyczności niehematologicznej lub hematologicznej może być konieczne zaprzestanie podawania nilotynibu przez pewien czas lub zmniejszenie podawanej dawki, zgodnie z wytycznymi zawartymi w charakterystyce produktu leczniczego.</p>	<p><b>1. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej dazatynibem</b></p> <p><b>1.1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) morfologia krwi z rozmazem (leukocyty, płytki krwi, blasty),</li> <li>b) AspAT, AlAT,</li> <li>c) kreatynina,</li> <li>d) bilirubina,</li> <li>e) fosfataza alkaliczna granulocytów,</li> <li>f) badania ogólne moczu,</li> <li>g) badanie cytogenetyczne szpiku,</li> <li>h) badanie cytogenetyczne krwi,</li> <li>i) badanie cytologiczne szpiku,</li> <li>j) badanie molekularne PCR na obecność genu BCR-ABL (opcjonalnie),</li> <li>k) USG wątroby i śledziony.</li> </ol> <p><b>1.2. Monitorowanie leczenia przewlekłej białaczki szpikowej dazatynibem</b></p> <p>Pierwsze 2 miesiące leczenia - co 7 dni, następnie co 30 dni (po uzyskaniu remisji hematologicznej co 90 dni):</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) morfologia krwi z rozmazem (leukocyty, płytki krwi, blasty),</li> <li>b) AspAT, AlAT,</li> <li>c) kreatynina,</li> <li>d) bilirubina.</li> </ol> <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>

lekarza prowadzącego należy wybór leku drugiego rzutu (dazatynib albo nilotynib) w oparciu o wskazania medyczne.

### 1.2 Kryteria wyłączenia

- 1) pojawienie się objawów nadwrażliwości na dazatynib;
- 2) toksyczność powyżej 2 według WHO, 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 3-4 według WHO;
- 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 %);
- 5) brak odpowiedzi cytogenetycznej po 6 miesiącach;
- 6) znalezienie dawcy szpiku i podjęcie decyzji o wykonaniu zabiegu przeszczepienia szpiku u danego świadczeniobiorcy;
- 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.
- 8) toksyczność hematologiczna lub pozahematologiczna w stopniu 3 lub 4 - która przejawia się pomimo przerw w leczeniu.

### 1.3 Określenie czasu leczenia dazatynibem w programie

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.

## 2. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej nilotynibem

### 2.1 Badania przy kwalifikacji

- a) morfologia krwi z rozmazem (leukocyty, płytki krwi, blasty),
- b) AspAT, AlAT,
- 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.

### 2.2 Monitorowanie leczenia przewlekłej białaczki szpikowej nilotynibem

Raz w miesiącu (po uzyskaniu remisji hematologicznej co 90 dni):

- a) morfologia krwi z rozmazem (leukocyty, płytki krwi, blasty),
- b) AspAT, AlAT,
- c) kreatynina,
- d) bilirubina.

Badanie cytologiczne i cytogenetyczne szpiku: co 90 dni przez pierwszy rok, następnie co pół roku.

Badanie ilościowe PCR: po uzyskaniu całkowitej remisji cytogenetycznej co 90 dni.

### 3. Monitorowanie programu:

- 1) przekazywanie do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia;
- 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><b>2. Leczenie przewlekłej białaczki szpikowej nilotynibem</b></p> <p><b>2.1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) przewlekła białaczka szpikowa z udokumentowaną obecnością genu BCR-ABL lub chromosomu Filadelfia (Ph+);</li><li>2) wiek powyżej 18 roku życia;</li><li>3) stan ogólny 0-2 według WHO;</li><li>4) świadczeniobiorcy w fazie przewlekłej i akceleracji, dotychczas leczeni imatinibem:<ol style="list-style-type: none"><li>a) u których występuje oporność na imatinib z obecnością mutacji innej niż T315I,</li><li>b) którzy nie osiągnęli remisji hematologicznej po co najmniej 3 miesiącach leczenia imatinibem,</li><li>c) u których brak jest częściowej odpowiedzi cytogenetycznej w 6 miesiącu leczenia imatinibem</li><li>d) u których brak jest odpowiedzi cytogenetycznej po 12 miesiącach leczenia imatinibem,</li><li>e) którzy utracili osiągniętą wcześniej odpowiedź hematologiczną lub cytogenetyczną,</li><li>f) ze stwierdzoną progresją choroby,</li><li>g) nietolerujący imatinibu,</li></ol></li><li>5) świadczeniobiorcy w fazie przewlekłej i akceleracji dotychczas leczeni dazatynibem nietolerujący dazatynibu lub z niepowodzeniem leczenia dazatynibem.</li></ol> <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><b>2.2 Kryteria wyłączenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) pojawienie się objawów nadwrażliwości na nilotynib;</li><li>2) toksyczność powyżej 2 według WHO, 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);</li><li>3) stan sprawności 3-4 według WHO;</li></ol>		<p>Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ.</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><b>2.3 Określenie czasu leczenia nilotynibem w programie</b> Leczenie należy kontynuować tak długo, jak długo przynosi ono korzyść kliniczną dla pacjenta z uwzględnieniem kryteriów wyłączenia z programu.</p>		
---	--	--

Załącznik B.15.

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

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<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><b>1. Moduł pierwotnej profilaktyki krwawień</b></p> <p><b>1.1.</b> 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 osoczo pochodnych (ludzkich) czynników krzepnięcia, odpowiednio, czynnika VIII lub czynnika IX oraz koncentraty rekombinowanego czynnika krzepnięcia VIII pierwszej generacji.</p> <p><b>1.2.</b> Pierwotna profilaktyka krwawień nowozdiagnozowanych dzieci z ciężką postacią hemofilii A i B, wcześniej nie leczonych czynnikami osoczo pochodnymi (ludzkimi). Substancja czynna finansowana w ramach pierwotnej profilaktyki krwawień – koncentraty rekombinowanych czynników krzepnięcia, odpowiednio, czynnika VIII lub czynnika IX, minimum drugiej generacji.</p> <p><b>1.3.</b> Zapewnienie koncentratów czynników krzepnięcia,</p>	<p><b>1. Pierwotna profilaktyka krwawień:</b></p> <p>1) czynnik VIII:</p> <p>a) dzieci do ukończenia 2 roku życia – 25- 40 jednostek międzynarodowych/kg m.c., 1-3 razy w tygodniu,</p> <p>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 osoczo pochodny: 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>3) czynnik IX rekombinowany: 30-60 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><b>2. Wtórna profilaktyka krwawień:</b></p> <p>1) czynnik VIII:</p> <p>a) dzieci do ukończenia 2 roku życia – 25- 40 jednostek międzynarodowych/kg m.c., 2-3 razy w tygodniu,</p> <p>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><b>1.</b> 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:</p> <p>a) czas krwawienia (metodą Copley’a),</p> <p>b) czas częściowej tromboloplastyny po aktywacji (aPTT),</p> <p>c) czas protrombinowy (PT),</p> <p>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>odpowiednio, czynnika VIII lub czynnika IX dla dzieci, u których konieczne jest założenie centralnego dostępu żylnego:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>dla grupy określonej w ust. 1.1. – czynniki osoczopochodne (ludzkie), oraz koncentraty rekombinowanego czynnika krzepnięcia VIII pierwszej generacji;</li><li>dla grupy określonej w ust. 1.2. – czynniki rekombinowane minimum drugiej generacji.</li></ol> <p><b>2. Moduł wtórnej profilaktyki krwawień</b></p> <p><b>2.1.</b> Wtórna profilaktyka krwawień jest prowadzona u dzieci od 1 dnia życia do ukończenia 18 roku życia, chorych na hemofilię A lub B, po wystąpieniu wylewów do stawów. Substancja czynna finansowana w ramach wtórnej profilaktyki krwawień – koncentraty osoczopochodnych (ludzkich) czynników krzepnięcia, odpowiednio, czynnika VIII lub czynnika IX, oraz koncentraty rekombinowanego czynnika krzepnięcia VIII pierwszej generacji.</p> <p><b>2.2.</b> Zapewnienie koncentratów osoczopochodnych (ludzkich) czynników krzepnięcia, odpowiednio, czynnika VIII lub czynnika IX dla dzieci, u których konieczne jest założenie centralnego dostępu żylnego, oraz koncentratów rekombinowanego czynnika krzepnięcia VIII pierwszej generacji.</p> <p><b>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).</b> 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><b>3. U dzieci, u których konieczne jest założenie centralnego dostępu żylnego,</b> zapewnienie czynnika VIII lub IX do zabiegu, według schematu:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>pierwsza doba: 40 do 70 jednostek międzynarodowych/kg m.c., co 8 godzin;</li><li>od drugiej do piątej doby: 30 do 50 jednostek międzynarodowych/ kg m.c., co 12 godzin;</li><li>szósta doba jednorazowo: 30 do 50 jednostek międzynarodowych/kg m.c.;</li><li>dziesiąta doba (zdjęcie szwów) jednorazowo: 30 do 50 jednostek międzynarodowych/kg m.c.</li></ol> <p>Dawkowanie czynnika IX rekombinowanego: 30 do 60 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><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p><b>2.1.</b> Ocena skuteczności leczenia</p> <p>W zależności od oceny klinicznej należy wykonać:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>RTG stawów - nie częściej niż raz w roku;</li><li>USG stawów - nie rzadziej niż raz w roku;</li><li>NMR - w razie trudności diagnostycznych w ocenie stawów.</li></ol> <p><b>2.2.</b> 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> <ol style="list-style-type: none"><li>aminotransferaza alaninowa (AlAT) co najmniej raz w roku;</li><li>aminotransferaza asparaginianowa (AspAT) co najmniej raz w roku;</li><li>obecność przeciwciał anti-HBs;</li><li>obecność antygenu HBs (w przypadku braku miana zabezpieczającego przeciwciał anti-HBs), u dodatknych przeciwciała anti-HBc i anti HBe, DNA HBV;</li><li>przeciwciała anti-HCV (raz w roku), u dodatknych RNA HCV;</li><li>przeciwciała anti-HIV (w uzasadnionych przypadkach), u dodatknych RNA HIV;</li><li>USG naczyń w okolicy dościa żylnego, nie rzadziej niż raz w roku;</li><li>badanie ogólne moczu.</li></ol> <p><b>2.3.</b> Na podstawie decyzji lekarza lokalnego lub regionalnego centrum leczenia hemofilii możliwe jest, w ramach monitorowania leczenia, wykonanie następujących badań:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>czas częściowej tromboplastyny po aktywacji (aPTT);</li><li>ocena aktywności czynników krzepnięcia VIII i IX (w hemofilii A – czynnika VIII, w hemofilii B – czynnika IX); w zależności od sytuacji klinicznej powyższe</li></ol>
---	---	--

<p>Kryteria włączenia do przedmiotowego modułu nowopowstałego inhibitora u dzieci do 18 roku życia:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>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 Koordynującego ds. kwalifikacji i weryfikacji leczenia w programie zapobiegania krwawieniom u dzieci z hemofilią A i B;</li><li>2) pacjenci uprzednio zakwalifikowani do programu, jednak stwierdzenie obecności inhibitora dotyczy okresu prowadzonej profilaktyki, która miała miejsce po dniu 15 stycznia 2010 r.</li></ol> <p><b>4. Kryteria wyłączenia</b> 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><b>5. Kryteria zakończenia udziału w programie lub module programu</b> (dotyczy przyczyn, z powodu których udział pacjenta - uprzednio zakwalifikowanego - w przedmiotowym programie musi zostać zakończony):</p> <ol style="list-style-type: none"><li>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;</li><li>2) ukończenie 18 roku życia.</li></ol> <p><b>6. Określenie czasu leczenia w programie</b> 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>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 krzepnięcia na inny).</p> <p><b>2.4. Oznaczanie inhibitora:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) do 150 przetoczeń - co 3 miesiące lub po każdym 10 przetoczeniach;</li><li>2) powyżej 150 przetoczeń - co 6 do 12 miesięcy;</li><li>3) w momencie zmiany produktu leczniczego koncentratu czynnika krzepnięcia na inny;</li><li>4) w przypadku stwierdzenia braku skuteczności czynnika w dotychczasowej dawce.</li></ol> <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> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) Gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia.</li><li>2) Uzupelnienie przez lekarza prowadzącego lub Zespół Koordynujący danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, nie rzadziej niż co 3 miesiące oraz na zakończenie leczenia.</li><li>3) Przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
---	--	--

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><b>1. Kryteria kwalifikacji</b> 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><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b> Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p><b>3. Kryteria wyłączenia</b> 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><b>1. Dawkowanie</b> <b>1.1</b> 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). <b>1.2</b> 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><b>1. Badania przy kwalifikacji</b> 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><b>2. Monitorowanie leczenia</b> <b>2.1</b> 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><b>2.2 Immunoglobuliny podskórne</b> 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)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <p>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;</p> <p>2) wczesne dojrzewanie płciowe z dużą akceleracją wieku kostnego i niskim przewidywanym wzrostem docelowym.</p> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu.</p> <p><b>3. Kryteria wyłączenia</b></p> <p>1) osiągnięcie przez świadczeniobiorcę wieku chronologicznego właściwego dla wystąpienia cech dojrzewania płciowego;</p> <p>2) stwierdzenie wieku kostnego: powyżej 13 lat;</p> <p>3) zmniejszenie tempa wzrastania poniżej dolnej granicy normy dla okresu prepubertalnego (4 cm na rok).</p>	<p><b>1. Dawkowanie leuproreliny</b></p> <p>1.1 Dawka początkowa ustalana jest w zależności od masy ciała dziecka:</p> <p>1) masa ciała <math>\leq 25</math> kg, dawka 3,75 mg x 2, liczba wstrzyknięć 1, dawka całkowita 7,5 mg;</p> <p>2) masa ciała większa niż 25 do 37,5 kg, dawka 3,75 mg x 3, liczba wstrzyknięć 2, dawka całkowita 11,25 mg;</p> <p>3) masa ciała większa niż 37,5 kg, dawka 3,75 mg x 4, liczba wstrzyknięć 2, dawka całkowita 15 mg.</p> <p>Lek podawany jest co 4 tygodnie podskórnie lub domięśniowo.</p> <p>1.2 Dawka podtrzymująca</p> <p>Jeśli nie osiągnięto zahamowania wydzielania hormonów, dawkę leku należy stopniowo zwiększać o 3,75 mg, co 4 tygodnie. Każdorazowo należy zmienić miejsce wstrzyknięcia (skóra brzucha, pośladki, udo).</p> <p><b>2. Dawkowanie triptoreliny</b></p> <p>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><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <p>1) stężenie <math>\beta</math>-gonadotropiny kosmówkowej (<math>\beta</math>-HCG);</p> <p>2) stężenie estradiolu;</p> <p>3) stężenie siarczanu dehydroepiandrosteronu;</p> <p>4) stężenie 17-hydroksyprogesteronu;</p> <p>5) stężenie testosteronu;</p> <p>6) test stymulacji wydzielania LH i FSH;</p> <p>7) stężenie luteotropiny;</p> <p>8) stężenie folikulotropiny;</p> <p>9) stężenie prolaktyny;</p> <p>10) profil steroidów w moczu (w zależności od potrzeb);</p> <p>11) badanie RTG lewej dłoni i nadgarstka w celu oceny wieku kostnego;</p> <p>12) USG miednicy małej i nadnerczy;</p> <p>13) badanie tomografii komputerowej lub rezonans magnetyczny głowy (układu podwzgórzowo-przysadkowego) w celu wykluczenia guza wewnątrzczaszkowego;</p> <p>14) pomiar wysokości i masy ciała, należy określić dotychczasowy przebieg wzrastania, dokonać oceny wzrostu rodziców, obliczyć wzrost docelowy dziecka;</p> <p>15) należy ocenić obecność cech płciowych i stadium dojrzewania płciowego według skali Tannera-Marschalla.</p> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p>Po 3 miesiącach od rozpoczęcia leczenia lub po zmianie dawkowania:</p> <p>1) LH;</p> <p>2) FSH;</p>



		<p>3) ocenić występowanie cech płciowych według kryteriów Tannera-Marschalla.</p> <p>Co 12 miesięcy należy wykonać RTG śródreżcza, z przynasadami kości przedramienia, celem oceny wieku kostnego.</p> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
--	--	---

Załącznik B.19.

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

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<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><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) niskorosłość, tj. wysokość ciała poniżej 3 centyla dla płci i wieku, na siatkach centylowych dla populacji dzieci polskich;</li> <li>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;</li> <li>3) opóźniony wiek kostny, oceniany metodą Greulich'a-Pyle;</li> <li>4) wykluczenie innych, aniżeli SNP, przyczyn niskorosłości (niedokrwistość, niedoczynność tarczycy, zaburzenia wchłaniania i trawienia jelitowego, obciążenia dotyczące przebiegu ciąży i porodu, itp.);</li> <li>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);</li> <li>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);</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie</b></p> <p>Somatotropina podawana codziennie wieczorem w dawce: 0,1 - 0,33mg (0,3 - 1,0 IU)/kg m.c. /tydzień.</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) stężenie IGF-1;</li> <li>2) stężenie witaminy 25OH wit. D lub wit. 1,25(OH)<sub>2</sub>D<sub>3</sub>;</li> <li>3) stężenie Ca całkowitego i Ca<sup>2+</sup> we krwi;</li> <li>4) stężenie fosforanów we krwi;</li> <li>5) stężenie fosforanów w moczu;</li> <li>6) stężenie wapnia w moczu.</li> </ol> <p>Badania wykonywane według standardów diagnozowania świadczeniobiorców z somatotropinową lub wielohormonalną niedoczynnością przysadki (SNP/WNP).</p> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p><b>2.1 Po 90 dniach</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pomiar stężenia IGF-1.</li> </ol> <p><b>2.2 Co 90 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) próba zagęszczenia moczu z ewentualną korektą dawki hormonu antydiuretycznego (dotyczy niektórych świadczeniobiorców z WNP - najczęściej po zabiegach neurochirurgicznych z moczówką prostą);</li> <li>2) 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 przedwczesnym pokwitaniem).</li> </ol> <p><b>2.2 Co 180 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pomiar stężenia glukozy we krwi z pomiarem odsetka glikowanej hemoglobiny A<sub>1c</sub> lub co 365 dni;</li> <li>2) test obciążenia glukozą z pomiarem glikemii i insulinemii.</li> </ol>

<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 kontrastem, MRI).</p> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b> 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><b>3. Kryteria wyłączenia z programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) złuszczenia głowy kości udowej;</li><li>2) pseudo-tumor cerebri;</li><li>3) cukrzyca;</li><li>4) ujawnienia lub wznowy choroby rozrostowej;</li><li>5) brak zgody pacjenta na kontynuację leczenia;</li><li>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);</li><li>7) osiągnięcie wieku kostnego:<ol style="list-style-type: none"><li>a) powyżej 16 lat przez dziewczynkę</li><li>b) powyżej 18 lat przez chłopca.</li></ol></li></ol>		<p><b>2.3 Co 180 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) pomiar stężenia TSH;</li><li>2) pomiar stężenia IGF-1;</li><li>3) pomiar stężenia fT<sub>4</sub>;</li><li>4) w zależności od potrzeb:<ol style="list-style-type: none"><li>a) stężenie witaminy 25OH wit. D lub wit. 1,25(OH)<sub>2</sub>D<sub>3</sub>;</li><li>b) jonogram w surowicy krwi (co najmniej pomiar stężenia Na<sup>+</sup>, fosforanów oraz Ca całkowitego i Ca<sup>2+</sup>);</li><li>c) stężenie fosforanów w moczu;</li><li>d) stężenie wapnia w moczu.</li></ol></li></ol> <p><b>2.4 Co 365 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) RTG śródreżca z bliższą przynasadą kości przedramienia (do oceny wieku kostnego);</li><li>2) przy podejrzeniu złuszczenia głowy kości udowej:<ol style="list-style-type: none"><li>a) konsultacja ortopedyczna,</li><li>b) RTG lub USG stawów biodrowych,</li><li>c) poszerzone o TK lub MRI stawów biodrowych;</li></ol></li><li>3) w przypadku wystąpienia objawów pseudo-tumor cerebri:<ol style="list-style-type: none"><li>a) konsultacja okulistyczna,</li><li>b) konsultacja neurologiczna,</li><li>c) obrazowanie ośrodkowego układu nerwowego TK z kontrastem lub MRI;</li></ol></li><li>4) w przypadku podejrzenia lub wznowy choroby rozrostowej lub innych poważnych powikłań:<ol style="list-style-type: none"><li>a) konsultacja okulistyczna,</li><li>b) konsultacja neurologiczna,</li><li>c) konsultacja neurochirurgiczna,</li><li>d) morfologia krwi z rozmazem,</li><li>e) TK z kontrastem lub MRI OUN,</li><li>f) inne konsultacje i badania w zależności od potrzeb;</li></ol></li></ol> <p><b>2.5 Badania po zakończeniu terapii hormonem wzrostu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) miesiąc po zakończeniu terapii hormonem wzrostu test stymulacji wydzielania GH insuliną (8 pomiarów stężeń GH)</li></ol>
---	--	--

		<p>przed przekazaniem świadczeniobiorców pod opiekę poradni endokrynologii dla osób dorosłych ).</p> <p>Badania są wykonywane według standardów diagnozowania świadczeniobiorców z somatotropinową lub wielohormonalną niedoczynnością przysadki (SNP/WNP).</p> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
--	--	--

Załącznik B.20.

**LECZENIE NISKOROSŁYCH DZIECI Z CIĘŻKIM PIERWOTNYM NIEDOBREM IGF-1 (ICD-10 E 34.3)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<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><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) skrajna niskorosłość, tj. wysokość ciała poniżej -3 SD w odniesieniu do płci i wieku, na siatkach centylowych dla populacji dzieci polskich;</li> <li>2) stężenie IGF-1 poniżej -2,5 SDS w odniesieniu do płci i wieku;</li> <li>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);</li> <li>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.);</li> <li>5) rozpoznanie ciężkiego pierwotnego niedoboru IGF-1 potwierdzone testem generacji somatomedyn;</li> <li>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.</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie</b></p> <p>Mecaserminum podawane jest w dawce 0,04 - 0,12 mg/kg masy ciała dwa razy na dobę.</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pomiar stężenia IGF-1;</li> <li>2) pomiar stężenia IGFBP<sub>3</sub>;</li> <li>3) pomiar stężenia glukozy we krwi;</li> <li>4) test obciążenia glukozą z pomiarem glikemii i insulinemii;</li> <li>5) pomiar odsetka glikowanej hemoglobiny HbA<sub>1c</sub>;</li> <li>6) pomiar stężenia TSH, pomiar stężenia fT<sub>4</sub>;</li> <li>7) jonogram surowicy krwi (co najmniej pomiar stężenia Na<sup>+</sup>);</li> <li>8) konsultacja laryngologiczna z audiogramem;</li> <li>9) konsultacja kardiologiczna z USG układu sercowo-naczyniowego;</li> <li>10) konsultacja okulistyczna (w zależności od potrzeb);</li> <li>11) RTG śródreżcza z bliższą przynasadą kości przedramienia (do oceny wieku kostnego);</li> <li>12) obrazowanie ośrodkowego układu nerwowego (TK z kontrastem lub MRI).</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p><b>2.1 30 dni po rozpoczęciu leczenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pomiar stężenia IGF-1;</li> <li>2) pomiar stężenia IGFBP<sub>3</sub>;</li> <li>3) pomiar stężenia glukozy we krwi;</li> <li>4) test obciążenia glukozą z pomiarem glikemii i insulinemii lub</li> <li>5) pomiar odsetka glikowanej hemoglobiny HbA<sub>1c</sub>.</li> </ol>

<p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b> 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><b>3. Kryteria wyłączenia z programu lub czasowego zaprzestania terapii preparatem rhIGF-1</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) nawracające, zagrażające życiu stany hipoglikemii;</li><li>2) złuszczenia głowy kości udowej;</li><li>3) pseudo-tumor cerebri;</li><li>4) ujawnienia lub wznowy choroby rozrostowej;</li><li>5) brak zgody pacjenta na kontynuację leczenia;</li><li>6) niezadawalający efekt leczenia, tj. przyrost wysokości ciała pacjenta leczonego za pomocą rhIGF-1 &lt; 3 cm/rok;</li><li>7) osiągnięcie wieku kostnego:<ol style="list-style-type: none"><li>a) powyżej 14 lat przez dziewczynkę,</li><li>b) powyżej 16 lat przez chłopca.</li></ol></li></ol>		<p><b>2.2 Co 90 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) pomiar stężenia IGF-1;</li><li>2) pomiar stężenia IGFBP3;</li><li>3) pomiar stężenia glukozy we krwi.</li></ol> <p><b>2.3 Co 180 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) pomiar stężenia TSH;</li><li>2) pomiar stężenia fT4;</li><li>3) jonogram surowicy krwi (co najmniej pomiar stężenia Na+);</li><li>4) pomiar odsetka glikowanej hemoglobiny HbA1c. lub co 365 dni</li><li>5) test obciążenia glukozą z pomiarem glikemii i insulinemii</li></ol> <p><b>2.5 Co 365 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) konsultacja laryngologiczna z audiogramem;</li><li>2) konsultacja kardiologiczna z USG układu sercowo-naczyniowego;</li><li>3) RTG śródreczę z bliższą przynasadą kości przedramienia (do oceny wieku kostnego);</li><li>4) obrazowanie ośrodkowego układu nerwowego (TK z kontrastem lub MRI) - w zależności od potrzeb.</li></ol> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, nie rzadziej niż co 3 miesiące oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
---	--	---

Załącznik B.21.

**LECZENIE CIĘŻKICH WRODZONYCH HIPERHOMOCYSTEINEMII (ICD-10 E 72.1)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p>Kwalifikacji pacjentów do terapii dokonuje Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkowych 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><b>1. Kryteria kwalifikacji</b> 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. &gt; 50 <math>\mu\text{mol/l}</math>, oraz nieprawidłowy poziom metioniny, tj. &lt; 5 lub &gt; 40 <math>\mu\text{mol/l}</math>, po wykluczeniu niedoboru witaminy B<sub>12</sub> i kwasu foliowego. W przypadku niedoborów witaminy B<sub>12</sub> 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 B<sub>6</sub> (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 B<sub>6</sub>;</p>	<p><b>1. Dawkowanie</b></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><b>1. Badania przy kwalifikacji:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) poziom homocysteiny całkowitej we krwi;</li> <li>2) poziom metioniny we krwi (aminoacydogram);</li> <li>3) morfologia krwi;</li> <li>4) stężenie witaminy B<sub>12</sub> i kwasu foliowego we krwi;</li> <li>5) profil kwasów organicznych moczu metodą GC/MS z ilościową oceną wydalania kwasu metylomalonowego;</li> <li>6) profil acylokarnityn metodą MS/MS;</li> <li>7) MRI OUN;</li> <li>8) konsultacja neurologiczna;</li> <li>9) badanie psychologiczne, z oceną ilorazu inteligencji;</li> <li>10) badanie densytometryczne kośćca (dla pacjentów powyżej 5 roku życia);</li> <li>11) konsultacja okulistyczna, z oceną narządu wzroku w lampie szczelinowej (jeśli pacjent nie przebył łansektomii).</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia raz na 180 dni:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) poziom homocysteiny całkowitej we krwi;</li> <li>2) poziom metioniny we krwi (aminoacydogram);</li> <li>3) morfologia krwi;</li> <li>4) stężenie witaminy B<sub>12</sub>, kwasu foliowego, witaminy 250HD<sub>3</sub> we krwi;</li> <li>5) poziom Ca, PO<sub>4</sub><sup>3-</sup>, fosfatazy alkalicznej we krwi;</li> <li>6) badanie psychologiczne, z oceną ilorazu inteligencji;</li> <li>7) badanie densytometryczne kośćca (dla pacjentów powyżej 5 roku życia);</li> <li>8) konsultacja neurologiczna;</li> <li>9) konsultacja dietetyczna.</li> </ol>

<p>3) w przypadku niejednoznacznych wyników badań biochemicznych wskazane jest potwierdzenie rozpoznania badaniem enzymatycznym, analizą komplementarności w fibroblastach skóry lub analizą DNA.</p> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkowych lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p><b>3. Kryteria wyłączenia:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) wystąpienie nadwrażliwości na betainę;</li><li>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;</li><li>3) dyskwalifikacja z powodu działań niepożądanych leku, w tym wystąpienia obrzęku mózgu związanego z wysokim poziomem metioniny we krwi &gt; 1000 <math>\mu\text{mol/l}</math> u pacjentów z homocystynurią klasyczną (deficyt CBS);</li><li>4) stwierdzenie nieskuteczności leczenia - weryfikacji skuteczności leczenia dokonuje co 6 miesięcy Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkowych, na podstawie nadesłanej karty monitorowania terapii;</li><li>5) ciąża lub karmienie piersią.</li></ol>		<p>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.</p> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
---	--	---



Załącznik B.22.

**LECZENIE CHOROBY POMPEGO (ICD-10 E 74.0)****ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO**

<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKU W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<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><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></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><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></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><b>3. Kryteria wyłączenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) ciąża lub laktacja;</li> <li>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;</li> <li>3) znaczna progresja choroby, pojawiająca się pomimo leczenia.</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie</b></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><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) stwierdzenie braku lub głębokiego niedoboru aktywności alfa-glukozydazy w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzone badaniem molekularnym;</li> <li>2) ocena miana przeciwciał przeciwko alglukozydazie alfa (nie jest badaniem obligatoryjnym);</li> <li>3) morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>4) układ krzepnięcia;</li> <li>5) proteinogram;</li> <li>6) próby wątrobowe: AlAT, AspAT, CK, CK-MB, stężenie bilirubiny całkowitej;</li> <li>7) stężenie fosfatazy alkalicznej;</li> <li>8) stężenie cholesterolu i frakcji LDL-cholesterolu;</li> <li>9) ocena równowagi kwasowo-zasadowej;</li> <li>10) USG jamy brzusznej z oceną wątroby i śledziony;</li> <li>11) RTG kośćca, co najmniej RTG kręgosłupa;</li> <li>12) pomiary antropometryczne;</li> <li>13) konsultacja psychologiczna;</li> <li>14) ciśnienie tętnicze krwi;</li> <li>15) EKG;</li> <li>16) USG układu sercowo-naczyniowego;</li> <li>17) RTG klatki piersiowej;</li> <li>18) konsultacja pulmonologiczna;</li> <li>19) spirometria;</li> <li>20) konsultacja laryngologiczna;</li> <li>21) badanie audiometryczne;</li> <li>22) badanie okulistyczne;</li> </ol>

		<p>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.</p> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p><b>2.1 Raz na 180 dni</b> (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):</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) morfologia krwi z rozmazem;</li><li>2) stężenie CK-MB;</li><li>3) stężenie fosfatazy alkalicznej;</li><li>4) ocena równowagi kwasowo-zasadowej;</li><li>5) układ krzepnięcia;</li><li>6) proteinogram;</li><li>7) stężenie cholesterolu i frakcji LDL-cholesterolu;</li><li>8) konsultacja pulmonologiczna;</li><li>9) badanie spirometryczne;</li><li>10) pomiary antropometryczne;</li><li>11) ciśnienie tętnicze krwi;</li><li>12) EKG;</li><li>13) USG układu sercowo-naczyniowego;</li><li>14) USG jamy brzusznej;</li><li>15) test 3/6 minutowego marszu;</li><li>16) RTG klatki piersiowej;</li><li>17) badanie audiometryczne;</li><li>18) konsultacja neurologiczna;</li><li>19) konsultacja kardiologiczna;</li><li>20) konsultacja laryngologiczna;</li></ol>
--	--	--

		<ul style="list-style-type: none"><li>21) ocena siły mięśniowej za pomocą dynamometru;</li><li>22) ocena sprawności ruchowej za pomocą wskaźnika Barthel.</li></ul> <p><b>2.2 Co 365 dni</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) ocena miana przeciwciał przeciwko alglukozydazie alfa (badanie nieobligatoryjne – zalecane przez Zespół Koordynacyjny);</li><li>2) badanie okulistyczne;</li><li>3) konsultacja psychologiczna;</li><li>4) w uzasadnionych przypadkach RTG kręgosłupa;</li><li>5) konsultacja ortopedyczna.</li><li>6) próby wątrobowe: AlAT, AspAT, stężenie bilirubiny.</li></ul> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ul>
--	--	--

Załącznik B.23.

**LECZENIE CHOROBY GAUCHER'A (ICD-10 E 75.2)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p>Kwalifikacji chorych do terapii dokonuje Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkowych 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><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <p>1) brak lub znaczny niedobór aktywności enzymu <math>\beta</math>-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><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>Przedłużenie leczenia następuje co 6 miesięcy decyzją Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultrazadkowych, na podstawie nadesłanej karty monitorowania terapii.</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkowych lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p><b>3. Kryteria wyłączenia</b></p> <p>1) wystąpienie objawów nadwrażliwości na imiglucerażę;</p> <p>2) znaczna progresja choroby pojawiająca się pomimo podjętego leczenia;</p>	<p><b>1. Dawkowanie</b></p> <p>Dawka imigluceraży zależy od ciężkości objawów i wynosi 15-60 U/kg m.c. podawanych co 14 <math>\pm</math> 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 <math>\pm</math> 3 dni (przed zwiększeniem dawki należy oznaczyć miano przeciwciał przeciw imiglucerażom).</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><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) stwierdzenie braku lub znacznego niedoboru aktywności enzymu <math>\beta</math>-glukocerebrozydazy w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzone wynikiem badania molekularnego;</li> <li>2) ocena miana przeciwciał przeciwko imiglucerażom (badanie nieobligatoryjne);</li> <li>3) morfologia krwi pełna z rozmazem;</li> <li>4) układ krzepnięcia;</li> <li>5) próby wątrobowe: AlAT, AspAT;</li> <li>6) stężenie fosfatazy alkalicznej;</li> <li>7) stężenia witaminy D;</li> <li>8) chitotriozydaza;</li> <li>9) USG jamy brzusznej, z oceną wielkości (z podaniem wymiarów) wątroby i śledziony;</li> <li>10) pomiary antropometryczne;</li> <li>11) MRI OUN;</li> <li>12) badanie densytometryczne kości (DEXA);</li> <li>13) MRI kości długich (badanie obligatoryjne jedynie u pacjentów z nieprawidłowościami układu kostnowęzłowego lub w przypadku pojawienia się dolegliwości bólowych);</li> <li>14) badanie psychologiczne;</li> <li>15) konsultacja okulistyczna;</li> <li>16) EKG;</li> <li>17) USG układu sercowo-naczyniowego;</li> <li>18) konsultacja neurologiczna;</li> <li>19) konsultacja kardiologiczna (w uzasadnionych przypadkach);</li> <li>20) konsultacja ortopedyczna.</li> </ol>

<p>3) pacjenci z asymptomatyczną (bezobjawową) postacią choroby Gauchera;</p> <p>4) pacjenci z typem II choroby;</p> <p>5) brak współpracy pacjenta przy realizacji programu.</p>		<p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p><b>2.1 Raz na 180 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>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.;</li><li>2) morfologia krwi pełna z rozmazem;</li><li>3) układ krzepnięcia;</li><li>4) próby wątrobowe: AlAT, AspAT;</li><li>5) chitotriozydaza;</li><li>6) USG jamy brzusznej, z oceną wielkości (z podaniem wymiarów) wątroby i śledziony;</li><li>7) pomiary antropometryczne;</li><li>8) konsultacja neurologiczna.</li></ol> <p>Okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie pacjenta z chorobą Gauchera.</p> <p><b>2.2 Co 365 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) badanie densytometryczne kości (DEXA);</li><li>2) MRI kości długich (badanie obligatoryjne jedynie u pacjentów z nieprawidłowościami układu kostno-stawowego lub w przypadku pojawienia się dolegliwości bólowych);</li><li>3) MRI OUN - badanie obligatoryjne jedynie u pacjentów z podejrzeniem typu III choroby (z przewlekłą neuropatią);</li><li>4) badanie psychologiczne;</li><li>5) konsultacja okulistyczna;</li><li>6) EKG;</li><li>7) USG układu sercowo-naczyniowego (w przypadku nieprawidłowości w układzie sercowo-naczyniowym w poprzednim badaniu);</li><li>8) konsultacja kardiologiczna (w przypadku nieprawidłowości w układzie sercowo-naczyniowym w poprzednim badaniu);</li><li>9) konsultacja ortopedyczna.</li></ol>
---	--	--

		<p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
--	--	--

Załącznik B.24.

**LECZENIE CHOROBY HURLER (ICD-10 E 76.0)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<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><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <p>Brak lub głęboki niedobór aktywności enzymu <math>\alpha</math>-L-iduronidaza w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzone badaniem molekularnym.</p> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>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><b>3. Kryteria wyłączenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) ciąża lub laktacja;</li> <li>2) wystąpienie objawów nadwrażliwości na laronidazę;</li> <li>3) znaczna progresja choroby pomimo podjętego leczenia;</li> <li>4) brak współpracy pacjenta przy realizacji programu.</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie</b></p> <p>Zalecana dawka laronidazy wynosi 100 j./kg masy ciała, podawana raz w tygodniu, we wlewie dożylnym.</p> <p>Początkowa prędkość infuzji wynosi 2 j./kg m.c./h.</p> <p>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 I 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><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) stwierdzenie braku lub głębokiego niedoboru aktywności <math>\alpha</math>-L-iduronidazy w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzone badaniem molekularnym;</li> <li>2) ocena wydalania glikozaminoglikanów z moczem;</li> <li>3) ocena miana przeciwciał przeciwko <math>\alpha</math>-L-iduronidazie (nie jest badaniem obligatoryjnym);</li> <li>4) morfologia krwi, z rozmazem;</li> <li>5) próby wątrobowe: AlAT, AspAT;</li> <li>6) stężenie fosfatazy alkalicznej;</li> <li>7) stężenie witamin B12, E, D;</li> <li>8) stężenie cholesterolu;</li> <li>9) ocena równowagi kwasowo-zasadowej;</li> <li>10) USG jamy brzusznej, z oceną wątroby i śledziony;</li> <li>11) MRI OUN, z oceną odcinka szyjnego kręgosłupa;</li> <li>12) RTG kośćca, co najmniej RTG kręgosłupa;</li> <li>13) badanie psychologiczne, z oceną ilorazu inteligencji;</li> <li>14) pomiar ciśnienia tętniczego krwi;</li> <li>15) EKG;</li> <li>16) USG układu sercowo-naczyniowego;</li> <li>17) konsultacja laryngologiczna;</li> <li>18) badanie audiometryczne;</li> <li>19) konsultacja ortopedyczna, z oceną ruchomości stawów;</li> <li>20) EMG, do oceny występowania zespołu cieśni nadgarstka;</li> <li>21) konsultacja neurologiczna;</li> <li>22) konsultacja kardiologiczna;</li> <li>23) test 3/6 minutowego marszu.</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p>

		<p><b>2.1 Raz na 180 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) morfologia krwi, z rozmazem;</li><li>2) próby wątrobowe: AlAT, AspAT;</li><li>3) stężenie fosfatazy alkalicznej;</li><li>4) ocena równowagi kwasowo-zasadowej;</li><li>5) badanie okulistyczne, z oceną w lampie szczelinowej;</li><li>6) badanie spirometryczne układu oddechowego;</li><li>7) pomiary antropometryczne;</li><li>8) pomiar ciśnienia tętniczego krwi;</li><li>9) test 3/6 minutowego marszu.</li></ol> <p>Okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie pacjentów z chorobą Hurler. Przedłużenie leczenia następuje, co 6 miesięcy, decyzją Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultraradkowych, na podstawie nadesłanej karty monitorowania terapii.</p> <p><b>2.2 Co 365 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) ocena wydalania glikozaminoglikanów z moczem (po 6 miesiącach od wprowadzenia terapii, a następnie co 365 dni);</li><li>2) ocena miana przeciwciał przeciwko <math>\alpha</math>-L-iduronidazie (badanie obowiązkowe w przypadku decyzji o zwiększeniu dawki leku lub braku efektywności dotychczasowej dawki leku);</li><li>3) stężenie witamin B12, E, D;</li><li>4) stężenie cholesterolu;</li><li>5) USG jamy brzusznej, z oceną wątroby i śledziony;</li><li>6) MRI OUN, z oceną odcinka szyjnego kręgosłupa (MRI OUN w przypadku nieprawidłowości w poprzednim badaniu lub pojawienia się lub nasilenia objawów neurologicznych);</li><li>7) RTG kośćca, co najmniej RTG kręgosłupa;</li><li>8) badanie psychologiczne, z oceną ilorazu inteligencji;</li><li>9) EKG;</li><li>10) USG układu sercowo-naczyniowego (w przypadku nieprawidłowości w układzie sercowo-naczyniowym - konsultacja kardiologiczna - co 180 dni lub częściej);</li></ol>
--	--	--



		<p>11) konsultacja laryngologiczna; 12) badanie audiometryczne; 13) konsultacja ortopedyczna, z oceną ruchomości stawów; 14) EMG, do oceny występowania zespołu cieśni nadgarstka; 15) konsultacja neurologiczna; 16) konsultacja kardiologiczna.</p> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <p>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</p> <p>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</p> <p>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</p>
--	--	---

Załącznik B.25.

**LECZENIE MUKOPOLISACHARYDOZY TYPU II (ZESPÓŁ HUNTERA) (ICD-10 E 76.1)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<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><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <p>a) mukopolisacharydoza typu II zdiagnozowana na podstawie udokumentowanego, znacznego deficytu aktywności enzymu sulfatazy iduronianu w surowicy lub leukocytach krwi obwodowej lub w fibroblastach skóry;</p> <p>b) wiek chorego powyżej ukończonego 5 roku życia.</p> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></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><b>3. Kryteria wyłączenia</b></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><b>1. Dawkowanie</b></p> <p>Sulfataza iduronianu podawana 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.</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>2) układ krzepnięcia;</li> <li>3) proteinogram;</li> <li>4) gazometria;</li> <li>5) AspAT, AlAT, CK, bilirubina;</li> <li>6) cholesterol;</li> <li>7) witamina D i K;</li> <li>8) wydalanie mukopolisacharydów z moczem;</li> <li>9) poziom przeciwciał przeciwko sulfatazie iduronianu (badanie nie jest obligatoryjne);</li> <li>10) parametry życiowe;</li> <li>11) pomiary antropometryczne;</li> <li>12) EEG;</li> <li>13) EKG;</li> <li>14) echokardiografia;</li> <li>15) RTG klatki piersiowej;</li> <li>16) USG jamy brzusznej;</li> <li>17) MRI OUN z uwzględnieniem odcinka szyjnego kręgosłupa;</li> <li>18) RTG kręgosłupa;</li> <li>19) diagnostyka zespołu cieśni nadgarstka (EMG);</li> <li>20) badanie pulmonologiczne (wydolność oddechowa, spirometria);</li> <li>21) badanie audiometryczne;</li> <li>22) badanie ortopedyczne, z oceną ruchliwości stawów</li> <li>23) badanie okulistyczne;</li> <li>24) badanie psychologiczne z określeniem ilorazu inteligencji lub rozwoju psychoruchowego u młodszych dzieci;</li> </ol>

		<p>25) badanie narządu ruchu oraz funkcji motorycznych; 26) test 3/6 minutowego marszu; 27) test SF36.</p> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p><b>2.1</b> W pierwszym roku leczenia wykonywanie badań powinno być przeprowadzone co 6 miesięcy</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) morfologia krwi z rozmazem;</li><li>2) układ krzepnięcia;</li><li>3) gazometria;</li><li>4) CK;</li><li>5) AspAT, AlAT, bilirubina;</li><li>6) wydalanie mukopolisacharydów z moczem;</li><li>7) poziom przeciwciał przeciwko sulfatazie iduronianu (badanie nie jest obligatoryjne);</li><li>8) ocena parametrów życiowych;</li><li>9) pomiary antropometryczne;</li><li>10) EKG;</li><li>11) echokardiografia;</li><li>12) EEG;</li><li>13) USG jamy brzusznej;</li><li>14) badanie pulmonologiczne (wydolność oddechowa, spirometria);</li><li>15) badanie ortopedyczne, z oceną ruchliwości stawów;</li><li>16) badanie narządu ruchu oraz funkcji motorycznych;</li><li>17) badanie psychologiczne z określeniem ilorazu inteligencji lub rozwoju psychoruchowego u młodszych dzieci;</li><li>18) test 3/6 minutowego marszu;</li><li>19) test SF36.</li></ol> <p>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.</p> <p><b>2.2 Co 365 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) cholesterol;</li></ol>
--	--	--

		<ol style="list-style-type: none"><li>2) witaminy D i K;</li><li>3) RTG klatki piersiowej;</li><li>4) RTG kręgosłupa;</li><li>5) MRI OUN wskazane przede wszystkim w przypadku współistniejącego wodogłowia (w zależności od decyzji lekarza);</li><li>6) badanie audiometryczne;</li><li>7) badanie okulistyczne, z oceną dna oka;</li><li>8) diagnostyka zespołu cieśni nadgarstka (EMG).</li></ol> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
--	--	--

Załącznik B.26.

**LECZENIE MUKOPOLISACHARYDOZY TYPU VI (ZESPÓŁ MAROTEAUX – LAMY) (ICD-10 E 76.2)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p>Kwalifikacji świadczeniobiorców do terapii dokonuje Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkowych 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><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <p>Mukopolisacharydoza typu VI zdiagnozowana na podstawie udokumentowanego deficytu aktywności enzymu 4-sulfatazy N-acetylogalaktozaminy w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzonego badaniem molekularnym.</p> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkowych lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p><b>3. Kryteria wyłączenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) ciąża lub laktacja;</li> <li>2) obecność poważnych wrodzonych anomalii lub chorób współistniejących, które w ocenie lekarza kwalifikującego do leczenia lub Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultrazadkowych, mogą uniemożliwić poprawę stanu zdrowia;</li> <li>3) znaczna progresja choroby pomimo leczenia;</li> <li>4) brak współpracy pacjenta przy realizacji programu.</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie</b></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><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) stwierdzenie braku lub głębokiego niedoboru aktywności 4-sulfatazy N-acetylogalaktozaminy w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzone badaniem molekularnym;</li> <li>2) ocena wydalania glikozaminoglikanów z moczem;</li> <li>3) ocena miana przeciwciał przeciwko 4-sulfatazie N-acetylogalaktozaminy (nie jest badaniem obligatoryjnym);</li> <li>4) morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>5) układ krzepnięcia;</li> <li>6) proteinogram;</li> <li>7) próby wątrobowe: AlAT, AspAT, CK, stężenie bilirubiny;</li> <li>8) stężenie fosfatazy alkalicznej;</li> <li>9) stężenie witamin D, K;</li> <li>10) stężenie cholesterolu;</li> <li>11) ocena równowagi kwasowo-zasadowej;</li> <li>12) USG jamy brzusznej, z oceną wielkości wątroby i śledziony;</li> <li>13) MRI OUN, z oceną odcinka szyjnego kręgosłupa;</li> <li>14) RTG kośćca, co najmniej RTG kręgosłupa;</li> <li>15) badanie psychologiczne, z oceną ilorazu inteligencji;</li> <li>16) pomiar ciśnienia tętniczego krwi;</li> <li>17) EKG;</li> <li>18) USG układu sercowo-naczyniowego;</li> <li>19) RTG klatki piersiowej;</li> <li>20) konsultacja pulmonologiczna, z oceną spirometrii;</li> <li>21) konsultacja laryngologiczna;</li> </ol>

		<p>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><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p><b>2.1 Raz na 180 dni</b></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 wielkości 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><b>2.2 Co 365 dni</b></p> <p>1) ocena wydalania glikozaminoglikanów z moczem</p>
--	--	--

		<p>(po 6 miesiącach od wprowadzenia terapii, a następnie co 365 dni);</p> <ol style="list-style-type: none"><li>2) ocena miana przeciwciał przeciwko 4-sulfatazie N-acetylogalaktozaminie (badanie obligatoryjne w przypadku decyzji o zwiększeniu dawki leku lub braku efektywności dotychczasowej terapii);</li><li>3) stężenie cholesterolu;</li><li>4) stężenie witamin D, K;</li><li>5) RTG klatki piersiowej;</li><li>6) RTG kośćca, co najmniej RTG kręgosłupa;</li><li>7) MRI OUN, z oceną odcinka szyjnego kręgosłupa (MRI OUN w przypadku nieprawidłowości w poprzednim badaniu lub pojawienia się lub nasilenia objawów neurologicznych);</li><li>8) EMG do oceny występowania zespołu cieśni nadgarstka;</li><li>9) badanie audiometryczne;</li><li>10) badanie psychologiczne z oceną ilorazu inteligencji;</li><li>11) konsultacja laryngologiczna;</li><li>12) konsultacja neurologiczna;</li><li>13) konsultacja kardiologiczna (w przypadku nieprawidłowości w układzie sercowo-naczyniowym - konsultacja kardiologiczna - co 180 dni lub częściej).</li></ol> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
--	--	--

Załącznik B.27.

**LECZENIE PRZEWLEKŁYCH ZAKAŻEŃ PŁUC U ŚWIADCZENIOBIORCÓW Z MUKOWISCYDOZĄ (ICD-10 E 84)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></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><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>Leczenie należy kontynuować cyklicznie dopóki świadczeniobiorca odnosi korzyści z włączenia tobramycyny do schematu leczenia.</p> <p><b>3. Kryteria wyłączenia</b></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 cm<sup>3</sup> na dobę w okresie 30 dni przed pierwszym podaniem tobramycyny;</p> <p>5) stwierdzenie ropnia płuca w RTG klatki piersiowej.</p>	<p><b>1. Dawkowanie</b></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. Odstęp pomiędzy kolejnymi dawkami powinien wynosić 12 godzin.</p> <p>Po 28 dniach leczenia tobramycyną, preparat należy odstawić na okres następnych 28 dni. 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><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></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><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p><b>2.1</b> 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><b>2.2</b> Badanie przeprowadzane 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> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <p>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego</p>



		<p>Funduszu Zdrowia;</p> <ol style="list-style-type: none"><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
--	--	---

Załącznik B.28.

## 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><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <p>1) komplet badań diagnostycznych świadczących o przeprowadzeniu diagnostyki różnicowej i dokumentujących rozpoznanie choroby podstawowej:</p> <p>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,</p> <p>b) w kurczu powiek - w wybranych przypadkach różnicowanie z miastenią (próba nużliwości mięśni),</p> <p>c) w połowicznym kurczu twarzy - badanie TK lub MRI głowy;</p> <p>2) wykluczenie miastenii i zespołu miastenicznego na podstawie wywiadu i badania neurologicznego (wykonanie dodatkowych badań jedynie w uzasadnionych przypadkach);</p> <p>3) brak objawów uogólnionego zakażenia;</p> <p>4) wykluczenie obecności stanu zapalnego w obrębie planowanego miejsca podania;</p> <p>5) wykluczenie ciąży na podstawie wywiadu.</p> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p><b>3. Kryteria wyłączenia</b></p> <p>1) nadwrażliwość na kompleks neurotoksyny lub którykolwiek ze składników leku;</p>	<p><b>1. Dawkowanie</b></p> <p><b>1.1 Botulinum A toxin a 500j. (Dysport)</b></p> <p>Kręcz karku 500 - 1.000 j.m. Kurcz powiek 100 - 250 j.m. Połowiczny kurcz twarzy 50 - 125 j.m. Dystonia krtaniowa 40 - 80 j.m. Dystonia twarzy 100-400 j.m.</p> <p><b>1.2 Botulinum A toxin a 100j. (Botox)</b></p> <p>Kręcz karku 100-200 j.m. Kurcz powiek 20 - 50 j.m. Połowiczny kurcz twarzy 10 - 25 j.m. Dystonia krtaniowa 10 - 20 j.m. Dystonia twarzy 20-80 j.m.</p> <p><b>1.3 Botulinum A toxin a 100j. (Xeomin)</b></p> <p>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><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <p>1) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>2) poziom miedzi;</p> <p>3) poziom ceruloplazminy;</p> <p>4) RTG kręgosłupa szyjnego;</p> <p>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><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p>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> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <p>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</p> <p>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem</p>

<ul style="list-style-type: none"><li>2) powstanie oporności na lek;</li><li>3) stwierdzenie miastennii lub zespołu miastenicznego;</li><li>4) objawy uogólnionego zakażenia;</li><li>5) zapalenie okolicy miejsca podania;</li><li>6) ciąża;</li><li>7) przyjmowanie leków hamujących transmisję nerwowo-mięśniową (np. aminoglikozydy).</li></ul>		<p>programu oraz na zakończenie leczenia;</p> <ul style="list-style-type: none"><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ul>
---	--	--

Załącznik B.29.

**LECZENIE STWARDNIENIA ROZSIANEGO (ICD-10 G 35)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Kryteria kwalifikacji:</b></p> <p><b>1.1. Leczenie interferonem beta:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>wiek od 12 roku życia;</li> <li>rozpoznanie postaci rzutowej stwardnienia rozsianego – oparte na kryteriach diagnostycznych McDonalda (2010), łącznie z badaniami rezonansem magnetycznym, przed i po podaniu kontrastu;</li> <li>w przypadku rozpoznania postaci rzutowej stwardnienia rozsianego, wystąpienie minimum 1 rzutu klinicznego albo co najmniej 1 nowe ognisko GD+ w okresie 12 miesięcy przed kwalifikacją;</li> <li>uzyskanie co najmniej 10 punktów według punktowego systemu kwalifikacji określonego w ust. 3;</li> <li>pisemna deklaracja współpracy przy realizacji programu ze strony pielęgniarki.</li> </ol> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p><b>1.2. Leczenie octanem glatirameru:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>wiek od 12 roku życia;</li> <li>rozpoznanie postaci rzutowej stwardnienia rozsianego – oparte na kryteriach diagnostycznych McDonalda (2010), łącznie z badaniami rezonansem magnetycznym, przed i po podaniu kontrastu;</li> <li>w przypadku rozpoznania postaci rzutowej stwardnienia rozsianego, wystąpienie minimum 1 rzutu klinicznego albo co najmniej 1 nowe ognisko GD+ w okresie 12 miesięcy przed kwalifikacją;</li> <li>uzyskanie co najmniej 10 punktów według punktowego systemu kwalifikacji określonego w ust. 3;</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie interferonu beta:</b></p> <p><b>1.1. Dawkowanie u osób dorosłych:</b> Dawka należna wynosi w przypadku:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>interferonu beta-1a -30 µg domięśniowo w zależności od tolerancji 1 raz w tygodniu;</li> <li>interferonu beta-1a – 44 µg podskórnie w zależności od tolerancji 3 razy w tygodniu;</li> <li>interferonu beta-1b - 250 µg podskórnie co drugi dzień.</li> </ol> <p>Dawkowanie zależy od Charakterystyki Produktu Leczniczego.</p> <p><b>1.2. Dawkowanie u dzieci i młodzieży:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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;</li> <li>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.</li> </ol> <p><b>2. Dawkowanie octanu glatirameru u dzieci od 12 r.ż. oraz u dorosłych:</b> Zalecane dawkowanie wynosi 20 mg octanu glatirameru we wstrzyknięciu podskórnym, raz na</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>badania biochemiczne w tym oceniające: <ol style="list-style-type: none"> <li>funkcje nerek,</li> <li>funkcje wątroby,</li> <li>funkcje tarczycy;</li> </ol> </li> <li>badanie ogólne moczu;</li> <li>morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>rezonans magnetyczny przed i po podaniu kontrastu; rezonans magnetyczny wykonuje się w okresie kwalifikacji do programu. Jeżeli leczenie nie zostanie rozpoczęte w okresie 60 dni od jego wykonania to badanie powtarza się tuż przed zastosowaniem pierwszej dawki leku;</li> <li>wzrokowe potencjały wywołane (WPW), jeśli wymagane podczas ustalania rozpoznania;</li> <li>w przypadkach wątpliwych diagnostycznie wskazane badanie białka oligoklonalnego IgG w płynie mózgowo-rdzeniowym.</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>badania laboratoryjne, o których mowa w ust. 1 wykonywane są: <ol style="list-style-type: none"> <li>u dorosłych: <ul style="list-style-type: none"> <li>przez pierwsze 6 miesięcy leczenia - co 3 miesiące,</li> <li>następnie co 6 miesięcy, z wyjątkiem morfologii i parametrów wątrobowych, które wykonywane są co 3 miesiące,</li> </ul> </li> <li>u dzieci i młodzieży: <ul style="list-style-type: none"> <li>przez pierwsze 3 miesiące – co miesiąc,</li> </ul> </li> </ol> </li> </ol>

<p>5) pisemna deklaracja współpracy przy realizacji programu ze strony pielęgniarki. Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p><b>1.3.</b> Do programu włączeni są również pacjenci, bez konieczności ponownej kwalifikacji, którzy zostali z niego wyłączeni od 1 stycznia 2014 r. ze względu na upływ maksymalnego sześćdziesięciomiesięcznego okresu leczenia immunomodulującego lekami zawartymi w przedmiotowym programie i spełniający w momencie wyłączenia kryteria przedłużenia leczenia.</p> <p><b>1.4.</b> Dopuszcza się zamiany leków pierwszej linii w przypadku wystąpienia objawów niepożądanych lub częściowej nieskuteczności terapii definiowanej jako wystąpienie jednego z kryteriów wymienionych w punkcie 5.1.</p> <p><b>2. Kryteria uniemożliwiające włączenie do programu:</b></p> <p><b>2.1.</b> Przeciwwskazaniem do stosowania interferonów beta jest wystąpienie przynajmniej jednego z poniższych przeciwwskazań:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) nadwrażliwość na interferon beta;</li><li>2) pierwotnie lub wtórnie postępująca postać choroby;</li><li>3) zdekompensowana niewydolność wątroby (enzymy wątrobowe 2 razy lub więcej powyżej normy);</li><li>4) zaburzenia czynności tarczycy (bez eutyreozy);</li><li>5) depresja nie poddająca się leczeniu;</li><li>6) próby samobójcze;</li><li>7) padaczka z wyłączeniem napadów, które u dzieci i młodzieży wystąpiły w czasie rzutu stwardnienia rozsianego;</li><li>8) leukopenia poniżej 3000/<math>\mu</math>l;</li><li>9) istotna klinicznie niedokrwistość;</li><li>10) ciąża;</li><li>11) inne przeciwwskazania wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego.</li></ol>	dobę.	<p>– następnie co 3 miesiące;</p> <ol style="list-style-type: none"><li>2) rezonans magnetyczny przed i po podaniu kontrastu – po każdym 12 miesiącach leczenia;</li><li>3) badania oceniające skuteczność leczenia i umożliwiające kontynuacje leczenia w programie wykonuje się każdorazowo po 12 miesiącach leczenia.</li></ol> <p><b>3. Monitorowanie programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
--	-------	--

**2.2. Przeciwwskazaniem do stosowania octanu glatirameru** jest wystąpienie przynajmniej jednego z poniższych przeciwwskazań:

- 1) nadwrażliwość na octan glatirameru lub mannitol;
- 2) pierwotnie lub wtórnie postępująca postać choroby;
- 3) ciąża;
- 4) inne przeciwwskazania wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego.

**3. Punktowy system kwalifikacji do leczenia stwardnienia rozsianego interferonem beta i octanem glatirameru:**

- 1) czas trwania choroby:
  - a) od 0 do 3 lat - 6 pkt.,
  - b) od 3 do 6 lat - 4 pkt.,
  - c) powyżej 6 lat - 2 pkt.;
- 2) liczba rzutów choroby w ostatnim roku:
  - a) 3 i więcej - 5 pkt.,
  - b) od 1 do 2 - 4 pkt.,
  - c) brak rzutów w trakcie leczenia immunomodulacyjnego (w ostatnim roku) - 3 pkt.,
  - d) brak rzutów - 1 pkt;
- 3) stan neurologiczny w okresie międzyrzutowym (przy rozpoczynaniu leczenia):
  - a) EDSS od 0 do 2 - 6 pkt.,
  - b) EDSS od 2,5 do 4 - 5 pkt.,
  - c) EDSS od 4,5 do 5 - 2 pkt.

**4. Kryteria wyłączenia:**

**4.1. Leczenie interferonem beta:**

- 1) nadwrażliwość na interferon beta - ostre reakcje nadwrażliwości (wstrząs anafilaktyczny, skurcz oskrzeli, pokrzywka);
- 2) przejście w postać wtórnie postępującą- pogorszenie w skali EDSS o 1 pkt w ciągu 12 miesięcy nie związane z aktywnością rzutową;

<p>3) stan kliniczny chorego oceniany w trakcie badania kontrolnego w skali EDSS powyżej 4,5 (w trakcie remisji);</p> <p>4) ciąża;</p> <p>5) zdekompensowana niewydolność wątroby (enzymy wątrobowe 5 razy lub więcej powyżej normy potwierdzone badaniem kontrolnym i utrzymujące się pomimo modyfikacji leczenia);</p> <p>6) zaburzenia czynności tarczycy (bez eutyreozy);</p> <p>7) istotne klinicznie zmiany skórne;</p> <p>8) zmiana parametrów krwi w następującym zakresie:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) stężenie hemoglobiny poniżej 9 g/dl,</li><li>b) leukopenia poniżej 3000/<math>\mu</math>l,</li><li>c) limfopenia poniżej 1000/<math>\mu</math>l,</li><li>d) trombocytopenia poniżej 75000/<math>\mu</math>l</li></ul> <p>- potwierdzone badaniem kontrolnym i utrzymujące się pomimo modyfikacji leczenia;</p> <p>9) depresja niepoddająca się leczeniu;</p> <p>10) padaczka, z wyłączeniem napadów występujących u dzieci i młodzieży jako objaw rzutu stwardnienia rozsianego;</p> <p>11) pojawienie się innych przeciwwskazań wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego.</p> <p><b>4.2. Leczenie octanem glatirameru:</b></p> <p>1) nadwrażliwość na octan glatirameru lub mannitol;</p> <p>2) przejście w postać wtórnie postępującą - pogorszenie w skali EDSS o 1 pkt w ciągu 12 miesięcy nie związane z aktywnością rzutową;</p> <p>3) stan kliniczny chorego oceniany w trakcie badania kontrolnego w skali EDSS powyżej 4,5 (w trakcie remisji);</p> <p>4) istotne klinicznie zmiany skórne;</p> <p>5) ciąża;</p> <p>6) pojawienie się innych przeciwwskazań wymienionych w Charakterystyce Produktu Leczniczego.</p>		
---	--	--

**5. Określenie czasu leczenia w programie:**

**5.1.** Po 12 miesiącach trwania leczenia dokonuje się oceny skuteczności leczenia. Za brak skuteczności wymagający zmiany leczenia przyjmuje się wystąpienie obu poniższych sytuacji:

- 1) liczba i ciężkość rzutów:
  - a) 2 lub więcej rzutów umiarkowanych (wzrost EDSS o 1 do 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 pierwszych 6 miesiącach (wzrost w EDSS większy niż w definicji rzutu umiarkowanego tj. powyżej 2 pkt.)

oraz

- 2) zmiany w badaniu rezonansu magnetycznego, gdy stwierdza się jedno z poniższych:
  - a) więcej niż jedna nowa zmiana Gd (+),
  - b) więcej niż dwie nowe zmiany w sekwencji T2.

**5.2. Kryteria kontynuacji leczenia:**

- 1) terapia interferonem beta lub octanem glatirameru może być przedłużona o każde kolejne 12 miesięcy u pacjentów niespełniających kryteriów wyłączenia zgodnie z pkt. 4 i kryteriów nieskuteczności pkt. 5.1;
- 2) leczenie powinno być stosowane tak długo jak osiągnięta jest skuteczność kliniczna oraz nie wystąpią kryteria wyłączenia;
- 3) po ukończeniu 18 r.ż. nie ma konieczności ponownej kwalifikacji pacjenta do programu po przeniesieniu leczenia do ośrodka dla dorosłych.



Załącznik B.30.

**LECZENIE SPASTYCZNOŚCI W MÓZGOWYM PORAZENIU DZIECIĘCYM (ICD-10 G 80)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Kryteria kwalifikacji</b> Do leczenia toksyną botulinową w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) potwierdzone rozpoznanie mózgowego porażenia dziecięcego z towarzyszącą spastycznością ograniczającą funkcjonowanie dziecka lub zagrażającą rozwojem utrwalonych przykurczy mięśniowych i deformacji kostnow stawowych.</li> <li>2) wiek 2-17 lat.</li> </ol> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie:</b> Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów kwalifikacji i kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p><b>3. Kryteria wyłączenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) nadwrażliwość na kompleks neurotoksyny lub którykolwiek ze składników leku;</li> <li>2) powstanie oporności na leczenie;</li> <li>3) myastenia gravis;</li> <li>4) objawy uogólnionego zakażenia;</li> <li>5) zapalenie okolicy miejsca podania;</li> <li>6) ciąża.</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie Dysportu</b> Dawka całkowita leku, na jedno podanie 30 j/kg, podzielonych na poszczególne mięśnie zgodnie z wzorcem spastyczności i oceną lekarza.</p> <p><b>2. Dawkowanie Botoxu</b> 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><b>1. Badania przy kwalifikacji</b> Morfologia krwi z rozmazem.</p> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b> EMG - badanie przeprowadzane zgodnie z harmonogramem dawkowania (w niektórych przypadkach uzasadniony jest wybór miejsca podania toksyny botulinowej przy pomocy badania EMG).</p> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li> <li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li> <li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li> </ol>

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 tadalafilami

**2. Leczenie II rzutu**

- Leczenie II rzutu bosentanem
- Leczenie II rzutu iloprostem
- Leczenie II rzutu treprostinilem
- 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**

<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<b>A. Leczenie TNP u dorosłych</b>  <b>1. Leczenie I rzutu</b>  <b>1.1 Leczenie sildenafilem</b>  <b>1.1.1 Kryteria włączenia świadczeniobiorcy do leczenia I rzutu sildenafilem:</b> Do leczenia I rzutu sildenafilem w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający wszystkie cztery następujące kryteria:	<b>A. Leczenie TNP u dorosłych:</b>  <b>1. Leczenie I rzutu</b>  <b>1.1 Dawkowanie sildenafilu:</b> Należy stosować dawkę 20 mg 3 razy dziennie.  <b>1.2 Dawkowanie bosentanu:</b> 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	<b>1. Badania przy kwalifikacji</b>  <b>1.1 Badania nieinwazyjne:</b> a) ocena klasy czynnościowej według NYHA; b) test 6-minutowego marszu; c) oznaczenie NT-pro-BNP; d) badanie echokardiograficzne.  <b>1.2 Badania inwazyjne:</b> 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><b>1.1.2. Określenie czasu leczenia sildenafilem w ramach leczenia I rzutu:</b> Czas leczenia sildenafilem w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia.</p> <p><b>1.1.3. Kryteria wyłączenia z leczenia I rzutu sildenafilem w programie:</b> Świadczeniobiorca zostaje wyłączony z leczenia I rzutu sildenafilem w przypadku wystąpienia co najmniej jednego z następujących kryteriów:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) nieskuteczność terapii lub powikłania terapii;</li> <li>2) ostatnio przebyty udaru mózgu;</li> <li>3) ostry zawał mięśnia sercowego w ciągu ostatnich 90 dni;</li> <li>4) ciężkie niedociśnienie tętnicze (&lt;90/50 mmHg) jeżeli nie jest objawem niewydolności prawej komory wtórnej do TNP;</li> <li>5) konieczność stosowania azotanów, leków przeciwwgrzybiczych, leków przeciwwirusowych powodujących interakcje z sildenafilem;</li> <li>6) retinitis pigmentosa lub utrata wzroku w wyniku nietętniczej przedniej niedokrwiennej neuropatii nerwu wzrokowego (NAION);</li> <li>7) ciężka niewydolności wątroby;</li> <li>8) nadwrażliwość na substancję czynną lub którąkolwiek substancję pomocniczą;</li> </ol>	<p>na dobę. Lek należy przyjmować rano i wieczorem, z pokarmem lub bez pokarmu.</p> <p><b>1.3. Dawkowanie tadalafilu:</b> 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"> <li>a) U świadczeniobiorców w podeszłym wieku nie jest konieczne dostosowanie dawkowania.</li> <li>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.</li> <li>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.</li> </ol> <p>W ramach terapii I rzutu <b>sildenafil i tadalafil</b> 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><b>2. Leczenie II rzutu</b></p> <p><b>2.1 Dawkowanie bosentanu:</b> 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><b>2. Monitorowanie programu</b> Na monitorowanie programu składa się:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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.</li> <li>b) przekazywanie do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych wg sposobu ujętego w punkcie 4.</li> <li>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.</li> </ol> <p><b>3. Monitorowanie leczenia</b> Ocena postępu leczenia powinna być wykonywana w stanie możliwie jak najbardziej stabilnym.</p> <p><b>3.1. Badania nieinwazyjne:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) ocena klasy czynnościowej według NYHA;</li> <li>2) test 6-minutowego marszu;</li> <li>3) oznaczenie NT-pro-BNP;</li> <li>4) badanie echokardiograficzne (w przypadku rozbieżności wyników badań podstawowych);</li> </ol> <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 sildenafiliem nie prowadzi się u karmiących matek.</p> <p><b>1.2 Leczenie I rzutu bosentanem</b></p> <p><b>1.2.1 Kryteria włączenia świadczeniobiorcy do leczenia I rzutu bosentanem:</b></p> <p>Do leczenia I rzutu bosentanem w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający wszystkie następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) świadczeniobiorcy w III klasie czynnościowej według WHO;</li><li>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;</li><li>3) wiek 18 lat i powyżej.</li></ol> <p><b>1.2.2 Określenie czasu leczenia bosentanem w ramach leczenia I rzutu:</b></p> <p>Czas leczenia bosentanem w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p><b>1.2.3. Kryteria wyłączenia z leczenia I rzutu bosentanem u dorosłych:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) nieskuteczność terapii;</li><li>2) ciężka niewydolność wątroby klasa Child-Pugh B lub C;</li><li>3) Aktywność AspAT lub AlAT &gt; 3 razy wartość górnej granicy normy ( GGN ) przed rozpoczęciem leczenia lub aktywność AspAT lub AlAT &gt; 8 razy GGN w trakcie leczenia;</li></ol>	<p>na dobę. Tabletki należy przyjmować rano i wieczorem, z pokarmem lub bez pokarmu.</p> <p><b>2.2 Dawkowanie iloprostu:</b></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><b>2.3 Dawkowanie treprostynilu:</b></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><b>2.4 Dawkowanie iloprostu i sildenafilu w terapii skojarzonej:</b></p> <p>Duoterapia stosowana w przypadku wystąpienia progresji choroby u świadczeniobiorców leczonych w I rzucie sildenafiliem 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><b>3.1.1. Interpretacja wyników badań nieinwazyjnych.</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>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);</li><li>2) jeżeli spełnione są dwa z trzech wymienionych niżej warunków:<ol style="list-style-type: none"><li>a) klasa czynnościowa III według NYHA;</li><li>b) dystans 6-minutowego marszu poniżej 380m;</li><li>c) NT-pro-BNP powyżej 3.400 pg/ml;</li></ol>i rozważane jest włączenie terapii II rzutu świadczeniobiorca powinien mieć wykonane badanie hemodynamiczne.</li><li>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.).</li><li>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.</li></ol> <p><b>3.2.Badania inwazyjne:</b></p> <p><b>3.2.1. Cewnikowanie prawego serca (badanie hemodynamiczne) z oceną ciśnienia zaklinowania, naczyniowego oporu płucnego, pojemności minutowej i saturacji mieszanej krwi żyłnej wykonuje się:</b></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><b>1.3 Leczenie tadalafilem</b></p> <p><b>1.3.1. Kryteria kwalifikacji świadczenioborców do leczenia I rzutu tadalafilem w programie:</b>  Do leczenia I rzutu tadalafilem w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający wszystkie cztery następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) zdiagnozowane oraz udokumentowane tętnicze nadciśnienie płucne (wg. aktualnej klasyfikacji ESC/ERS) z wyjątkiem chorych z zespołem Eisenmengera;</li> <li>2) III klasa czynnościowa według WHO;</li> <li>3) brak spadku ciśnienia w tętnicy płucnej w ostrym teście hemodynamicznym (według aktualnych kryteriów) lub niezadowalający skutek lub nietolerancja przewlekłego leczenia lekami blokującymi kanał wapniowy pomimo spadku ciśnienia w tętnicy płucnej w ostrym teście hemodynamicznym (według aktualnych kryteriów);</li> <li>4) wiek świadczeniobiorcy: 18 lat i więcej.</li> </ol> <p><b>1.3.2. Określenie czasu leczenia I rzutu tadalafilem w programie:</b></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><b>2.5. Dawkowanie ambrisentanu:</b>  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 (<b>bosentan; iloprost; treprostynil; ambrisentan; iloprost + sildenafil</b>) mogą być stosowane zamiennie w zależności od tolerancji i skuteczności leczenia.</p> <p><b>B. Leczenie TNP u dzieci i kontynuacja ich leczenia po 18 roku życia</b></p> <p><b>1. Leczenie dzieci bosentanem:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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;</li> </ol>	<ul style="list-style-type: none"> <li>– co 12 -24 miesiące;</li> <li>– w sytuacji progresji choroby do IV klasy czynnościowej według NYHA, przed włączeniem terapii II rzutu (z wyjątkiem sytuacji opisanej w 3.1);</li> <li>– jeżeli panel badań nieinwazyjnych wskazuje na niezadowalający efekt leczenia (lub jeżeli obraz kliniczny i wyniki badań nieinwazyjnych są niejednoznaczne) i rozważane jest włączenie terapii II rzutu.</li> </ul> <p><b>3.2.2. Interpretacja wyników badań inwazyjnych:</b>  Na niezadowalające 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"> <li>1) Indeks sercowy <math>\leq 2,4</math> l/min/m<sup>2</sup>;</li> <li>2) średnie ciśnienie w prawym przedsionku – powyżej 10 mm Hg;</li> <li>3) saturacja mieszanej krwi żyłnej <math>\leq 65\%</math>.</li> </ol> <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><b>4. Sposób przekazywania informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych</b>  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><b>1.3.3. Kryteria wyłączenia z leczenia I rzutu tadalafilem w programie:</b></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"><li>1) nieskuteczność terapii lub powikłania terapii;</li><li>2) ostatnio przebyty udar mózgu;</li><li>3) ostry zawał mięśnia sercowego w ciągu ostatnich 90 dni;</li><li>4) ciężkie niedociśnienie tętnicze (&lt;90/50 mmHg) jeżeli nie jest objawem niewydolności prawej komory wtórnej do TNP;</li><li>5) stosowanie azotanów organicznych w każdej postaci, lub stosowanie doksazosyny, rifampicyny, leków przeciwwgrzybiczych, leków przeciwwirusowych;</li><li>6) retinitis pigmentosa lub utrata wzroku w wyniku nietętniczej przedniej niedokrwiennej neuropatii nerwu wzrokowego (NAION);</li><li>7) ciężkie zaburzenia funkcji nerek;</li><li>8) marskość wątroby (klasa C według skali Child-Pugh);</li><li>9) dziedziczna nietolerancja galaktozy, niedobór laktazy (typu Lapp) lub zespół złego wchłaniania glukozy-galaktozy;</li><li>10) nadwrażliwość na substancję czynną lub którąkolwiek substancję pomocniczą;</li><li>11) brak współpracy ze strony świadczeniobiorcy w zakresie prowadzenia terapii oraz okresowej kontroli;</li><li>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;</li><li>13) jako działanie zapobiegawcze lepiej jest unikać stosowania tadalafilu w czasie ciąży;</li><li>14) terapii tadalafilem nie prowadzi się u karmiących matek.</li></ol>	<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><b>2. Kontynuacja leczenia TNP u osób przekraczających wiek 18 lat i wcześniej otrzymujących bosentan w ramach leczenia TNP u dzieci:</b></p> <p>Schemat dawkowania substancji czynnych - na zasadach zawartych w opisie programu lekowego leczenia TNP u dorosłych.</p>	
--	--	--

<p><b>2. Leczenie II rzutu</b></p> <p><b>2.1. Kryteria kwalifikacji do leczenia II rzutu u świadczeniobiorców w wieku 18 lat i powyżej:</b></p> <p><b>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:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) po nieskutecznym leczeniu I rzutu lub</li><li>2) będący w IV klasie czynnościowej w momencie rozpoznania choroby.</li></ol> <p><b>2.1.2. Do leczenia II rzutu ambrisentanem w ramach programu kwalifikują się świadczeniobiorcy spełniający poniższe kryteria:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) zdiagnozowana i udokumentowana jedna z poniższych postaci nadciśnienia płucnego:<ol style="list-style-type: none"><li>a) idiopatyczne nadciśnienie płucne lub</li><li>b) tętnicze nadciśnienie płucne w przebiegu choroby układowej tkanki łącznej (konieczne jest wykluczenie postaci choroby z dominującym włóknieniem płuc)</li></ol></li></ol> <p>oraz</p> <ol style="list-style-type: none"><li>2) po spełnieniu co najmniej jednego z poniższych kryteriów:<ol style="list-style-type: none"><li>a) świadczeniobiorcy po nieskutecznym leczeniu I rzutu lub</li><li>b) świadczeniobiorcy po nieskutecznym leczeniu II rzutu innymi substancjami czynnymi określonymi w programie lekowym, w tym ze złą tolerancją i powikłaniami terapii lub</li><li>c) 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:</li></ol></li></ol>		
--	--	--

- 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;



<p>12) terapii iloprostem nie prowadzi się u karmiących matek.</p> <p><b>2.4 Kryteria wyłączenia z leczenia II rzutu treprostinilem:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) nadciśnienie płucne związane z potwierdzoną chorobą zarostową żył płucnych;</li><li>2) zastoinowa niewydolność serca spowodowana ciężkim zaburzeniem czynności lewej komory serca;</li><li>3) ciężka niewydolność wątroby klasa Child-Pugh C;</li><li>4) czynna choroba wrzodowa przewodu pokarmowego, krwawienie śródczaszkowe, zranienie, inny rodzaj krwawienia;</li><li>5) wrodzone lub nabyte wady zastawkowe serca z klinicznie znaczącymi zaburzeniami czynności mięśnia sercowego niezwiązanymi z nadciśnieniem płucnym;</li><li>6) ciężka postać choroby niedokrwiennej serca lub niestabilna postać dławicy piersiowej;</li><li>7) zawał mięśnia sercowego przeżyty w okresie ostatnich 6 miesięcy;</li><li>8) nieleczona niewydolność serca;</li><li>9) ciężkie zaburzenia rytmu serca;</li><li>10) ciśnienie tętnicze krwi poniżej 90/50 mmHg</li><li>11) epizody naczyniowo-mózgowe (np. przejściowe niedokrwienie mózgu, udar) w ciągu ostatnich 3 miesięcy;</li><li>12) nadwrażliwość na substancję czynną lub którąkolwiek substancję pomocniczą;</li><li>13) nadciśnienie płucne o innej etiologii niż podano w kryteriach wyłączenia;</li><li>14) brak współpracy z strony świadczeniobiorcy w zakresie prowadzenia terapii oraz okresowej kontroli;</li><li>15) jako działanie zapobiegawcze lepiej jest unikać stosowania treprostinilu w czasie ciąży;</li><li>16) terapii treprostinilem nie prowadzi się u karmiących matek.</li></ol> <p><b>2.5 Kryteria wyłączenia z leczenia II rzutu sildenafilem i bosentanem:</b> określono odpowiednio w pkt 1.1.3 oraz 1.2.3.</p>		
--	--	--

<p><b>2.6. Kryteria wyłączenia z leczenia II rzutu ambrisentanem:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) ciąża;</li><li>2) kobiety w wieku rozrodczym, które nie stosują skutecznych metod antykoncepcji;</li><li>3) laktacja;</li><li>4) ciężkie zaburzenia czynności wątroby (z marskością wątroby lub bez);</li><li>5) wyjściowe wartości aminotransferaz wątrobowych AST lub ALT &gt; 3xGGN;</li><li>6) klinicznie istotna niedokrwistość przed rozpoczęciem leczenia;</li><li>7) nadwrażliwość na substancję czynną, soję lub którąkolwiek substancję pomocniczą;</li><li>8) brak współpracy ze strony świadczeniobiorcy w zakresie prowadzenia terapii oraz okresowej kontroli;</li><li>9) stan po przeszczepie płuc lub serca i płuc z ustąpieniem nadciśnienia płucnego;</li><li>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;</li><li>11) można rozważyć w zależności od sytuacji klinicznej i dostępności alternatywnych terapii II rzutu w przypadku niezadawalających wyników badań inwazyjnych.</li></ol> <p><b>2.6.1.</b> 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"><li>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 lub</li><li>b) w przypadku gdy dotychczasowe leczenie ambrisentanem doprowadziło do poprawy stanu świadczeniobiorcy do II klasy</li></ol>		
--	--	--

<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><b>2.6.2.</b> 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>B. Leczenie TNP u dzieci i kontynuacja ich leczenia po 18 roku życia</b></p> <p><b>1. Leczenie dzieci bosentanem</b></p> <p><b>1.1. Kryteria kwalifikacji dzieci do leczenia bosentanem:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) wiek:<ol style="list-style-type: none"><li>a) od 2 do 18 roku życia;</li><li>b) kontynuacja ich leczenia po 18 roku życia;</li></ol></li><li>2) idiopatyczne i rodzinne tętnicze nadciśnienie płucne;</li><li>3) tętnicze nadciśnienie płucne związane z chorobą tkanki łącznej;</li><li>4) tętnicze nadciśnienie płucne w przebiegu wrodzonych wad serca;</li><li>5) zespół Eisenmengera;</li><li>6) III klasa czynnościowa według WHO;</li><li>7) zastosowanie skutecznej metody antykoncepcji u</li></ol>		
---	--	--

<p>miesiączkujących dziewcząt.</p> <p><b>1.2. Określenie czasu leczenia dzieci w programie:</b> Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p><b>1.3. Kryteria wyłączenia dzieci z programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) nadciśnienie płucne o innej etiologii niż podano w kryteriach włączenia;</li><li>2) wrodzona wada serca z nadciśnieniem płucnym, w której istnieje możliwość leczenia operacyjnego;</li><li>3) brak współpracy ze strony świadczeniobiorcy w zakresie prowadzenia terapii oraz okresowej kontroli leczenia;</li><li>4) nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;</li><li>5) umiarkowane do ciężkiego zaburzenie czynności wątroby;</li><li>6) aktywność AspAT lub AlAT &gt; 3 razy wartość górnej granicy normy ( GGN ) przed rozpoczęciem leczenia lub aktywność AspAT lub AlAT &gt; 8 razy GGN w trakcie leczenia;</li><li>7) jednoczesne stosowanie leków przeciwgrzybiczych, przeciwwirusowych, immunosupresyjnych, glibenklamidu, rifampicyny;</li><li>8) ciąża;</li><li>9) miesiączkujące dziewczęta niestosujące skutecznych metod antykoncepcji.</li></ol> <p><b>2. Kontynuacja leczenia TNP u osób przekraczających wiek 18 lat i wcześniej otrzymujących bosentan w ramach leczenia TNP u dzieci:</b></p> <p><b>2.1.</b> Świadczeniodawca przejmujący pacjenta w programie lekowym nie ma obowiązku ponownej weryfikacji rozpoznania tętniczego nadciśnienia płucnego.</p> <p><b>2.2.</b> 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)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>A. Leczenie infliksymabem</b></p> <p><b>1. Leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna (chLC) infliksymabem u dzieci w wieku od 6 lat do momentu ukończenia 18 roku życia</b></p> <p><b>1.1 Kryteria włączenia</b></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><b>1. Leczenie infliksymabem choroby Leśniowskiego - Crohna u dzieci w wieku od 6 lat do momentu ukończenia 18 roku życia.</b></p> <p>Infliksymab należy podać w dawce 5 mg/kg masy ciała w infuzji dożylną 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><b>2. Leczenie infliksymabem choroby Leśniowskiego-Crohna u dorosłych od momentu ukończenia 18 roku życia.</b></p> <p>Infliksymab należy podać w dawce 5 mg/kg mc w infuzji dożylną 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><b>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia infliksymabem</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) morfologia krwi obwodowej;</li> <li>2) aminotransferaza alaninowa (AlAT);</li> <li>3) aminotransferaza asparaginianowa (AspAT);</li> <li>4) poziom kreatyniny w surowicy;</li> <li>5) białko C-reaktywne;</li> <li>6) badanie ogólne moczu;</li> <li>7) próba tuberkulinowa lub test Quantiferon;</li> <li>8) antygen HBs;</li> <li>9) przeciwciała anty HCV;</li> <li>10) antygen wirusa HIV(HIV Ag/Ab Combo);</li> <li>11) stężenie elektrolitów w surowicy;</li> <li>12) RTG klatki piersiowej;</li> <li>13) EKG z opisem (wymagane wyłącznie u dorosłych pacjentów);</li> <li>14) obliczenie wartości wskaźnika CDAI u pacjentów powyżej 18 roku życia / PCDAI u dzieci.</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia infliksymabem</b></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><b>1.2 Leczenie podtrzymujące infliksymabem</b> 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><b>2. Leczenie infliksymabem choroby Leśniowskiego-Crohna u dorosłych od momentu ukończenia 18 roku życia.</b></p> <p><b>2.1 Kryteria włączenia</b></p> <p>1) ciężka, czynna postać choroby Leśniowskiego-Crohna (wynik w skali CDAI powyżej 300 punktów) przy:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) braku odpowiedzi na leczenie glikokortykosteroidami lub lekami immunosupresyjnymi lub innymi niż infliksymab inhibitorami TNF alfa</li><li>lub</li><li>b) występowaniu przeciwwskazań lub objawów nietolerancji takiego leczenia</li></ul> <p>lub</p> <p>2) obecność przetok okołodbytowych, 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><b>3. Leczenie adalimumabem choroby Leśniowskiego-Crohna u dorosłych od momentu ukończenia 18 roku życia.</b></p> <p>3.1. W ramach terapii indukcyjnej:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) pierwsza dawka adalimumabu wynosi 160 mg we wstrzyknięciu podskórnym;</li><li>2) druga dawka adalimumabu wynosi 80 mg podana pacjentowi po 14 dniach od podania pierwszej dawki;</li><li>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.</li></ol> <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><b>3. Badania przy kwalifikacji do leczenia adalimumabem</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) morfologia krwi obwodowej;</li><li>2) aminotransferaza alaninowa(AlAT);</li><li>3) aminotransferaza asparaginianowa(AspAT);</li><li>4) poziom kreatyniny w surowicy;</li><li>5) białko C-reaktywne;</li><li>6) badanie ogólne moczu;</li><li>7) próba tuberkulinowa lub test Quantiferon</li><li>8) antygen HBs;</li><li>9) przeciwciała anty HCV;</li><li>10) antygen wirusa HIV(HIV Ag/Ab Combo);</li><li>11) stężenie elektrolitów w surowicy;</li><li>12) RTG klatki piersiowej;</li><li>13) EKG z opisem;</li><li>14) obliczenie wartości wskaźnika CDAI.</li></ol> <p><b>4. Monitorowanie leczenia adalimumabem</b></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>
--	--	---

<p><b>3. Określenie czasu leczenia infliksymabem dzieci i dorosłych w programie</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) Terapia indukcyjna - 6 tygodni;</li><li>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.</li></ol> <p><b>4. Kryteria wyłączenia dzieci i dorosłych z programu leczenia infliksymabem</b></p> <p>W przypadku wystąpienia przynajmniej jednego z poniższych kryteriów pacjent zostaje wyłączony z programu:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) nadwrażliwość na leki stosowane w programie;</li><li>2) ciężkie zakażenia wirusowe, grzybicze lub bakteryjne;</li><li>3) umiarkowana lub ciężka niewydolność mięśnia sercowego;</li><li>4) niestabilna choroba wieńcowa;</li><li>5) przewlekła niewydolność oddechowa;</li><li>6) przewlekła niewydolność nerek;</li><li>7) przewlekłą niewydolność wątroby;</li><li>8) zespół demielinizacyjny lub objawy przypominające ten zespół;</li><li>9) choroba alkoholowa, poalkoholowe uszkodzenie wątroby lub każdą czynną postępującą chorobę wątroby;</li><li>10) ciąża lub karmienie piersią;</li><li>11) rozpoznanie stanów przednowotworowych lub nowotworów złośliwych w okresie 5 lat poprzedzających moment kwalifikowania do programu;</li><li>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).</li></ol> <p><b>5. Zakończenie leczenia dzieci i dorosłych infliksymabem</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) brak efektów leczenia;</li><li>2) wystąpienie działań niepożądanych leczenia;</li><li>3) wystąpienia powikłań wymagających innego specyficznego leczenia.</li></ol>		<p><b>5. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
--	--	--

<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>B. Leczenia adalimumabem</b> <b>Leczenie choroby Leśniowskiego-Crohna u dorosłych</b></p> <p><b>1. Do programu mogą zostać włączeni pacjenci w przypadku wystąpienia łącznie następujących kryteriów:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) Wiek pacjenta: 18 lat i więcej;</li><li>2) Ciężka, czynna postać choroby Leśniowskiego-Crohna (wynik w skali CDAI powyżej 300 punktów) przy:<ol style="list-style-type: none"><li>a) braku odpowiedzi na pełny i odpowiedni kurs leczenia kortykosteroidami lub lekami immunosupresyjnymi lub innymi niż adalimumab inhibitorami TNF alfa</li><li>lub</li><li>b) występowaniu przeciwwskazań medycznych lub objawów nietolerancji takiego leczenia</li><li>lub</li><li>c) obecności przetok okołodbytowych, które nie zagoiły się pod wpływem antybiotyków i leczenia</li></ol></li></ol>		
---	--	--



<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><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) terapia indukcyjna adalimumabem – trwa 12 tygodni;</li><li>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.</li></ol> <p><b>3. Kryteria wyłączenia z programu leczenia adalimumabem</b></p> <p>W przypadku wystąpienia co najmniej jednego z poniższych kryteriów pacjent zostaje wyłączony z programu:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) nadwrażliwość na leki stosowane w programie;</li><li>2) ciężkie zakażenia wirusowe, grzybicze lub bakteryjne,</li><li>3) umiarkowana lub ciężka niewydolność mięśnia sercowego;</li><li>4) niestabilna choroba wieńcowa;</li><li>5) przewlekła niewydolność oddechowa;</li><li>6) przewlekła niewydolność nerek;</li><li>7) przewlekła niewydolność wątroby;</li><li>8) zespół demielinizacyjny lub objawy przypominające ten zespół;</li><li>9) choroba alkoholowa, poalkoholowe uszkodzenie wątroby lub każda czynna postępująca choroba wątroby;</li><li>10) ciąża lub karmienie piersią;</li><li>11) rozpoznanie stanów przednowotworowych lub nowotworów złośliwych w okresie 5 lat poprzedzających moment</li></ol>		
---	--	--

<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><b>4. Zakończenie leczenia adalimumabem</b></p> <p>Zakończenie leczenia w ramach programu następuje w przypadku:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) brak efektów leczenia;</li><li>2) wystąpienie działań niepożądanych leczenia;</li><li>3) wystąpienia powikłań wymagających innego specyficznego leczenia.</li></ol> <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>		
--	--	--

Załącznika 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><b>A. Kryteria kwalifikacji</b></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>2. Do programu kwalifikuje się:</p> <p>1) pacjentów z RZS i MIZS, u których nastąpiło niepowodzenie w stosowaniu 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 metotretksatem, jako jednym z dwóch leków, musi uwzględniać dodatkowo okres dochodzenia do dawkowania maksymalnego.</p> <p>Metotretksat (w formie doustnej lub podskórnej) należy podawać w dawce 25 mg/tydzień, jeżeli taka dawka jest</p>	<p><b>1. Dawkowanie</b></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> <p>1) dorośli – w dawce 50 mg podskórnie co tydzień;</p> <p>2) dzieci – w dawce 0,4 mg/kg masy ciała (do dawki maksymalnej 25 mg) podskórnie 2 razy w tygodniu; po decyzji lekarza prowadzącego możliwe jest podawanie całej dawki tygodniowej raz w tygodniu, pod warunkiem utrzymywania się dotychczasowej skuteczności.</p> <p>1.3 Infliksymab należy podać w dawce 3 mg/kg masy ciała w infuzji dożylniej 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>Leczenie powyższymi lekami wymaga równoczesnego podawania metotreksatu. Jednak w przypadku niemożności podania metotreksatu, etanercept i adalimumab może być podany jako monoterapia.</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji:</b></p> <p>W ramach kwalifikacji świadczeniobiorcy do udziału w programie konieczne jest wykonanie następujących badań:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) czynnik reumatoidalny w surowicy – u pacjentów z RZS;</li> <li>2) morfologia krwi;</li> <li>3) płytki krwi (PLT);</li> <li>4) odczyn Biernackiego (OB);</li> <li>5) aminotransferaza asparaginianowa (AspAT);</li> <li>6) aminotransferaza alaninowa (AlAT);</li> <li>7) stężenie kreatyniny w surowicy;</li> <li>8) stężenie białka C-reaktywnego (CRP);</li> <li>9) badanie ogólne moczu;</li> <li>10) próba tuberkulinowa lub Quantiferon test;</li> <li>11) obecność antygenu HBS;</li> <li>12) przeciwciała anti-HCV;</li> <li>13) obecność antygenu wirusa HIV (HIV Ag/Ab Combo);</li> <li>14) stężenie elektrolitów w surowicy;</li> <li>15) stężenie immunoglobulin w surowicy u pacjentów kwalifikowanych do leczenia rytuksymabem;</li> <li>16) RTG klatki piersiowej z opisem (maksymalnie do 3 m-cy przed kwalifikacją);</li> <li>17) EKG z opisem;</li> <li>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;</li> <li>19) u kobiet zaleca się wykonanie mammografii lub USG piersi.</li> </ol>

<p>tolerowana. U dzieci do 16 roku życia stosowana dawka metotreksatu powinna wynosić 10-20 mg/m<sup>2</sup> na tydzień (maksymalnie 25 mg/m<sup>2</sup> na tydzień).</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 obiema 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> <ul style="list-style-type: none"><li>a) z zapaleniem błony naczyniowej oka,</li><li>b) z postacią uogólnioną (Zespół Stilla),</li><li>c) z RZS powikłanym krioglobulinemią,</li><li>d) z postacią skąpostawową rozszerzającą się i przetrwała ponad 6 miesięcy mimo leczenia metotreksatem,</li><li>e) w innych uzasadnionych przypadkach po uzyskaniu zgody Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych.</li></ul> <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>1.5 Golimumab podaje się podskórnie w dawce 50 mg raz na miesiąc (<math>\pm</math> 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. 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><b>2. Monitorowanie leczenia:</b></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 (<math>\pm</math> 14 dni) od podania pierwszej dawki terapii pierwszoliniowej należy oznaczyć:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) morfologię krwi,</li><li>b) odczyn Biernackiego (OB),</li><li>c) stężenie białka C-reaktywnego (CRP),</li><li>d) stężenie kreatyniny w surowicy</li></ul> <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 (<math>\pm</math> 14 dni) od podania pierwszej dawki leku drugiej linii należy oznaczyć:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) morfologię krwi,</li><li>b) odczyn Biernackiego (OB),</li><li>c) stężenie białka C-reaktywnego (CRP),</li><li>d) stężenie kreatyniny w surowicy</li></ul> <p>oraz obliczyć wartość wskaźnika DAS 28 lub DAS.</p> <p>W przypadku kontynuowania terapii badania należy powtarzać po każdym kolejnych 180 dniach (<math>\pm</math> 14 dni).</p> <p>W przypadku stosowania rytuxymabu w 180 dniu (<math>\pm</math> 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 rytuxymabu 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>
--	--	---

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.

## **B. Zasady kwalifikacji do leczenia lekami biologicznymi**

### **1. RZS**

1.1. Leczeniem pierwszoliniowym w ramach programu u pacjentów chorych na RZS jest inhibitor TNF alfa.

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.

1.3. Leczeniem trzecioliniowym w ramach programu u pacjentów chorych na RZS jest rytuksymab.

W ramach programu dopuszcza się zastosowanie kolejno nie więcej niż dwóch inhibitorów TNF alfa u jednego pacjenta.

### **2. MIZS**

2.1 Świadczeniobiorcy z MIZS zakwalifikowani do programu, kwalifikowani są do leczenia inhibitorami TNF alfa:

- 1) w przypadku adalimumabu - pacjenci w wieku 13 lat i powyżej;
- 2) w przypadku etanerceptu – pacjenci powyżej 4 roku życia.

## **C. Kryteria ponownego włączenia do programu**

Świadczeniobiorca, u którego zaprzestano podawania leku wymienionego w programie i zastosowanego zgodnie z jego

3) w przypadku chorych na MIZS po 180 dniach od początku terapii należy:

a) oznaczyć:

- morfologię krwi,
- odczyn Biernackiego (OB),
- stężenie białka C-reaktywnego (CRP),
- stężenie kreatyniny w surowicy,

b) dokonać:

- 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.

W przypadku kontynuowania terapii badania należy powtarzać po każdym kolejnych 180 dniach (+/- 14 dni).

Co najmniej raz na 365 dni należy wykonać EKG i RTG klatki piersiowej.

## **3. Monitorowanie programu:**

- 1) przekazywanie do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych;
- 2) uzupełnianie danych zawartych w rejestrze SMPT, dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez NFZ, nie rzadziej niż co 3 miesiące oraz na zakończenie leczenia.

Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ.

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 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.

**D. 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 (wykonanym w związku z realizacją programu) przeciwwskazań do podawania aktywnej cząsteczki leku biologicznego lub metotreksatu.

**E. 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) 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) stwierdzone choroby demielinizacyjne;
- 9) wystąpienie pancytopenii i niedokrwistości aplastycznej;
- 10) stwierdzone stany przedrakowe, choroby nowotworowe, także rozpoznane i wyleczone w okresie ostatnich 5 lat;

<p>11) obecność aktywnej choroby alkoholowej, poalkoholowego uszkodzenia wątroby lub obecność każdej innej przewlekłej choroby wątroby.</p> <p><b>F. Kryteria zakończenia udziału w programie terapii biologicznej lub zakończenia udziału w danym rzucie terapii biologicznej:</b></p> <p>1) w przypadku pacjentów z RZS:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>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,</li><li>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),</li><li>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),</li><li>d) w przypadku uprzedniego dokonania zmiany terapii</li></ul>		
---	--	--



<p>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),</p> <p>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),</p> <p>f) 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 równą lub większą niż 1,2, w stosunku do wartości stwierdzonej podczas przeprowadzonej wcześniejszej kontroli,</p> <p>g) wystąpienie działań niepożądanych, takich jak:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- reakcja alergiczna na lek,</li><li>- zakażenie o ciężkim przebiegu,</li><li>- objawy niewydolności serca, płuc, nerek, wątroby,</li><li>- pancytopenia i niedokrwistość aplastyczna,</li><li>- stwierdzenie choroby nowotworowej.</li></ul> <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"><li>1) morfologię krwi;</li><li>2) OB;</li><li>3) oznaczenie białka C-reaktywnego;</li><li>4) obliczenie wartości wskaźnika DAS 28 lub DAS.</li></ol> <p>2) w przypadku pacjentów z MIZS:</p> <p>a) brak adekwatnej odpowiedzi na leczenie - stwierdzenie po 6 miesiącach terapii braku efektów terapii lub ponowne zaostrenie aktywności choroby, określane na podstawie</p>		
---	--	--

<p>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),</p> <p>b) utrata adekwatnej odpowiedzi na leczenie - stwierdzenie po każdym 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,</p> <p>c) wystąpienie działań niepożądanych, takich jak:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- reakcja alergiczna na lek,</li><li>- zakażenie o ciężkim przebiegu,</li><li>- objawy niewydolności serca, płuc, nerek, wątroby,</li><li>- wystąpienie pancytopenii i niedokrwistości aplastycznej,</li><li>- stwierdzenie choroby nowotworowej.</li></ul> <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"><li>1) morfologię krwi;</li><li>2) OB;</li><li>3) białko C-reaktywne;</li><li>4) obliczenie wartości wskaźnika DAS 28 lub DAS.</li></ol> <p>Po 18 miesiącach utrzymywania się niskiej aktywności choroby należy rozważyć zaprzestanie terapii lekiem biologicznym. W powyższej sytuacji należy utrzymać lub wdrożyć terapię innym lekiem modyfikującym przebieg choroby. Częsteczką preferowaną jest metotreksat.</p>		
--	--	--

<p>Ewentualne dalsze leczenie lekiem biologicznym jest możliwe jedynie po uzyskaniu indywidualnej zgody Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych.</p> <p>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.</p> <p><b>G. Określenie czasu leczenia w programie</b> 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.</p>		
--	--	--

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><b>A. Kryteria kwalifikacji</b></p> <p><b>1.</b> 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><b>2.</b> 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><b>1. Dawkowanie</b></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 (<math>\pm</math> 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><b>2. Kryteria i warunki zamiany terapii na inną:</b></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><b>1. Badania przy kwalifikacji:</b></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><b>3.1</b> 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"> <li>– obecność zapalenia stawów międzypaliczkowych dalszych (wykluczenie: guzki Heberdena i Boucharda),</li> <li>– obecność palców „kielbaskowatych” głównie stóp (dactylitis),</li> <li>– niesymetryczne zapalenie stawów rąk i stóp,</li> <li>– nieobecność guzków reumatoidalnych,</li> <li>– negatywne testy na obecność czynnika reumatoidalnego w surowicy,</li> <li>– nadżerkowe zapalenie małych stawów, stwierdzone w badaniu radiologicznym, bez cech współistniejącej osteoporozy (wykluczenie nadżerkowej postaci choroby zwyrodnieniowej rąk),</li> <li>– obecność zapalenia stawów krzyżowo-biodrowych lub syndesmofitów (czasami nietypowych) lub kostnienia okołokręgosłupowego stwierdzona w badaniu radiologicznym.</li> </ul> <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><b>2. Monitorowanie leczenia</b></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"> <li>a) zmniejszenie wskaźników ostrej fazy we krwi (OB i CRP),</li> <li>b) dane z badania przedmiotowego.</li> </ul> <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"><li>a) łuszczyca obecnie – 2 pkt,</li><li>b) wywiad łuszczycy – 1 pkt,</li><li>c) wywiad rodzinny w kierunku łuszczycy – 1 pkt,</li><li>d) dactylitis – 1 pkt,</li><li>e) brak czynnika reumatoidalnego – 1 pkt,</li><li>f) dystrofia paznokci – 1 pkt.</li></ul> <p><b>3.2</b> 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"><li>a) co najmniej 5 obrzękniętych stawów z 66 możliwych – w dwukrotnych pomiarach w odstępie przynajmniej 4 tygodni ,</li><li>b) co najmniej 5 tkliwych stawów z 68 możliwych – w dwukrotnych pomiarach w odstępie przynajmniej 4 tygodni,</li><li>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,</li><li>d) ogólna ocena przez lekarza aktywności choroby jest</li></ul>		
--	--	--

<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"><li>1) okresu ciąży i laktacji;</li><li>2) aktywnego zakażenia (ostrego lub przewlekłego) bakteryjnego, wirusowego, grzybiczego lub pasożytniczego (szczególnie gruźlicy, infekcji wirusem HIV lub przewlekłego zapalenia wątroby typu B);</li><li>3) przebycia zakażenia oportunistycznego w okresie ostatnich 2 miesięcy (np. półpasiec), aktywnej infekcji cytomegalowirusem, Pneumocystis carinii;</li><li>4) infekcyjnego zapalenia stawu w okresie ostatnich 12 miesięcy;</li><li>5) zakażenia endoprotezy w okresie ostatnich 12 miesięcy lub w nieokreślonym czasie, jeżeli sztuczny staw nie został wymieniony;</li><li>6) ciężkiej niewydolności krążenia (klasa III lub IV wg NYHA);</li><li>7) udokumentowanego zespołu demielinizacyjnego lub w przypadkach wystąpienia objawów przypominających ten zespół;</li><li>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.</li></ol> <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"><li>1) okoliczności związane z dużym ryzykiem zakażenia;</li><li>2) przewlekłe owrzodzenia podudzi;</li><li>3) wcześniej przebyta gruźlica - w okresie ostatnich 12 miesięcy lub niedawny kontakt z osobą chorą na gruźlicę;</li><li>4) cewnik w drogach moczowych utrzymywany na stałe;</li><li>5) u chorych, u których w okresie ostatnich 12 miesięcy występowały nawracające infekcje w wywiadzie (co najmniej 4); należy zwrócić uwagę na infekcje dróg</li></ol>		
--	--	--

<p>moczowych, zatok i zębopochodne;</p> <ol style="list-style-type: none"><li>6) źle kontrolowana cukrzyca;</li><li>7) przewlekła obturacyjna choroba płuc;</li><li>8) przebycie w okresie dłuższym niż 5 lat choroby nowotworowej, leczonej skutecznie i która uważana jest za wyleczoną;</li><li>9) zmiany przednowotworowe, w tym polipy jelita grubego, pęcherza moczowego, dysplazji szyjki macicy, mielodysplazji;</li><li>10) duże miano przeciwciał przeciwwądrowych, w tym dodatnie miano przeciwko natywnemu DNA.</li></ol> <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><b>D. Kryteria zakończenia udziału w programie</b> <b>W przypadku zajęcia stawów obwodowych:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) nie uzyskano u chorego adekwatnej dobrej odpowiedzi na leczenie po 12 tygodniach leczenia (zgodnie z pkt 2 – monitorowanie leczenia);</li><li>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</li></ol>		
---	--	--

<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"><li>a) reakcja alergiczna na lek,</li><li>b) zakażenie o ciężkim przebiegu,</li><li>c) objawy niewydolności serca, płuc, nerek i wątroby (nie związanych z amyloidozą),</li><li>d) pancytopenia i niedokrwistość aplastyczna</li><li>e) stwierdzenie choroby nowotworowej,</li><li>f) zespołu toczniopodobnego,</li><li>g) wystąpienia innych objawów wymienionych poprzednio jako bezwzględne przeciwwskazania.</li></ul> <p><b>W przypadku zajęcia stawów osiowych:</b></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"><li>a) reakcja alergiczna na lek,</li><li>b) zakażenie o ciężkim przebiegu,</li><li>c) objawy niewydolności serca, płuc, nerek i wątroby (nie związanych z amyloidozą),</li><li>d) pancytopenia i niedokrwistość aplastyczna,</li></ul>		
---	--	--

<p>e) stwierdzenie choroby nowotworowej, f) zespołu toczniopodobnego, g) wystąpienia innych objawów wymienionych poprzednio jako bezwzględne przeciwwskazania.</p> <p><b>E. Kryteria kontynuacji programu terapii biologicznej lub zamiany jednej cząsteczki inhibitora TNF alfa na inną:</b> 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</p> <p><b>- leczenie należy odstawić.</b></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><b>F . Kryteria ponownego włączenia do programu</b></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, 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 ZESZTYWIAJĄCEGO ZAPALENIA STAWÓW KRĘGOSŁUPA (ZZSK) (ICD-10 M 45)

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p><b>Kryteria kwalifikacji:</b></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><b>Adalimumab</b> należy podawać we wstrzyknięciu podskórnym w dawce 40 mg co 2 tygodnie.</p> <p><b>Etanercept</b> należy podawać we wstrzyknięciu podskórnym w dawce 50 mg co tydzień.</p> <p><b>Golimumab</b> podaje się podskórnie w dawce 50 mg raz na miesiąc (<math>\pm</math> 1 dzień) tego samego dnia każdego miesiąca.</p> <p><b>Inflixymab</b> 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><b>Kryteria i warunki zamiany terapii na inną</b></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> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) wystąpienia nadwrażliwości na aktywną cząsteczkę leku biologicznego lub substancje pomocnicze;</li> </ol>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) oznaczenie antygenu HLA B27 kiedykolwiek w przeszłości;</li> <li>2) morfologia krwi;</li> <li>3) płytki krwi (PLT);</li> <li>4) odczyn Biernackiego (OB);</li> <li>5) aminotransferaza asparaginianowa (AspAT);</li> <li>6) aminotransferaza alaninowa (AlAT);</li> <li>7) stężenie kreatyniny w surowicy;</li> <li>8) białko C-reaktywne;</li> <li>9) badanie ogólne moczu;</li> <li>10) próba tuberkulinowa lub Quantiferone;</li> <li>11) obecność antygenu HBs;</li> <li>12) przeciwciała HCV;</li> <li>13) obecność antygenu wirusa HIV (HIV Ag/Ab Combo) – po uzyskaniu zgody pacjenta;</li> <li>14) stężenie elektrolitów w surowicy.</li> </ol> <p>Ponadto wymagane jest wykonanie przed kwalifikacją do programu:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) RTG klatki piersiowej (maksymalnie do 3 miesięcy przed kwalifikacją);</li> <li>2) EKG z opisem;</li> <li>3) badanie stawów krzyżowo-biodrowych, które potwierdza rozpoznanie ZZSK;</li> <li>4) opcjonalnie wykonanie rezonansu magnetycznego lub tomografii stawów krzyżowo-biodrowych jeżeli</li> </ol>

<p>3. Do programu kwalifikuje się pacjentów z:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) rozpoznaniem ZZSK ustalonym na podstawie zmodyfikowanych kryteriów nowojorskich;</li><li>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.</li></ol> <p>Aktywną postać choroby należy udokumentować tak, aby były spełnione wszystkie 3 poniższe kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) wartość BASDAI (Bath Ankylosing Spondylitis Disease Activity Index) większy lub równy 4 – w dwukrotnych pomiarach, w odstępie co najmniej 12 tygodni;</li><li>2) ból kręgosłupa na wizualnej skali 10 cm większy lub równy 4 cm - w dwukrotnych pomiarach w odstępie przynajmniej 12 tygodni;</li><li>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</li></ol>	<ol style="list-style-type: none"><li>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;</li><li>3) stwierdzenie innych, potwierdzonych badaniem pacjenta, przeciwwskazań do podawania aktywnej cząsteczki leku biologicznego.</li></ol>	<p>wynik RTG stawów krzyżowo-biodrowych jest niejednoznaczny a objawy kliniczne wskazują na ich zajęcie;</p> <ol style="list-style-type: none"><li>5) wskazane wykonanie u kobiet przed rozpoczęciem terapii badania ginekologicznego, mammograficznego lub badania USG piersi.</li></ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></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"><li>1) badanie morfologii z rozmazem, OB, CRP, AspAT, AIAT;</li><li>2) wypełnienie przez pacjenta skali VAS bólu kręgosłupa i kwestionariusza BASDAI oraz obliczenie przez lekarza wartości BASDAI.</li></ol>
--	--	--

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><b>Kryteria ponownej kwalifikacji do programu pacjentów z ZZSK:</b></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><b>Określenie czasu leczenia w programie:</b></p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p><b>Wyłączenie z leczenia:</b></p> <p>Kryteria stanowiące przeciwwskazania do kwalifikacji do programu:</p> <p>1) przeciwwskazania bezwzględne:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>a) okres ciąży i laktacji,</li><li>b) aktywne zakażenie (ostre lub przewlekłe) bakteryjne, wirusowe, grzybicze lub pasożytnicze (szczególnie gruźlica, infekcji wirusem HIV lub przewlekłego zapalenia wątroby typu B),</li></ul>		
--	--	--

<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"><li>- przewlekłe owrzodzenia podudzi,</li><li>- wcześniej przebyta gruźlica - w okresie ostatnich 12 miesięcy lub niedawny kontakt z osobą chorą na gruźlicę,</li><li>- cewnik w drogach moczowych utrzymywany na stałe,</li><li>- nawracające infekcje (co najmniej 4) w okresie ostatnich 12 miesięcy, w szczególności infekcje dróg moczowych, zatok i zębopochodne,</li><li>- źle kontrolowana cukrzyca,</li><li>- przewlekła obturacyjna choroba płuc,</li></ul> <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 przeciwjądrowych, 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> <ul style="list-style-type: none"><li>a) nie uzyskano adekwatnej odpowiedzi na leczenie po pierwszych 12 tygodniach leczenia (zgodnie z definicją),</li><li>b) stwierdzenie w trakcie zaplanowanych wizyt po każdych dwóch kolejnych okresach 12 tygodniowych nieutrzymania kryteriów zgodnych z definicją adekwatnej odpowiedzi na leczenie, terapia jest przerywana i świadczeniobiorca kończy udział w programie,</li><li>c) uzyskanie przez świadczeniobiorcę małej aktywności choroby wyrażonej wartością BASDAI &lt; 3, która będzie utrzymywała się nieprzerwanie przez okres 6 miesięcy,</li><li>d) wystąpienie działań niepożądanych, takich jak:</li></ul>		
--	--	--

<ul style="list-style-type: none"><li>– reakcja alergiczna na lek,</li><li>– zakażenie o ciężkim przebiegu,</li><li>– objawy niewydolności serca, płuc, nerek i wątroby (niezwiązanych z amyloidozą),</li><li>– pancytopenia i niedokrwistość aplastyczna,</li><li>– stwierdzenie choroby nowotworowej,</li></ul> <p>e) wystąpienie innych objawów wymienionych w pkt 1 jako bezwzględne przeciwwskazania.</p>		
--	--	--

Załącznik B.37.

**LECZENIE NIEDOKRWISTOŚCI W PRZEBIEGU PRZEWLEKŁEJ NIEWYDOLNOŚCI NEREK (ICD-10 N 18)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></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 metoksypolietylenowego epoetyny beta;</p> <p>5) świadczeniobiorcy niedializowani.</p> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie:</b></p> <p>Czas leczenia w programie określa lekarz na podstawie kryteriów wyłączenia z programu.</p> <p><b>3. Kryteria wyłączenia</b></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><b>1. Dawkowanie</b></p> <p><b>1.1 Darbepoetyna alfa</b></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><b>1.2 Erytropoetyna beta</b></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><b>1.3 Epoetyna alfa</b></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><b>1.4 Epoetyna beta (PEG)</b></p> <p>50 µg sc. / miesiąc (średnia dawka miesięczna). Leczenie trwa do czasu rozwinięcia schyłkowej niewydolności nerek .</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <p>1) poziom hemoglobiny; 2) hematokryt; 3) GFR; 4) TSAT; 5) CRP.</p> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></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)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p>Do programu kwalifikuje Zespół Koordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu powoływany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) klirens kreatyniny niższy niż 75 ml/1,73m<sup>2</sup>/min.;</li> <li>2) wysokość ciała dziecka poniżej -1,88 odchylenia standardowego (SDS), dla płci i wieku metrykalnego lub tempo wzrastania SDS poniżej - 2.0;</li> <li>3) opóźniony wiek szkieletowy, poniżej 12,5 lat dla chłopców i poniżej 11,5 lat dla dziewczynek, według norm Greulich'a i Pyle;</li> <li>4) wykluczenie innych przyczyn niskorosłości.</li> </ol> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></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><b>3. Kryteria wyłączenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) inna aniżeli PNN przyczyna niskorosłości;</li> <li>2) zaburzenia przemian węglowodanowych;</li> <li>3) choroba nowotworowa,</li> <li>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);</li> <li>5) osiągnięcie wieku kostnego powyżej 16 lat przez dziewczynkę i powyżej 18 lat przez chłopca.</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie</b></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><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pomiar stężenia IGF-1;</li> <li>2) badania densytometryczne;</li> <li>3) RTG stawów biodrowych.</li> </ol> <p>Badania wykonywane według standardów diagnozowania świadczeniobiorców z przewlekłą niewydolnością nerek.</p> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p><b>2.1 Co 30 dni</b> w 3 - 4 stadium choroby:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) stężenie parathormonu (intact PTH);</li> <li>2) fosfataza alkaliczna;</li> <li>3) proteinogram;</li> <li>4) stężenie glukozy we krwi;</li> <li>5) stężenie kreatyniny;</li> <li>6) stężenie mocznika;</li> <li>7) jonogram w surowicy krwi (Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Ca<sup>++</sup>, Ca zjonizowany<sup>+</sup>, P<sup>-</sup>);</li> <li>8) morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>9) gazometria.</li> </ol> <p><b>2.2 Co 90 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) u dzieci z wadami układu moczowo-płciowego, u innych w zależności od potrzeb: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) konsultacja urologiczna,</li> <li>b) USG jamy brzusznej,</li> </ol> </li> <li>2) konsultacja dietetyka;</li> <li>3) w 2 stadium choroby: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) stężenie parathormonu (intact PTH),</li> <li>b) fosfataza alkaliczna,</li> <li>c) proteinogram,</li> </ol> </li> </ol>

		<ul style="list-style-type: none"><li>d) stężenie glukozy we krwi,</li><li>e) stężenie kreatyniny,</li><li>f) stężenie mocznika,</li><li>g) jonogram w surowicy krwi (Na+, K+, Ca++, Ca zjonizowany+, P-),</li><li>h) morfologia krwi z rozmazem,</li><li>i) gazometria.</li></ul> <p><b>2.3 Po 90 dniach</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) stężenie IGF-1.</li></ul> <p><b>2.9 Co 365 dni</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) stężenie triglicerydów;</li><li>2) stężenie całkowitego cholesterolu;</li><li>3) stężenie IGF-1;</li><li>4) RTG śródreżca z bliższą przynasadą kości przedramienia (do oceny wieku kostnego);</li><li>5) w uzasadnionych przypadkach:<ul style="list-style-type: none"><li>a) badania densytometryczne,</li><li>b) RTG stawów biodrowych,</li><li>c) konsultacja okulistyczna,</li><li>d) konsultacja ortopedyczna,</li><li>e) cystouretografia,</li></ul></li><li>6) przy podejrzeniu złuszczenia głowy kości udowej, u innych w zależności od potrzeb:<ul style="list-style-type: none"><li>a) konsultacja ortopedyczna,</li><li>b) RTG/USG stawów biodrowych,</li><li>c) TK z kontrastem stawów biodrowych,</li></ul></li><li>7) u dzieci z wadami układu moczowo-płciowego, u innych w zależności od potrzeb:<ul style="list-style-type: none"><li>a) badanie ogólne moczu,</li><li>b) posiew moczu.</li></ul></li></ul> <p>Badania wykonywane według standardów monitorowania terapii hormonem wzrostu świadczeniobiorców PNN.</p> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich</li></ul>
--	--	---

		<p>przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</p> <ol style="list-style-type: none"><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
--	--	--

Załącznik B.39.

**LECZENIE WTÓRNEJ NADCZYNNOŚCI PRZYTARCZYC U PACJENTÓW HEMODIALIZOWANYCH (ICD-10 N25.8)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) wtórna nadczynność przytarczyc;</li> <li>2) długotrwałe leczenie hemodializą z powodu schyłkowej niewydolności nerek;</li> <li>3) przeciwwskazania do zastosowania innych opcji terapeutycznych (np. dla paratyroidektomii);</li> <li>4) stężenie iPTH &gt; 500pg/ml.</li> </ol> <p><b>2. Kryteria wyłączenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) osiągnięcie normalizacji wskaźników gospodarki wapniowo - fosforanowej zgodnie z aktualnymi wytycznymi K/DOQI (Kidney Disease Outcome Quality Initiative - US National Kidney Foundation);</li> <li>2) przeszczepienie nerki;</li> <li>3) nadwrażliwość na lek lub substancje pomocnicze;</li> <li>4) wystąpienie ciężkich działań niepożądanych w trakcie leczenia.</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie cynakalcetu</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Zalecana dawka początkowa cynakalcetu u dorosłych wynosi 30 mg raz na dobę.</li> <li>2) 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).</li> </ol>	<p><b>1. Monitorowanie leczenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) stężenie iPTH - przez 1-4 tygodnie od rozpoczęcia leczenia, następnie kontrola co 1-3 miesiące;</li> <li>2) stężenie w surowicy Ca x P;</li> <li>3) stężenie wapnia w surowicy;</li> <li>4) stężenie fosforu w surowicy.</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) przekazywanie do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia;</li> <li>2) uzupełnianie danych zawartych w rejestrze SMPT, dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, nie rzadziej niż co 3 miesiące oraz na zakończenie leczenia.</li> </ol> <p>Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ.</p>

Załącznik B.40.

**PROFILAKTYKA ZAKAŻEŃ WIRUSEM RS (ICD-10 P 07.2, P 27.1)****ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO**

<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<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><b>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia paliwizumabem</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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"> <li>a) wiek ciążowy <math>\leq 28</math> tygodni, 0 dni (ICD-10 P07.2)</li> <li>lub</li> <li>b) dysplazja oskrzelowo-płucna (ICD-10 P27.1).</li> </ol> </li> <li>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.</li> </ol> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></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><b>3. Kryteria wyłączenia z programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) objawy nadwrażliwości na paliwizumab lub jakiegokolwiek ze składników występujących w preparacie;</li> <li>2) objawy nadwrażliwości na inne humanizowane przeciwciała monoklonalne;</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie paliwizumabu</b></p> <p>Lek podawany jest w dawce 15mg/kg masy ciała raz w miesiącu.</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></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><b>2. Monitorowanie leczenia</b></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> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li> <li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li> <li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez</li> </ol>

---

3) brak zgody pacjenta.		Narodowy Fundusz Zdrowia.
-------------------------	--	---------------------------

Załącznik B.41.

**LECZENIE DZIECI Z ZESPOŁEM PRADER – WILLI (ICD-10 Q 87.1)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p>Do Programu kwalifikuje Zespół Koordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu powołany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) rozpoznanie zespołu Prader-Willi, na podstawie cech klinicznych potwierdzonych badaniem genetycznym;</li> <li>2) wiek poniżej 18 roku życia, optymalnie między 2. a 4. rokiem życia;</li> <li>3) dojrzałość szkieletu (wiek kostny), poniżej 16 lat u dziewcząt i poniżej 18 lat u chłopców;</li> <li>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);</li> <li>5) wyrównane przemiany węglowodanowe, wymagane wykonanie testu obciążenia glukozą z pomiarem glikemii i insulinemii;</li> <li>6) konsultacja laryngologiczna, z uwagi na możliwość nasilenia lub wystąpienia nocnych bezdechów;</li> <li>7) wprowadzone leczenie dietetyczne i rehabilitacja (wymagany co najmniej 6 miesięczny okres obserwacji w ośrodku prowadzącym terapię hormonem wzrostu);</li> <li>8) inne badania i konsultacje zależne od stanu świadczeniobiorcy i innych powikłań choroby zasadniczej lub innych towarzyszących PWS chorób;</li> <li>9) brak innych przeciwwskazań do stosowania hormonu wzrostu.</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie</b></p> <p>Somatotropina podawana codziennie wieczorem w dawce: 0,18 - 0,47 mg/kg/tydzień (0,54 - 1,4 IU/kg/tydzień).</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pomiar stężenia IGF-1.</li> </ol> <p>Badania laboratoryjne i inne według standardów diagnozowania świadczeniobiorców z zespołem Prader-Willi.</p> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p><b>2.1 Po 30 dniach</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) konsultacja laryngologiczna.</li> </ol> <p><b>2.2 Po 90 dniach</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pomiar stężenia IGF-1;</li> <li>2) konsultacja laryngologiczna, następane w zależności od potrzeb.</li> </ol> <p><b>2.3 Co 90 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) konsultacja dietetyka;</li> <li>2) konsultacja rehabilitanta.</li> </ol> <p><b>2.4 Co 180 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pomiar stężenia glukozy we krwi;</li> <li>2) pomiar stężenia TSH;</li> <li>3) pomiar stężenia FT4.</li> <li>4) jonogram w surowicy krwi.</li> </ol> <p>Okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie pacjenta z zespołem Prader-Willi.</p> <p><b>2.5 Co 365 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) konsultacja przez ginekologa zajmującego się dziećmi (dotyczy dziewcząt powyżej 10 roku życia, a u dziewcząt poniżej 10 roku życia - w zależności od potrzeb);</li> <li>2) u świadczeniobiorców z wadami układu sercowo-naczyniowego:</li> </ol>

<p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b> 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><b>3. Kryteria wyłączenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) brak współpracy z rodzicami lub świadczeniobiorcą;</li><li>2) wystąpienie powikłań zastosowanej terapii;</li><li>3) zaniechanie systematycznego leczenia rehabilitacyjnego lub dietetycznego;</li><li>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);</li><li>5) pojawienie się lub nasilenie nocnych bezdechów;</li><li>6) cukrzyca lub ujawnienie się tej choroby w czasie prowadzonej terapii hormonem wzrostu.</li></ol>		<ol style="list-style-type: none"><li>a) konsultacja kardiologiczna,</li><li>b) USG serca,</li></ol> <ol style="list-style-type: none"><li>3) u świadczeniobiorców w wieku powyżej 7 roku życia konsultacja psychologa z oceną rozwoju intelektualnego;</li><li>4) u świadczeniobiorców w wieku poniżej 7 roku życia ocena rozwoju psychoruchowego;</li><li>5) pomiar stężeń triglicerydów;</li><li>6) pomiar stężeń całkowitego cholesterolu;</li><li>7) pomiar frakcji HDL cholesterolu;</li><li>8) pomiar frakcji LDL cholesterolu;</li><li>9) pomiar odsetka glikowanej hemoglobiny (HbA<sub>1c</sub>);</li><li>10) test obciążenia glukozą z pomiarem glikemii i insulinemii;</li><li>11) pomiar stężenia IGF-1;</li><li>12) konsultacja laryngologiczna;</li><li>13) konsultacja ortopedyczna;</li><li>14) RTG śródrezcza z bliższą przynasadą kości przedramienia (do oceny wieku kostnego);</li><li>15) u świadczeniobiorców z zaburzeniami pokwitania test stymulacji wydzielania gonadotropin, z użyciem preparatu do stymulacji wydzielania gonadotropin (4 pomiary stężeń FSH i LH oraz 1 pomiar stężeń estrogenów i androgenów);</li><li>16) w przypadku nawracających zakażeń układu moczowego lub wad wrodzonych tego układu:<ol style="list-style-type: none"><li>a) konsultacja nefrologiczna,</li><li>b) konsultacja urologiczna,</li><li>c) USG jamy brzusznej,</li><li>d) badanie ogólne i posiew moczu;</li></ol></li><li>17) przy podejrzeniu złuszczenia główki kości udowej:<ol style="list-style-type: none"><li>a) konsultacja ortopedyczna,</li><li>b) RTG lub USG stawów biodrowych, poszerzone o TK lub MRI stawów biodrowych;</li></ol></li><li>18) w przypadku wystąpienia objawów pseudo tumor cerebri:</li></ol>
--	--	---



		<p>a) konsultacja okulistyczna; b) konsultacja neurologiczna; c) obrazowanie ośrodkowego układu nerwowego (TK z kontrastem lub MRI).</p> <p>Badania według standardów monitorowania świadczeniobiorców z zespołem Prader-Willi.</p> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia.</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia.</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
--	--	--

Załącznik B.42.

**LECZENIE NISKOROSŁYCH DZIECI Z ZESPOŁEM TURNERA (ZT) (ICD-10 Q 96)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY I SUBSTANCJE CZYNNIE STOSOWANE W RAMACH PROGRAMU</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>KWALIFIKACJA I BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p>Do programu kwalifikuje Zespół Koordynacyjny ds. Stosowania Hormonu Wzrostu powołany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) stygmaty Zespołu Turnera;</li> <li>2) niskorosłość, tj. wysokość ciała poniżej 3 centyla dla wieku, na siatkach centylowych dla populacji dziewcząt polskich;</li> <li>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;</li> <li>4) opóźniony wiek kostny, oceniany metodą Greulich'a-Pyle;</li> <li>5) wykluczenie innych, aniżeli ZT, przyczyn niskorosłości (niedokrwistość, niedoczynność tarczycy, zaburzenia wchłaniania i trawienia jelitowego, obciążenia dotyczące przebiegu ciąży i porodu, itp.);</li> <li>6) inne nieprawidłowości, szczególnie nieprawidłowości anatomiczne układu sercowonaczyniowego i moczowo-płciowego;</li> <li>7) konsultacja genetyczna, potwierdzona dodatnim wynikiem badania kariotypu.</li> </ol> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></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><b>1. Dawkowanie</b></p> <p>Somatotropina podawana codziennie wieczorem w dawce: 0,33 - 0,47 mg (1,0-1,4 IU)/kg m.c. /tydzień.</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></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><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p><b>2.1 Po 90 dniach</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pomiar stężenia IGF-1.</li> </ol> <p><b>2.2 Co 180 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pomiar stężenia glukozy we krwi i odsetka glikowanej hemoglobiny HbA<sub>1c</sub></li> </ol> <p>lub co 365 dni:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>2) test obciążenia glukozą z pomiarem glikemii i insulinemii.</li> </ol> <p><b>2.3 Co 180 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pomiar stężenia glukozy we krwi;</li> <li>2) pomiar stężenia TSH;</li> <li>3) pomiar stężenia fT<sub>4</sub>;</li> <li>4) jonogram w surowicy krwi.</li> </ol> <p><b>2.4 Co 365 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) konsultacja przez ginekologa zajmującego się dziećmi (dotyczy przede wszystkim dziewcząt powyżej 10 roku życia);</li> <li>2) konsultacja kardiologiczna, USG serca (dotyczy dzieci z wadami układu sercowo-naczyniowego);</li> <li>3) konsultacja nefrologiczna; konsultacja urologiczna; USG jamy brzusznej; badanie ogólne i posiew moczu (dzieci z wadami układu moczowo-płciowego);</li> </ol>

<p><b>3. Kryteria wyłączenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) wystąpienie objawów złuszczenia głowy kości udowej;</li><li>2) wystąpienie objawów pseudo-tumor cerebri;</li><li>3) wystąpienie lub ujawnienie się cukrzycy;</li><li>4) ujawnienie lub wznowa choroby rozrostowej;</li><li>5) osiągnięcie przez świadczeniobiorcę niewyróżniającej wysokości ciała, tj. wysokości ciała równej lub większej niż 158 cm;</li><li>6) zakończenie procesów wzrastania (brak przyrostu wysokości ciała między dwiema kolejnymi wizytami przeprowadzonymi w odstępach 6 miesięcznych);</li><li>7) niezadawalający efekt leczenia, tj. przyrost wysokości ciała świadczeniobiorcy leczonego hormonem wzrostu poniżej 3 cm na rok;</li><li>8) osiągnięcie wieku kostnego powyżej 14 lat.</li></ol>		<ol style="list-style-type: none"><li>4) pomiar stężenia IGF-1;</li><li>5) RTG śródreżcza z bliższą przynasadą kości przedramienia (do oceny wieku kostnego);</li><li>6) przy podejrzeniu złuszczenia głowy kości udowej:<ol style="list-style-type: none"><li>a) konsultacja ortopedyczna;</li><li>b) RTG lub USG stawów biodrowych, poszerzone o TK lub MRI stawów biodrowych;</li></ol></li><li>7) w przypadku wystąpienia objawów pseudo tumor cerebri:<ol style="list-style-type: none"><li>a) konsultacja okulistyczna;</li><li>b) konsultacja neurologiczna;</li><li>c) obrazowanie ośrodkowego układu nerwowego (TK z kontrastem lub MRI).</li></ol></li></ol> <p>Badania wykonywane według standardów monitorowania terapii hormonem wzrostu świadczeniobiorców z ZT.</p> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
---	--	---

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><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <p>1.1 Do programu kwalifikują się świadczeniobiorcy po zabiegu transplantacji narządu, u których wykrywa się przeciwciała anti-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><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></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><b>1. Lamiwudyna</b></p> <p>- tabletki po 100 mg - raz dziennie 1 tabletką.</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) oznaczenie przeciwciał anti-HBc total;</li> <li>2) oznaczenie antygeny HBs;</li> <li>3) poziom wirerii HBV DNA;</li> <li>4) morfologia krwi;</li> <li>5) oznaczenie poziomu transaminaz.</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Co 3 miesiące: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) oznaczenie poziomu ALAT i AspAT;</li> </ol> </li> <li>2) Co 12 miesięcy: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) oznaczenie antygeny HBs;</li> <li>b) poziom wirerii HBV DNA.</li> </ol> </li> </ol> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li> <li>2) uzupełnianie danych zawartych w rejestrze (Systemu Monitorowania Programów Terapeutycznych (SMPT)) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li> <li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej,</li> </ol>

---

		zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.
--	--	--

Załącznik B.44.

**LECZENIE CIĘŻKIEJ ASTMY ALERGICZNEJ IGE ZALEŻNEJ OMALIZUMABEM (ICD-10 J 45.0)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<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><b>1. Kryteria włączenia do programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pacjenci powyżej 12 roku życia z ciężką, niekontrolowaną alergiczną astmą oskrzelową (wg aktualnych wytycznych GINA) z alergią na alergeny całoroczne potwierdzoną punktowymi testami skórnymi lub testami swoistego IgE;</li> <li>2) konieczność stosowania wysokich dawek wziewnych glikokortykosteroidów (&gt;1000 mcg dipropionianu beklometazonu na dobę lub innego wziewnego glikokortykosteroidu w dawce równoważnej) w połączeniu z innym lekiem kontrolującym astmę (długo działający agonista receptora <math>\beta</math>-2 adrenergicznego, modyfikator leukotrienów, pochodna teofiliny);</li> <li>3) częste stosowanie doustnych glikokortykosteroidów w przeszłości, w tym w okresie ostatnich 6 miesięcy;</li> <li>4) całkowite stężenie IgE w surowicy 30-1500 IU/ml;</li> <li>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;</li> <li>6) spełnienie co najmniej 3 z poniższych kryteriów: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) objawy niekontrolowanej astmy (brak kontroli astmy w kwestionariuszu kontroli astmy ACQ &gt;1.5 pkt),</li> <li>b) 3 lub więcej epizodów zaostrzeń w roku wymagających stosowania systemowych</li> </ol> </li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie</b></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><b>1. Badania przy kwalifikacji pacjenta do programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) całkowite stężenie IgE (aktualny wynik – ważność badań maksymalnie 4 tygodnie);</li> <li>2) test RAST (opcjonalnie);</li> <li>3) pomiar masy ciała;</li> <li>4) punktowe testy skórne lub swoiste IgE (mogą być z dokumentacji medycznej);</li> <li>5) kwestionariusz kontroli astmy ACQ (minimum 2 tygodnie od ostatniego zaostrzenia, ważność testu – 1 tydzień);</li> <li>6) test kontroli jakości życia chorego na astmę mini-AQLQ (minimum 2 tygodnie od ostatniego zaostrzenia, ważność testu – 2 tygodnie);</li> <li>7) spirometria (minimum 2 tygodnie od ostatniego zaostrzenia) lub badanie szczytowego przepływu wydechowego PEF;</li> <li>8) morfologia krwi i badania i biochemiczne: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) stężenie kreatyniny,</li> <li>b) stężenie mocznika,</li> <li>c) OB,</li> <li>d) stężenie białka C-reaktywnego (CRP),</li> <li>e) stężenie AIAT,</li> <li>f) stężenie AspAT,</li> </ol> </li> <li>9) próba ciążowa u kobiet w wieku rozrodczym.</li> </ol> <p><b>Ponadto przeprowadzana jest:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) ocena ogólnego stanu zdrowia pacjenta na podstawie wywiadu;</li> </ol>

<p>glikokortykosteroidów lub zwiększania ich dawki u osób, które stosują je przewlekłe,</p> <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 wydechu pierwszosekundowa FEV1 &lt;60% wartości należnej lub zmienność dzienna szczytowego przepływu wydechowego PEF&gt;30%),</p> <p>f) pogorszenie jakości życia z powodu astmy (średnia punktów w teście kontroli jakości życia chorego na astmę AQLQ&lt;5.0 punktów),</p> <p>7) masa ciała 20-150 kg;</p> <p>8) niepalenie tytoniu;</p> <p>9) wykluczenie innych niż reakcja organizmu na całoroczne alergeny wziewne przyczyn powodujących ciężki przebieg astmy.</p> <p><b>2. Przeciwwskazania do stosowania omalizumabu:</b></p> <p>1) nadwrażliwość na omalizumab lub substancje pomocnicze;</p> <p>2) występowanie chorób współistniejących powodujących ciężki przebieg astmy;</p> <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><b>3. Kryteria wyłączenia:</b></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>2) analiza leków przeciwastmatycznych 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><b>2. Badania przeprowadzane przed każdym podaniem leku zgodnie z harmonogramem dawkowania:</b></p> <p>1) spirometria;</p> <p>2) kwestionariusz kontroli astmy ACQ;</p> <p>3) test kontroli jakości życia chorego na astmę mini-AQLQ (co 4 tygodnie);</p> <p>4) ocena ogólnego stanu zdrowia pacjenta na podstawie przeprowadzonego wywiadu.</p> <p><b>3. Monitorowanie leczenia:</b></p> <p><b>Po 16, 52 i 104 tygodniu leczenia wizyta oceniająca skuteczność dotychczasowej terapii z decyzją o kontynuacji lub zaprzestaniu dalszego leczenia:</b></p> <p>1) kwestionariusz kontroli astmy ACQ (minimum 2 tygodnie od ostatniego zaostrzenia, - ważność testu – 1 tydzień);</p> <p>2) test kontroli jakości życia chorego na astmę mini-AQLQ (minimum 2 tygodnie od ostatniego zaostrzenia, - ważność testu – 2 tygodnie);</p> <p>3) spirometria (minimum 2 tygodnie od ostatniego zaostrzenia) lub badanie szczytowego przepływu wydechowego PEF;</p> <p>4) morfologia krwi i badania biochemiczne:</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>b) spełnienie 2 z 3 poniższych kryteriów:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>– poprawa kontroli astmy w kwestionariuszu kontroli astmy ACQ o <math>\geq 0,5</math> punktu (w porównaniu z wizytą w tygodniu zakwalifikowania pacjenta do leczenia omalizumabem);</li><li>– poprawa jakości życia w teście kontroli jakości życia chorego na astmę AQLQ o <math>\geq 0,5</math> punktu (w porównaniu z wizytą w tygodniu zakwalifikowania pacjenta do leczenia omalizumabem);</li><li>– zmniejszenie dawki doustnego glikokortykosteroidu o <math>\geq 5</math> mg w przeliczeniu na prednizon (w porównaniu z wizytą w tygodniu zakwalifikowania pacjenta do leczenia omalizumabem);</li></ul> <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 któregokolwiek z przeciwwskazań do stosowania omalizumabu;</p> <p>7) ciąża lub karmienie piersią.</p> <p><b>4. Określenie czasu leczenia w programie:</b> Czas leczenia w programie określa lekarz prowadzący na podstawie kryteriów wyłączenia. Po upływie 24 miesięcy 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>		<p><b>Ponadto przeprowadzana jest:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) ocena ogólnego stanu zdrowia pacjenta na podstawie wywiadu;</li><li>2) analiza leków przeciwastmatycznych i ich dawek stosowanych przewlekłe w ciągu ostatniego roku na podstawie dokumentacji medycznej;</li><li>3) analiza liczby i ciężkości zaostrzeń w ostatnim roku na podstawie dokumentacji medycznej.</li></ol> <p><b>4. Monitorowanie programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnianie danych zawartych w rejestrze (Systemu Monitorowania Programów Terapeutycznych (SMPT)) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
---	--	--



Załącznik B.45.

**LECZENIE REUMATOIDALNEGO ZAPALENIA STAWÓW O PRZEBIEGU AGRESYWNYM (ICD-10: M 05, M 06)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>A. Kryteria kwalifikacji</b></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> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pacjentów w wieku 18 lat i powyżej;</li> </ol>	<p><b>Dawkowanie</b></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 podskórnie w tygodniach 0, 2 i 4, a następnie w dawce 200 mg podskórnie 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><b>A. Badania przy kwalifikacji do programu</b></p> <p>W ramach kwalifikacji świadczeniobiorcy do udziału w programie konieczne jest wykonanie następujących badań:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) czynnik reumatoidalny w surowicy – u pacjentów z RZS;</li> <li>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;</li> <li>3) płytki krwi (PLT);</li> <li>4) odczyn Biernackiego (OB);</li> <li>5) aminotransferaza asparaginianowa (AspAT);</li> <li>6) aminotransferaza alaninowa (AlAT);</li> <li>7) stężenie kreatyniny w surowicy;</li> <li>8) stężenie białka C-reaktywnego (CRP);</li> <li>9) badanie ogólne moczu;</li> <li>10) próba tuberkulinowa lub Quantiferon test;</li> <li>11) obecność antygeny HBS;</li> <li>12) przeciwciała anti-HCV;</li> <li>13) obecność antygeny wirusa HIV (HIV Ag/Ab Combo);</li> <li>14) stężenie elektrolitów w surowicy;</li> <li>15) RTG klatki piersiowej z opisem (maksymalnie do 3 miesięcy przed kwalifikacją);</li> <li>16) EKG z opisem;</li> <li>17) dwukrotne obliczenie wartości wskaźnika DAS 28 lub DAS w RZS, w odstępie 1 miesiąca; ostatnie oznaczenie</li> </ol>

<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> <ul style="list-style-type: none"><li>a) z zapaleniem błony naczyniowej oka,</li><li>b) z postacią uogólnioną (Zespół Stilla),</li><li>c) z RZS powikłanym krioglobulinemią,</li><li>d) w innych uzasadnionych przypadkach po uzyskaniu zgody Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Chorobach Reumatycznych.</li></ul> <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 jeszcze przed zakończeniem obowiązkowego dla pozostałych</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>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>B. Monitorowanie leczenia</b></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> <ul style="list-style-type: none"><li>a) morfologię krwi,</li><li>b) odczyn Biernackiego (OB),</li><li>c) stężenie białka C-reaktywnego (CRP),</li><li>d) stężenie kreatyniny w surowicy</li></ul> <p>oraz obliczyć wartość wskaźnika DAS 28 lub DAS.</p> <p>W przypadku kontynuowania terapii wszystkie wymienione powyżej badania należy powtarzać po każdym 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> <ul style="list-style-type: none"><li>a) morfologię krwi,</li><li>b) odczyn Biernackiego (OB),</li><li>c) stężenie białka C-reaktywnego (CRP),</li><li>d) stężenie kreatyniny w surowicy</li></ul> <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>Co najmniej raz na 365 dni należy wykonać EKG i RTG</p>
--	---	---

<p>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>B. Zasady kwalifikacji do leczenia tocilizumabem i certolizumabem</b></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 lekowych dedykowanych leczeniu reumatoidalnego zapalenia stawów o przebiegu agresywnym, pod warunkiem, że</p>		<p>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"><li>a) aktywność AspAT i AlAT</li><li>b) profil lipidów: stężenie cholesterolu całkowitego, LDL, HDL, trójglicerydów</li><li>c) morfologię krwi z rozmazem</li><li>d) płytki krwi (PLT);</li></ul> <p>W przypadku kontynuowania terapii aktywność AspAT i AlAT należy powtarzać nie rzadziej niż po kolejnych 90 dniach (<math>\pm</math> 14 dni).</p> <p>Pozostałe wymienione powyżej badania należy powtarzać po każdym kolejnych 180 dniach (+/- 14 dni).</p> <p>Co najmniej raz na 365 dni należy wykonać EKG i RTG klatki piersiowej.</p>
---	--	--

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

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 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, odmiedniczkowe zapalenie nerek w okresie ostatnich 3 miesięcy;
- 6) przebyte zakażenia oportunistyczne w okresie ostatnich 2 miesięcy, aktywne infekcje spowodowane

<p>Cytomegalowirusem, Pneumocystis carini, oporne na leki atypowych mykobakterii, zakażenia gruźlicze;</p> <ol style="list-style-type: none"><li>7) udokumentowana infekcja HIV;</li><li>8) nasilenie się objawów niewydolności serca, płuc, nerek, wątroby w trakcie leczenia;</li><li>9) stwierdzone choroby demielinizacyjne;</li><li>10) wystąpienie pancytopenii i niedokrwistości aplastycznej;</li><li>11) stwierdzone stany przedrakowe, choroby nowotworowe, także rozpoznane i wyleczone w okresie ostatnich 5 lat;</li><li>12) obecność aktywnej choroby alkoholowej, poalkoholowego uszkodzenia wątroby lub obecność każdej innej przewlekłej choroby wątroby;</li><li>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 <math>0,5 \times 10^9 / l</math> lub liczba płytek krwi mniejsza od <math>50 \times 10^3 / \mu l</math>.</li><li>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 <math>2 \times 10^9 / \text{litr}</math> lub liczba płytek niższa od <math>100 \times 10^3 / \mu l</math>. W takich przypadkach potrzebna jest zgoda Zespołu Koordynującego z ustalonym indywidualnie dla każdego pacjenta schematem badań monitorujących.</li></ol> <p><b>G. Kryteria zakończenia udziału w programie terapii biologicznej lub zakończenia udziału w danej linii terapii biologicznej:</b></p> <p>W przypadku pacjentów z RZS:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>a) uzyskanie przez pacjenta niskiej aktywności choroby, stwierdzonej w trakcie badania monitorującego, utrzymującej się przez okres przekraczający 6 miesięcy;</li></ol>		
---	--	--

<p>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,</p> <p>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),</p> <p>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),</p> <p>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 lub DAS o więcej niż 1,2),</p> <p>e) 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 równa lub większą niż 1,2, w stosunku do wartości wyjściowej</p>		
--	--	--



<p>stwierdzonej podczas przeprowadzonej wcześniejszej kontroli;</p> <p>f) wystąpienie działań niepożądanych, takich jak:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- reakcja alergiczna na substancję czynną lub substancję pomocniczą,</li><li>- zakażenie o ciężkim przebiegu,</li><li>- objawy niewydolności serca, płuc, nerek, wątroby,</li><li>- pancytopenia i niedokrwistość aplastyczna,</li><li>- stwierdzenie choroby nowotworowej.</li></ul> <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 <math>0,5 \times 10^9</math> /litr lub liczba płytek krwi mniejsza niż <math>50 \times 10^3</math> /<math>\mu</math>l.</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"><li>1) morfologię krwi;</li><li>2) OB;</li><li>3) białko C-reaktywne;</li><li>4) obliczenie wartości wskaźnika DAS28 lub DAS.</li></ol> <p><b>H. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>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><b>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia fingolimodem w ramach programu:</b></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><b>1. Fingolimod</b></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><b>2. Natalizumab</b></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><b>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia fingolimodem:</b></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, digoksyna, 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 ciążowy, 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>

<p>a) więcej niż jedna nowa zmiana Gd (+), b) więcej niż dwie nowe zmiany w sekwencji T2.</p> <p><b>2. Do programu kwalifikują się również pacjenci, którzy rozpoczęli leczenie fingolimodem przed dniem 1 stycznia 2013 r. i spełniają łącznie następujące kryteria:</b></p> <p>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</p> <p><b>3. Przeciwwskazania bezwzględne do stosowania fingolimodu:</b></p> <p>Przeciwwskazaniem do leczenia fingolimodem jest spełnienie co najmniej jednego z niżej wymienionych kryteriów:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) Pacjenci ze zwiększonym ryzykiem wystąpienia zakażeń oportunistycznych, w tym:<ol style="list-style-type: none"><li>a) pacjenci z rozpoznanym zespołem niedoboru odporności,</li><li>b) osoby przyjmujące aktualnie leki immunosupresyjne,</li><li>c) pacjenci ze zmniejszoną odpornością powstałą w wyniku wcześniejszego leczenia immunosupresyjnego;</li></ol></li><li>2) Ciężkie aktywne zakażenia oraz aktywne przewlekłe zakażenia w szczególności zapalenie wątroby, gruźlica;</li><li>3) Rozpoznane czynne choroby nowotworowe, z wyjątkiem pacjentów z rakiem podstawnocomórkowym skóry;</li><li>4) Ciężkie zaburzenia czynności wątroby (stopnia C wg Child-Pugh);</li><li>5) Nadwrażliwość na substancję czynną lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;</li><li>6) Pacjenci z chorobą niedokrwienną serca, chorobą węzła zatokowego, wywiadem w kierunku zawału serca oraz leczeni lekami antyarytmicznymi klasy Ia lub III;</li><li>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);</li><li>8) Pacjenci z wtórnie postępującą postacią choroby.</li></ol>		<p>zarządzania ryzykiem” i potwierdzić ten fakt pisemnie w dokumentacji medycznej.</p> <p><b>2. Inicjacja leczenia:</b></p> <p>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.</p> <p>2.2. W toku opisanej inicjacji wykonuje się badania:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) Badanie EKG z 12 odprowadzeniami oraz pomiar ciśnienia tętniczego bezpośrednio przez podaniem leku oraz po 6 godzinach od momentu podania leku;</li><li>2) Ciągłe monitorowanie EKG w czasie rzeczywistym (z użyciem kardiomonitora) w trakcie 6-godzinnej obserwacji po pierwszej dawce leku;</li><li>3) Pomiar ciśnienia tętniczego krwi i tętna co godzinę do zakończenia obserwacji, których wyniki muszą być odnotowane w dokumentacji pacjenta;</li><li>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;</li><li>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.</li></ol> <p>Identyczną procedurę monitorowania należy przeprowadzić</p>
--	--	--

**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 cholinoesterazy 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 <math>0.2 \times 10^9/l</math>;</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><b>6. Określenie czasu leczenia w programie:</b></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"><li>- 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</li><li>- 1 ciężki rzut wymagający leczenia sterydami po 6 miesiącach leczenia (wzrost EDSS większy niż w definicji</li></ul>		<p>6) Konsultacja dermatologiczna po każdym 12 miesiącach leczenia.</p> <p><b>4. Badania przy kwalifikacji do leczenia natalizumabem:</b></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 <math>\geq 1,0</math> T, grubość przekroju <math>\leq 5</math> 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"><li>- Charakterystykę Produktu Leczniczego oraz Ulotkę dla Pacjenta,</li><li>- Informację dla lekarza o produkcie leczniczym zawierającym natalizumab,</li><li>- Kartę Ostrzegawczą Pacjenta,</li><li>- formularz wdrożenia i kontynuacji leczenia,</li><li>- pacjenci włączeni do programu muszą otrzymać kartę ostrzegawczą pacjenta i kopię formularza rozpoczęcia terapii. Potwierdzenie otrzymania kopii formularza i karty ostrzegawczej pacjenta pozostaje w dokumentacji medycznej.</li></ul> <p><b>5. Monitorowanie leczenia:</b></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"><li>- 2 pkt EDSS, gdy EDSS do 3,5,</li><li>- 1 pkt EDSS, gdy EDSS od 4,0;</li></ul> <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"><li>- więcej niż jedna nowa zmiana Gd (+),</li><li>- więcej niż dwie nowe zmiany w sekwencji T2.</li></ul> <p><b>7. Kryteria przedłużenia leczenia o kolejne 12 miesięcy:</b></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"><li>1) liczba i ciężkość rzutów:<ul style="list-style-type: none"><li>- 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</li><li>- 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</li></ul></li><li>2) brak progresji choroby w okresie ostatniego roku leczenia: różnica w skali EDSS poniżej 1 pkt;</li><li>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).</li></ol> <p><b>8. Kryteria kwalifikacji do leczenia natalizumabem w ramach programu:</b></p> <p>Do leczenia substancją czynną natalizumab kwalifikowani są pacjenci spełniający łącznie następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>8.1. Wiek od 18 roku życia;</li><li>8.2. Rozpoznanie postaci rzutowej (nawracająco-ustępującej) stwardnienia rozsianego – oparte na kryteriach diagnostycznych</li></ol>		<p>nowych objawów;</p> <ol style="list-style-type: none"><li>2) badania laboratoryjne, w tym: morfologia krwi z rozmazem, badania funkcji nerek, wątroby;</li><li>3) badanie ogólne moczu co 3 miesiące w ciągu pierwszego roku, a następnie co 6 miesięcy lub w razie wskazań medycznych;</li><li>4) MRI bez i po podaniu kontrastu po każdym 12-tu miesiącach leczenia;</li><li>5) w przypadku podejrzenia PML badanie płynu mózgowo-rdzeniowego na obecność wirusa JC, badanie rezonansu magnetycznego bez i po podaniu kontrastu;</li><li>6) Powtarzanie testu u pacjenta z ujemnym mianem przeciwciał anti- JCV co 6 miesięcy</li></ol> <p><b>6. Specjalne środki ostrożności:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>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).</li><li>2) Pacjentów należy uprzedzić, aby poinformowali o swoim leczeniu partnera lub opiekunów, gdyż mogą oni zauważyć objawy, których obecności pacjent nie jest świadomy.</li><li>3) Jeśli u pacjenta rozwinie się PML, podawanie produktu TYSABRI trzeba przerwać na stałe.</li><li>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.</li></ol>
---	--	---

<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, definiowani jako spełnienie obu poniższych warunków:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) liczba i ciężkość rzutów:<ol style="list-style-type: none"><li>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) lub</li><li>b) 1 ciężki rzut po 6 miesiącach wymagający leczenia sterydami (wzrost w EDSS większy niż w definicji rzutu umiarkowanego)</li></ol></li><li>2) zmiany w badaniu rezonansu magnetycznego wykonanym po każdym 12 miesiącach gdy stwierdza się jedno z poniższych:<ol style="list-style-type: none"><li>a) więcej niż jedna nowa zmiana GD(+)</li><li>b) więcej niż dwie nowe zmiany w sekwencji T2 (w sumie nie mniej niż 9 zmian);</li></ol></li></ol> <p>8.4. Szybko rozwijająca się, ciężka postać choroby rozpoznawana kiedy zostaną spełnione oba poniższe parametry :</p> <ol style="list-style-type: none"><li>a) liczba i ciężkość rzutów:<ul style="list-style-type: none"><li>- co najmniej dwa rzuty wymagające leczenia sterydami powodujące niesprawność (w czasie rzutu wzrost EDSS o minimum 2 pkt)</li><li>b) zmiany w badaniu rezonansu magnetycznego<ul style="list-style-type: none"><li>- więcej niż jedna nowa zmiana GD(+)</li><li>- więcej niż dwie nowe zmiany w sekwencji T2 (w sumie nie mniej niż 9 zmian);</li></ul></li></ul></li></ol> <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"><li>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.</li><li>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.</li></ol> <p><b>7. Monitorowanie programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ;</li><li>2) Przekazywanie do NFZ wymaganych informacji sprawozdawczo- rozliczeniowych.</li></ol>
---	--	---

<p>8.6. Przekazanie i potwierdzenie otrzymania karty pacjenta; 8.7. Brak stwierdzonej obecności przeciwciał anti-JCV.</p> <p><b>9. Do programu kwalifikują się również pacjenci, którzy rozpoczęli leczenie natalizumabem przed dniem 1 lipca 2013 r. i spełniają łącznie następujące kryteria:</b></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><b>10. Przeciwwskazania do stosowania natalizumabu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) Wiek poniżej 18 roku życia;</li><li>2) Ciąża i karmienie piersią;</li><li>3) Postać wtórnie postępująca i pierwotnie postępująca SM;</li><li>4) Skojarzenie z interferonem beta, octanem glatirameru;</li><li>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;</li><li>6) Przeciwwskazania do wykonania rezonansu magnetycznego.</li></ol> <p><b>11. Kryteria wyłączenia:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) Rezygnacja pacjenta;</li><li>2) Ciąża.</li><li>3) Nieprzestrzeganie zasad leczenia- pominięcie dwóch kolejnych dawek;</li><li>4) Postępująca wieloogniskowa leukoencefalopatia (PML);<ol style="list-style-type: none"><li>a) w przypadku podejrzenia PML wstrzymanie podawania leku do czasu jego wykluczenia,</li><li>b) w przypadku potwierdzenia PML trwałe odstawienie leku.</li></ol></li></ol>		
---	--	--



<p>5) Brak stabilizacji lub postęp choroby pomimo leczenia (dwa rzuty wymagające sterydoterapii lub pogorszenie o 2 punkty w EDSS w ciągu roku);</p> <p>6) Reakcje nadwrażliwości przy podaniu leku;</p> <p>7) Nieprawidłowe wyniki badań laboratoryjnych związane z leczeniem produktem leczniczym Tysabri (powyżej 3 górna granica normy);</p> <p>8) Nowotwory złośliwe;</p> <p>9) Inne zakażenia oportunistyczne.</p> <p><b>12. Określenie czasu leczenia w programie:</b></p> <p>Ocenę skuteczności leczenia przeprowadza się po każdym pełnych 12 miesiącach terapii.</p> <p>U chorych odpowiadających na leczenie po ocenie skuteczności, terapię natalizumabem można przedłużać o kolejne 12 miesięcy.</p> <p>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.</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. Przesłanki do zmiany terapii, wymienione w poprzednim zdaniu, nie są tożsame z brakiem skuteczności wdrożonego leczenia.</p> <p>Za brak skuteczności leczenia natalizumabem, uzasadniający zmianę leczenia lub przerwanie leczenia, przyjmuje się wystąpienie jednej z poniższych sytuacji:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) Przejście w postać wtórnie postępującą,</li><li>2) Wystąpienie 2 z 3 poniższych kryteriów:<ol style="list-style-type: none"><li>a) liczba i ciężkość rzutów:<ul style="list-style-type: none"><li>- 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</li></ul></li></ol></li></ol>		
---	--	--

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 PLACKOWATEJ (ICD-10 L 40.0)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>Kwalifikacja do programu</b></p> <p><b>A. Kryteria kwalifikacji do leczenia ustekinumabem albo adalimumabem w ramach programu</b></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 plackowatej, 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><b>Dawkowanie</b></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><b>A. Badania przy kwalifikacji</b></p> <p>W ramach kwalifikacji pacjenta do udziału w programie konieczne jest wykonanie następujących badań:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>2. badanie ogólne moczu;</li> <li>3. odczyn Biernackiego OB,</li> <li>4. aminotransferaza asparaginowa AspAT;</li> <li>5. aminotransferaza alaninowa AlAT;</li> <li>6. stężenie kreatyniny w surowicy;</li> <li>7. próba tuberkulinowa lub Quantiferon test;</li> <li>8. RTG klatki piersiowej z opisem (maksymalnie do 3 miesięcy przed kwalifikacją);</li> <li>9. EKG z opisem;</li> <li>10. obecność antygenu HBS;</li> <li>11. przeciwciała anti-HCV;</li> <li>12. przeciwciała anti-HIV;</li> <li>13. przeciwciała przeciwko Borrelia burgdorferi;</li> <li>14. USG jamy brzusznej;</li> <li>15. ASO;</li> <li>16. przeciwciała ANA;</li> <li>17. VDRL;</li> <li>18. konsultacje lekarskie w kierunku ognisk sięgających (laryngologiczna, stomatologiczna, ginekologiczna);</li> <li>19. wykluczenie ciąży;</li> <li>20. wykonanie zdjęć miejsc dotkniętych łuszczycą;</li> <li>21. CRP.</li> </ol>

<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> <p>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.</p> <p>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.</p> <p>4. Zgłoszenia pacjenta do programu dokonuje lekarz dermatolog prowadzący pacjenta, który posiada odpowiednią dokumentację dotychczasowego leczenia. Do dokumentacji</p>		<p><b>B. Monitorowanie leczenia:</b></p> <p><b>1. W celu oceny skuteczności leczenia wykonuje się:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>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).</li><li>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.</li><li>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.</li><li>4) Ostateczną decyzję o kontynuacji leczenia podejmuje lekarz prowadzący po uzyskaniu akceptacji Zespołu Koordynacyjnego do Spraw Leczenia Biologicznego w Łuszczycy Plackowatej.</li></ol> <p><b>2. Kontrola pacjentów w trakcie leczenia ustekinumabem albo adalimumabem:</b></p> <p>Nie rzadziej niż w wyznaczonych terminach należy wykonać:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) w 4 tygodniu od pierwszego podania wywiad lekarski dotyczący efektów leczenia i możliwych działań niepożądanych;</li></ol>
---	--	--

<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>B. Kryteria nie pozwalające na włączenie do programu ze względu na bezpieczeństwo</b></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"><li>a) morfologię krwi z rozmazem;</li><li>b) odczyn Biernackiego OB;</li><li>c) CRP;</li><li>d) aminotransferazę alaninową AlAT;</li><li>e) aminotransferazę asparaginową AspAT;</li><li>f) stężenie kreatyniny w surowicy.</li></ul> <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> <p><b>C. Monitorowanie programu</b></p> <p>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</p> <p>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</p> <p>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</p>
---	--	--

<ol style="list-style-type: none"><li>1. okresu ciąży i laktacji;</li><li>2. nadwrażliwości na substancję czynną lub pomocniczą leku;</li><li>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);</li><li>4. tocznia rumieniowatego układowego;</li><li>5. chorób demielinizacyjnych;</li><li>6. ciężkiej niewydolności układu krążenia (powyżej NYHA III i NYHA IV);</li><li>7. czynnej choroby nowotworowej lub choroby nowotworowej, której leczenie zakończono w ostatnich 5 latach (z wyjątkiem raka podstawnokomórkowego skóry);</li><li>8. wystąpienia pancytopenii i niedokrwistości aplastycznej.</li></ol> <p><b>C. Kryteria zakończenia udziału w programie:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1. brak adekwatnej odpowiedzi na leczenie stwierdzone w przypadku niezyskania poprawy klinicznej to znaczy: zmniejszenia wartości PASI o 75%, niezyskania poprawy wskaźnika PASI w przedziale 50-75% wraz z jednoczesnym niezyskaniem poprawy jakości życia ocenionej za pomocą skali DLQI o minimum 5 punktów</li></ol> <p>lub</p> <ol style="list-style-type: none"><li>2. 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,</li></ol> <p>lub</p> <ol style="list-style-type: none"><li>3. wystąpienie działań niepożądanych takich jak:<ol style="list-style-type: none"><li>a) reakcja alergiczna na lek;</li><li>b) zakażenie o ciężkim przebiegu;</li><li>c) objawy niewydolności nerek, serca, płuc, wątroby;</li><li>d) pancytopenia i niedokrwistość aplastyczna;</li><li>e) stwierdzenie choroby nowotworowej;</li><li>f) stwierdzenie wykładników wskazujących na rozwój</li></ol></li></ol>		
--	--	--

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 SKÓRY (ICD-10 C43)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKU W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></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 <math>\geq 18</math> 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 <math>\leq 500</math> 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"> <li>- liczba białych krwinek <math>\geq 2000/\mu\text{l}</math>;</li> <li>- liczba granulocytów obojętnochłonnych <math>\geq 1500/\mu\text{l}</math>;</li> <li>- liczba płytek <math>\geq 100 \times 103/\mu\text{l}</math>;</li> <li>- stężenie hemoglobiny <math>\geq 9</math> g/dl (możliwe przetoczenie krwi/produktów krwiopochodnych);</li> <li>- stężenie kreatyniny <math>\leq 1,5</math> x GGN (górną granicą normy);</li> <li>- aktywność AST/ALT <math>\leq 2,5</math> x GGN u pacjentów bez przerzutów do wątroby i <math>\leq 5</math> x GGN u pacjentów z przerzutami do wątroby;</li> </ul>	<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><b>1. Badania przed włączeniem leczenia</b></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 <math>\leq 1,5 \times</math> 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><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p><b>3. Kryteria wyłączenia z programu:</b></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><b>2. Monitorowanie leczenia</b></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> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <p>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i</p>
--	--	--

<p>lub ECOG;</p> <p>7) pogorszenie jakości życia o istotnym znaczeniu według oceny lekarza lub pacjenta;</p> <p>8) rezygnacja pacjenta – wycofanie zgody na udział w programie.</p>		<p>każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</p> <p>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</p> <p>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</p>
---	--	--

Załącznik B.49.

**LECZENIE DOUSTNE STANÓW NADMIARU ŻELAZA W ORGANIZMIE (ICD-10 E.83.1)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Kwalifikacja świadczeniobiorców do terapii</b> Pacjent jest kwalifikowany do programu przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Nadmiarów Żelaza w Organizmie powołany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p><b>2. Kryteria włączenia</b></p> <p>1) przewlekłe obciążenie żelazem spowodowane częstymi transfuzjami (<math>\geq 7</math> ml/kg m.c. na miesiąc koncentratu krwinek czerwonych) u pacjentów z ciężką postacią talasemii beta w wieku od 6 do 18 r.ż.; lub</p> <p>2) przewlekłe obciążenie żelazem spowodowane częstymi transfuzjami krwi (<math>\geq 7</math> ml/kg m.c. na miesiąc koncentratu krwinek czerwonych), gdy leczenie deferoxaminą jest przeciwwskazane lub nieodpowiednie u pacjentów z ciężką postacią talasemii beta w wieku od 2 do 5 r.ż.; lub</p> <p>3) przewlekłe obciążenie żelazem spowodowane nieczęstymi transfuzjami krwi (<math>&lt; 7</math> ml/kg m.c. na miesiąc koncentratu krwinek czerwonych), gdy leczenie deferoxaminą jest przeciwwskazane lub nieodpowiednie u pacjentów z ciężką postacią talasemii beta w wieku od 6 do 18 r.ż.; lub</p>	<p><b>1. Leczenie początkowe</b> 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 <math>&gt; 1\ 000</math> <math>\mu\text{g/l}</math>).</p> <p><b>1.1 Dawkowanie deferazyroksu</b></p> <p>1) lek podaje się 20 mg/kg m.c. na dobę z wyjątkiem:</p> <p>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,</p> <p>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 deferoxaminą można rozważyć podanie deferazyroksu w dawce początkowej odpowiadającej połowie dotychczasowej dawki</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji pacjenta do programu</b></p> <p>1) badanie podmiotowe i przedmiotowe:</p> <p>a) masa ciała, b) wysokość, c) powierzchnia ciała;</p> <p>2) morfologia krwi z rozmazem;</p> <p>3) parametry biochemiczne krwi:</p> <p>a) elektrolity, b) aktywność aminotransferaz, c) aktywność fosfatazy alkalicznej, d) aktywność 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, stężenie transferyny;</p> <p>7) badanie ogólne moczu;</p> <p>8) EKG;</p> <p>9) stężenie hormonów:</p> <p>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>4) przewlekłe obciążenie żelazem spowodowane transfuzjami krwi, gdy leczenie deferoksaminy jest przeciwwskazane lub nieodpowiednie u pacjentów w wieku pomiędzy 2 i 18 r.ż. ze schorzeniami wg klasyfikacji ICD-10:</p> <p>a) D46 - zespoły mielodysplastyczne (MDS),  b) D55 - niedokrwistości hemolityczne,  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>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><b>3. Kryteria wykluczenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) nadwrażliwość na substancję czynną (deferazyroks) lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;</li> <li>2) jednoczesne podawanie innych środków chelatujących żelazo;</li> <li>3) pacjenci z klirensiem kreatyniny &lt; 60 ml/min;</li> <li>4) pacjenci z ciężkimi zaburzeniami czynności wątroby (aktywność aminotransferaz wątrobowych przekraczająca 5 razy górną granicę normy);</li> <li>5) pacjenci z dziedziczną nietolerancją galaktozy, niedoborem laktazy (typu Lapp), zespołem złego wchłaniania glukozy lub galaktozy lub ciężkim niedoborem laktazy;</li> <li>6) jednoczesne stosowanie produktów zaobjętniających zawierających glin.</li> </ol>	<p>deferoksaminy. Jeżeli obliczona w ten sposób dobową dawką deferazyroksu będzie mniejsza niż 20 mg/kg m.c., należy bardzo uważnie monitorować efekt terapii i w przypadku jej niewystarczającej skuteczności zwiększyć dawkę deferazyroksu.</p> <p><b>2. Leczenie podtrzymujące</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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.</li> <li>2) Nie zaleca się podawania dawek deferazyroksu powyżej 30 mg/kg m.c., ponieważ istnieje ograniczone doświadczenie z zastosowaniem dawek tej wysokości.</li> <li>3) Jeżeli stężenie ferrytyny w surowicy zmniejszy się do wartości utrzymujących się poniżej 500 µg/l, należy rozważyć przerwanie leczenia.</li> <li>4) Dawkę deferazyroksu można zmniejszyć o 10 mg/kg m.c., jeśli klirens kreatyniny zmniejszy się poniżej dolnej granicy normy (&lt; 90 ml/min.) lub stężenie kreatyniny w surowicy podczas dwóch kolejnych wizyt zwiększy się do wartości powyżej górnej granicy normy odpowiedniej dla wieku pacjenta.</li> <li>5) Należy przerwać leczenie, jeśli po zmniejszeniu dawki wystąpi zwiększenie stężenia kreatyniny w surowicy &gt; 33% powyżej wartości oznaczonych przed leczeniem lub klirens kreatyniny zmniejszy się poniżej dolnej granicy normy. Leczenie można wznowić w zależności od indywidualnej sytuacji klinicznej.</li> <li>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</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>12) badanie kardiologiczne obejmujące echokardiografię;</li> <li>13) badanie endokrynologiczne;</li> <li>14) badanie słuchu.</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p>Należy w sposób ciągły monitorować ilości przetaczanego koncentratu krwinek czerwonych.</p> <p><b>2.1 Badania wykonywane w trakcie leczenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) badanie podmiotowe i przedmiotowe: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) masa ciała – co 1 miesiąc,</li> <li>b) wysokość – co 3 miesiące,</li> </ol> </li> <li>2) morfologia krwi z rozmazem – co 1 miesiąc;</li> <li>3) parametry biochemiczne krwi: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) elektrolity,</li> <li>b) aktywność aminotransferaz,</li> <li>c) aktywność fosfatazy alkalicznej,</li> <li>d) aktywność dehydrogenazy mleczanowej,</li> <li>e) aktywność gammaglutamylotranspeptydazy,</li> <li>f) stężenie bilirubiny,</li> <li>g) poziom mocznika,</li> </ol> – co 2 tygodnie w trakcie pierwszego miesiąca leczenia, następnie co 1 miesiąc;</li> <li>4) stężenie ferrytyny – co 1 miesiąc;</li> <li>5) stężenie kreatyniny w surowicy – co 1 tydzień w trakcie pierwszego miesiąca leczenia lub po modyfikacji leczenia deferazyroksem, następnie co 1 miesiąc;</li> <li>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;</li> <li>7) badanie ogólne moczu – co 1 miesiąc;</li> <li>8) kontrola dodatkowych wskaźników czynności kanalików nerkowych – w razie potrzeby;</li> </ol>
---	--	---

	<p>i przerwy w podawaniu leku stężenie kreatyniny w surowicy pozostaje &gt;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>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 zmniejszeniu poniżej 500 µg/l, należy rozważyć przerwanie leczenia.</p> <p><b>3. Sposób podawania</b> 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>	<p>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 pacjentów – co 1 rok.</p> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <p>1) Gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia.</p> <p>2) Uzupełnienie przez lekarza prowadzącego lub Zespół Koordynujący danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, nie rzadziej niż co 3 miesiące oraz na zakończenie leczenia.</p> <p>3) Przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</p>
--	--	--

Załącznik B.50.

**LECZENIE CHORYCH NA ZAAWANSOWANEGO RAKA JAJNIKA (ICD-10 C56, C57, C48)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Leczenie chorych na zaawansowanego raka jajnika przy wykorzystaniu substancji czynnej bewacyzumab.</b></p> <p><b>1.1. Kryteria kwalifikacji:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) histologiczne rozpoznanie raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej;</li> <li>2) stopień zaawansowania FIGO IV lub III z chorobą resztkową po zabiegu cytoredukcji &gt; 1cm (suboptymalna cytoredukcja; wymagane jest opisanie resztkowych zmian nowotworowych pozostawionych po operacji z określeniem wielkości w centymetrach);</li> <li>3) niestosowanie wcześniejszego leczenia systemowego raka jajnika. Wcześniejsza chemioterapia neoadjuwantowa jest dopuszczalna;</li> <li>4) stan sprawności ogólnej w stopniach 0-1 według klasyfikacji Zubroda-WHO;</li> <li>5) wiek powyżej 18 roku życia;</li> <li>6) wyniki badania morfologii krwi z rozmazem: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) liczba płytek krwi większa lub równa <math>1,5 \times 10^5/\text{mm}^3</math>,</li> <li>b) bezwzględna liczba neutrofilów większa lub równa <math>1500/\text{mm}^3</math>,</li> <li>c) stężenie hemoglobiny większe lub równe <math>10,0 \text{ g/dl}</math>;</li> </ol> </li> <li>7) wskaźniki koagulacyjne: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) czas częściowej tromboplastyny po aktywacji (APTT) w zakresie wartości prawidłowych,</li> <li>b) czas protrombinowy (PT) lub międzynarodowy współczynnik znormalizowany (INR) w zakresie wartości prawidłowych;</li> </ol> </li> </ol>	<p><b>1. Karboplatyna z paklitakselem:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) karboplatyna (AUC 5-6) – dzień 1;</li> <li>2) paklitaksel <math>175 \text{ mg/m}^2</math> – dzień 1;</li> </ol> <p>Rytm: co trzy tygodnie. 6 cykli.</p> <p><b>2. Bewacyzumab -7,5 mg/kg masy ciała dożylnie we wlewie trwającym 30-90 minut - dzień 1</b></p> <p>Rytm: co 3 tygodnie. 18 cykli</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Chore będą otrzymywać bewacyzumab w skojarzeniu z 3-tygodniowymi cyklami chemioterapii (maksymalnie 6 cykli).</li> <li>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).</li> <li>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.</li> <li>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.</li> </ol>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia bewacyzumabem:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) histologiczne potwierdzenie raka jajnika, raka jajowodu lub pierwotnego raka otrzewnej;</li> <li>2) morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>3) oznaczenie w surowicy stężenia: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) mocznika,</li> <li>b) kreatyniny,</li> <li>c) bilirubiny;</li> </ol> </li> <li>4) oznaczenie aktywności transaminaz (AspAT, AlAT),</li> <li>5) oznaczenie czasu kaolinowokefalinowego (APTT);</li> <li>6) oznaczenie INR lub czasu protrombinowego (PT);</li> <li>7) oznaczenie stężenia CA125;</li> <li>8) badanie ogólne moczu;</li> <li>9) próba ciążowa – u kobiet w okresie prokreacyjnym;</li> <li>10) badanie tomografii komputerowej jamy brzusznej i miednicy oraz innych okolic ciała w zależności od wskazań klinicznych;</li> <li>11) badanie tomografii komputerowej lub rezonansu magnetycznego mózgu w przypadku wskazań klinicznych w celu obrazowania przerzutów do OUN;</li> <li>12) badanie RTG klatki piersiowej – jeżeli nie jest wykonywana tomografia komputerowa tej okolicy;</li> <li>13) elektrokardiogram (EKG);</li> <li>14) pomiar ciśnienia tętniczego;</li> <li>15) inne badania w razie wskazań klinicznych.</li> </ol> <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"> <li>stężenie całkowitej bilirubiny nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem chorych z zespołem Gilberta),</li> <li>aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczająca 5-krotnie górnej granicy normy,</li> <li>stężenie kreatyniny w granicach normy,</li> </ol> <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"> <li>zabieg operacyjny przebyty w ciągu mniej niż 4 tygodni od momentu kwalifikacji do leczenia,</li> <li>czynna choroba wrzodowa żołądka lub dwunastnicy,</li> <li>niestabilne nadciśnienie tętnicze,</li> <li>niestabilna choroba niedokrwienna serca,</li> <li>naczyniowe choroby ośrodkowego układu nerwowego w wywiadzie,</li> <li>wrodzona skaza krwotoczna lub nabyta koagulopatia,</li> <li>stany chorobowe przebiegające ze zwiększonym ryzykiem krwawień,</li> <li>stosowanie leków przeciwkrzepliwych lub antyagregacyjnych (z wyłączeniem stosowania w dawkach profilaktycznych)</li> <li>niegojące się rany,</li> <li>białkomocz,</li> <li>nadwrażliwość na lek lub którąkolwiek z substancji pomocniczych.</li> </ol> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p><b>1.2. Określenie czasu leczenia w programie</b> 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"> <li>W przypadku konieczności przerwania leczenia karboplatiną lek ten można zastąpić cisplatiną i kontynuować leczenie.</li> <li>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.</li> <li>Modyfikacje dawkowania oraz rytmu podawania leków zgodnie z zapisami odpowiednich Charakterystyk Produktów Leczniczych.</li> </ol>	<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><b>2. Monitorowanie bezpieczeństwa leczenia bewacyzumabem:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>2) oznaczenie stężenia: <ol style="list-style-type: none"> <li>kreatyniny,</li> <li>bilirubiny – w surowicy;</li> <li>APTT i PT lub INR;</li> </ol> </li> <li>3) oznaczenie aktywności transaminaz (AspAT, AlAT),</li> <li>4) badanie ogólne moczu;</li> <li>5) pomiar ciśnienia tętniczego;</li> <li>6) inne badanie w razie wskazań klinicznych.</li> </ol> <p>Badania wykonuje się co 3 tygodnie lub przed rozpoczęciem kolejnego cyklu terapii jeżeli podanie leku było opóźnione.</p> <p><b>3. Monitorowanie skuteczności leczenia bewacyzumabem:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) badanie tomografii komputerowej odpowiednich obszarów ciała w zależności od wskazań klinicznych;</li> <li>2) oznaczenie stężenia CA125;</li> <li>3) inne badania w razie wskazań klinicznych.</li> </ol> <p>Badania tomografii komputerowej wykonuje się:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) po zakończeniu chemioterapii;</li> <li>2) w trakcie leczenia bewacyzumabem: nie rzadziej niż co 24 tygodnie;</li> <li>3) w chwili wyłączenia z programu, o ile nastąpiło z innych przyczyn niż udokumentowana progresja choroby;</li> <li>4) zawsze przy wzroście stężenia CA125 powyżej dwukrotnej wartości nadiru;</li> <li>5) zawsze w przypadku wskazań klinicznych.</li> </ol>
--	---	--



<p><b>1.3. Kryteria wyłączenia z programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) objawy nadwrażliwości na bewacyzumab;</li><li>2) podanie 18 cykli leczenia bewacyzumabem;</li><li>3) progresja choroby w trakcie leczenia;</li><li>4) długotrwałe działania niepożądane w stopniu równym lub większym od 3 według klasyfikacji WHO;</li><li>5) utrzymujące się pogorszenie sprawności ogólnej.</li></ol>		<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><b>4. Monitorowanie realizacji programu:</b></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 OPORNYCH 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><b>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia bendamustyną</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Potwierdzony histopatologicznie chłoniak nieziarniczny o powolnym przebiegu;</li> <li>2) Udokumentowany brak odpowiedzi lub progresja choroby w trakcie lub w ciągu 6 miesięcy od zakończenia leczenia rytuksymabem lub schematami zawierającymi rytuksymab;</li> <li>3) Wiek co najmniej 18 lat;</li> <li>4) Stan sprawności wg WHO 0-2;</li> <li>5) ANC (całkowita liczba neutrofilów) <math>\geq 1\ 000/\mu\text{l}</math>;</li> <li>6) Liczba trombocytów <math>\geq 75\ 000/\mu\text{l}</math>;</li> <li>7) Klirens kreatyniny <math>&gt; 10\ \text{mL/min}</math>;</li> <li>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).</li> </ol> <p>Powyższe kryteria muszą być spełnione łącznie.</p> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></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><b>3. Kryteria wyłączenia</b></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"> <li>1) Wystąpienie nadwrażliwości na bendamustynę</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie</b></p> <p>Bendamustynę należy podawać we wlewie dożylnym, trwającym 30 – 60 min. w dawce maksymalnej <math>120\text{mg}/\text{m}^2</math> 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><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Morfologia krwi z rozmazem, klirens kreatyniny, poziom kreatyniny, aktywność aminotransferazy asparaginowej (AspAT), aminotransferazy alaninowej (AlAT), stężenie dehydrogenazy mleczanowej (LDH), stężenie wapnia i fosforu, poziom bilirubiny, poziom fosfatazy zasadowej;</li> <li>2) Fluorocytometria przepływowa w celu oceny immunofenotypu klonu komórek chłoniakowych w krwi lub szpiku, w oparciu o wyznaczenie ich przeciwciałami monoklonalnymi;</li> <li>3) Badania obrazowe (TK lub MR) w zależności od stopnia zaawansowania klinicznego choroby właściwe dla danego przypadku;</li> <li>4) Należy ocenić stan sprawności pacjenta według WHO.</li> </ol> <p>Inne badania laboratoryjne stosownie do wskazań lekarskich w zależności od lokalizacji chłoniaka i stopnia jego zaawansowania.</p> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <p><b>2.1. Badania laboratoryjne:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) morfologia krwi z rozmazem,</li> <li>b) oznaczenie stężenia kreatyniny,</li> <li>c) oznaczenie stężenia bilirubiny,</li> <li>d) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej,</li> <li>e) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginowej,</li> </ol>

<p>lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;</p> <ol style="list-style-type: none"><li>2) Toksyczność niehematologiczna wg WHO powyżej 3;</li><li>3) Stan sprawności wg WHO 3-4;</li><li>4) Chłoniak centralnego układu nerwowego lub chłoniak opon mózgowo – rdzeniowych;</li><li>5) Ciężka niewydolność wątroby (stężenie bilirubiny w surowicy &gt;3,0mg/dl);</li><li>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"><li>a) bezwzględna liczba neutrofilii poniżej 1 000/<math>\mu</math>l lub</li><li>b) zmniejszenie liczby płytek krwi poniżej 75 000/<math>\mu</math>l - utrzymujące się dłużej niż 14 dni od dnia tego badania;</li></ol></li><li>7) Czynne ciężkie zakażenia, zwłaszcza przebiegające z leukocytopenią;</li><li>8) Poważny zabieg chirurgiczny wykonany w okresie krótszym niż 30 dni przed rozpoczęciem leczenia;</li><li>9) Cięża lub laktacja;</li><li>10) Brak częściowej remisji po 3 cyklach leczenia;</li><li>11) Progresja choroby w trakcie leczenia bendamustyną.</li></ol>		<ol style="list-style-type: none"><li>f) oznaczenie aktywności LDH,</li><li>g) oznaczenie aktywności fosfatazy zasadowej.</li></ol> <p>Powyższe badania powinny być przeprowadzone przed każdym podaniem leku. Ponadto zalecane jest kontrolowanie morfologii krwi w trakcie przerw między kolejnymi wlewami.</p> <p><b>2.2. Badania obrazowe:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>a) badanie TK lub MR odpowiedniego obszaru;</li><li>b) inne badania obrazowe w razie wskazań klinicznych.</li></ol> <p>Badania obrazowe wykonuje się:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) po 3 cyklach leczenia;</li><li>2) po zakończeniu leczenia;</li><li>3) w przypadku wskazań medycznych.</li></ol> <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><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>a) <b>przekazywanie do NFZ zakresu informacji sprawozdawczo – rozliczeniowych,</b></li><li>b) <b>uzupełnianie danych zawartych w rejestrze SMPT,</b> dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez oddziały wojewódzkie NFZ, nie rzadziej niż co 3 miesiące oraz na zakończenie leczenia.</li></ol> <p>Dane dotyczące monitorowania leczenia należy gromadzić w dokumentacji pacjenta i każdorazowo przedstawiać na żądanie kontrolerom NFZ.</p>
--	--	---

Załącznik B.52.

**LECZENIE PŁASKONABŁONKOWEGO RAKA NARZĄDÓW GŁOWY I SZYI W SKOJARZENIU Z RADIOTERAPIĄ W MIEJSCOWO ZAAWANSOWANEJ CHOROBY (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><b>1. Leczenie płaskonabłonkowego raka narządów głowy i szyi przy wykorzystaniu substancji czynnej cetuksymab</b></p> <p><b>1.1. Kryteria kwalifikacji:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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;</li> <li>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;</li> <li>wykluczenie stosowania uprzedniego leczenia przyczynowego z wyłączeniem chirurgicznej biopsji wycinkowej;</li> <li>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;</li> </ol>	<p><b>1. Cetuksymab</b></p> <p>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.</p> <p>1.2. Cetuksymab podawany jest raz w tygodniu.</p> <p>1.3. Cetuksymab w dawce 400 mg/m<sup>2</sup> podawany jest dożylnie po raz pierwszy 7 dni przed planowanym rozpoczęciem napromieniania (czas trwania pierwszego wlewu – 120 minut).</p> <p>1.4. Kolejne dawki wynoszą 250 mg/m<sup>2</sup> – 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.).</p> <p>1.5. Łącznie, poza dawką indukcyjną poprzedzającą</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia cetuksymabem</b></p> <p><b>1.1. Badania laboratoryjne:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>histologiczne potwierdzenie w oparciu o ocenę materiału pobranego za pomocą biopsji wycinkowej ogniska pierwotnego lub przerzutowo zmienionych węzłów chłonnych;</li> <li>morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>stężenie mocznika, kreatyniny, transaminaz (ASPART, ALAT), bilirubiny, dehydrogenazy mleczajowej (LDH), elektrolitów, wapnia i magnezu w surowicy;</li> <li>próba ciążowa (u kobiet w okresie prokreacyjnym);</li> <li>inne w razie wskazań klinicznych.</li> </ol> <p><b>1.2. Inne badania przy kwalifikacji do leczenia cetuksymabem:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>TK lub MR twarzoczaszki i szyi;</li> <li>badanie laryngologiczne z fiberoskopią górnych dróg oddechowych krtaniowej części gardła;</li> <li>rentgenografia klatki piersiowej w dwóch projekcjach;</li> <li>ultrasonografia jamy brzusznej;</li> <li>badanie elektrokardiograficzne (EKG);</li> <li>pomiar ciśnienia tętniczego;</li> <li>inne w zależności od wskazań klinicznych.</li> </ol>

<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"> <li>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),</li> <li>choroby narządu słuchu ( w tym niedosłuch potwierdzony badaniem laryngologicznym lub - w przypadku wątpliwości- badaniem audiometrycznym),</li> <li>polineuropatia potwierdzona badaniem neurologicznym;</li> </ol> <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"> <li>po lub w trakcie leczenia o założeniu paliatywnym niezależnie od kategorii uzyskanej odpowiedzi oraz,</li> <li>po leczeniu o założeniu radykalnym, którym nie uzyskano całkowitej remisji choroby;</li> </ol> <p>10) potwierdzenie zachowanej wydolności narządowej określonej na podstawie wyników badań laboratoryjnych:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>czynności wątroby: <ul style="list-style-type: none"> <li>stężenie bilirubiny całkowitej <math>\leq</math> 1,5-krotnej wartości górnej granicy normy;</li> <li>aktywność transaminaz alaninowej i asparaginowej w surowicy <math>\leq</math> 5-krotnej wartości górnej granicy normy;</li> </ul> </li> <li>morfologii krwi z rozmazem: <ul style="list-style-type: none"> <li>stężenie hemoglobiny <math>\geq</math> 10,0g/dl;</li> <li>poziom leukocytów <math>&gt;</math> 3 000/mm<sup>3</sup>;</li> </ul> </li> </ol>	<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><b>2. Planowanie i realizacja radioterapii</b></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"> <li>– frakcjonowania konwencjonalnego (Df = 2 Gy; 5 razy w tygodniu; TD = 70 Gy);</li> <li>– frakcjonowania przyspieszonego (metody SIB IMRT, CAIR, concomitant boost, 6 kolejnych dni leczenia tygodniowo);</li> <li>– hiperfrakcjonowania (DF = 1,1 – 1,2 Gy 2 razy dziennie).</li> </ul> <p>2.5. Kontrola jakości napromieniania powinna odbywać się w oparciu o rekomendację ESTRO i zasady obowiązujące w ośrodku prowadzącym leczenie.</p>	<p><b>1.2. Uwagi</b></p> <p>TK lub MR w ramach diagnostyki jest badaniem wykonywanym niezależnie od obrazowania w trakcie planowania napromieniania.</p> <p><b>2. Monitorowanie bezpieczeństwa leczenia</b></p> <p>Badania należy wykonać przed podaniem pierwszej dawki cetuksymabu przed pierwszym napromienianiem oraz:</p> <p><b>2.1. Badania laboratoryjne:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>morfologia krwi z rozmazem, co tydzień w trakcie radioterapii;</li> <li>stężenie mocznika, kreatyniny, transaminaz (ASPAT, ALAT), bilirubiny, dehydrogenazy mleczanowej (LDH), elektrolitów, wapnia i magnezu w surowicy, co 3 tygodnie;</li> <li>inne w razie wskazań klinicznych.</li> </ol> <p><b>2.2. Inne badania:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>ocena odczynów popromiennych co tydzień od 2 tygodnia radioterapii;</li> <li>badanie skóry pod kątem oceny nasilenia wysypki trądzikopodobnej.</li> </ol> <p><b>3. Monitorowanie skuteczności leczenia</b></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><b>3.1. Badania laboratoryjne:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>w razie wskazań klinicznych.</li> </ol> <p><b>3.2. Inne badania:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>badanie przedmiotowe (laryngologiczne);</li> <li>TK lub MR twarzoczaszki i szyi 3-4 miesiące po zakończeniu napromieniania, następnie co 6 miesięcy przez 3 lata;</li> <li>rentgenografia klatki piersiowej w dwóch projekcjach 1 raz</li> </ol>
--	--	--

<ul style="list-style-type: none"><li>– poziom neutrofilii &gt; 1 500/mm<sup>3</sup>;</li><li>– poziom płytek krwi &gt; 100 000/mm<sup>3</sup>.</li></ul> <p>11) wykluczenie niekontrolowanych chorób układu sercowo-naczyniowego.</p> <p><b>1.2. Określenie czasu leczenia w programie</b></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><b>1.3. Kryteria wyłączenia z programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) wystąpienie nasilonej reakcji infuzyjnej po podaniu cetuksymabu;</li><li>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;</li><li>3) definitywne przerwanie napromieniania z jakichkolwiek przyczyn;</li><li>4) wystąpienie nasilonych odczynów popromiennych lub powikłań ogólnoustrojowych skutkujące dłuższą niż 2 tygodnie przerwą w napromienieniu.</li></ol>		<p>w roku;</p> <ol style="list-style-type: none"><li>4) inne badania zgodnie ze wskazaniami klinicznymi.</li></ol> <p><b>3.3. Uwagi</b></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> <p><b>4. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
--	--	--

Załącznik B.53.

**LECZENIE WYSOKO ZRÓŻNICOWANEGO NOWOTWORU NEUROENDOKRYNNEGO TRZUSTKI (ICD-10 C25.4)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKU W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Leczenie wysoko zróżnicowanego nowotworu neuroendokrynnego trzustki ewerolimusem</b></p> <p><b>1.1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) histologiczne rozpoznanie wysoko zróżnicowanego nowotworu neuroendokrynnego trzustki (stopień G1 lub G2 według klasyfikacji WHO z 2010 roku);</li> <li>2) nowotwór w stadium miejscowo zaawansowanym lub uogólnionym (IIIB i IV);</li> <li>3) zaawansowanie uniemożliwiające radykalne leczenie metodami chirurgicznymi;</li> <li>4) udokumentowana progresja choroby w ciągu 12 miesięcy do włączenia do programu;</li> <li>5) odpowiednia czynność szpiku kostnego i parametrów krzepnięcia krwi: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) liczba płytek krwi większa lub równa <math>10^5/\text{mm}^3</math>,</li> <li>b) bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa <math>1500/\text{mm}^3</math>,</li> <li>c) stężenie hemoglobiny większe lub równe 10 g/dl,</li> <li>d) międzynarodowy współczynnik znormalizowany (INR) czasu protrombinowego w granicach 0,85-1,15;</li> </ol> </li> <li>6) odpowiednia czynność nerek i wątroby (stosowanie ewerolimusu nie jest zalecane u chorych z ciężkimi zaburzeniami czynności wątroby – C według czynnościowej skali Child-Pugh);</li> <li>7) stała i na właściwym poziomie kontrola glukozy, cholesterolu oraz trójglicerydów;</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie ewerolimusu</b></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><b>1.1. Dostosowanie dawkowania ze względu na działania niepożądane</b></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><b>1.2. Pacjenci z zaburzeniami czynności wątroby:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) łagodne zaburzenia czynności wątroby (A wg skali Child-Pugh) – zalecana dawka to 7,5 mg na dobę;</li> <li>2) umiarkowane zaburzenia czynności wątroby (B wg skali Child-Pugh) – zalecana dawka to 5 mg na dobę;</li> </ol>	<p><b>1. Leczenie wysoko zróżnicowanego nowotworu neuroendokrynnego trzustki ewerolimusem</b></p> <p><b>1.1. Badania przy kwalifikacji do leczenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) badanie histopatologiczne oraz ocena stopnia złośliwości;</li> <li>2) morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>3) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej;</li> <li>4) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej,</li> <li>5) oznaczenie stężenia bilirubiny;</li> <li>6) oznaczenie stężenia kreatyniny;</li> <li>7) oznaczenie stężenia glukozy;</li> <li>8) oznaczenie stężenia cholesterolu;</li> <li>9) oznaczenie stężenia trójglicerydów;</li> <li>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;</li> <li>11) test ciążowy u kobiet w wieku rozrodczym.</li> </ol> <p><b>1.2. Monitorowanie leczenia ewerolimusem</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) badania wykonywane co miesiąc: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) morfologia krwi z rozmazem,</li> <li>b) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej,</li> <li>c) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej,</li> <li>d) oznaczenie stężenia bilirubiny,</li> <li>e) oznaczenie stężenia kreatyniny,</li> </ol> </li> </ol>

<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><b>1.2. Określenie czasu leczenia w programie</b></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><b>1.3. Kryteria wyłączenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) nisko zróżnicowany nowotwór neuroendokrynnny trzustki;</li> <li>2) embolizacja tętnicy wątrobowej w ciągu 6 miesięcy do włączenia do programu;</li> <li>3) krioablacja bądź ablacja falami o częstotliwości radiowej przerzutów w wątrobie w ciągu 2 miesięcy do włączenia do programu;</li> <li>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 hipertrójglicerydemia, nasiloną niewydolność nerek);</li> <li>5) wcześniejsze leczenie inhibitorem mTOR.</li> </ol> <p><b>2. Leczenie wysoko zróżnicowanego nowotworu neuroendokrynnego trzustki sunitynibem</b></p> <p><b>2.1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) wiek powyżej 18 lat;</li> <li>2) potwierdzone patomorfologicznie rozpoznanie nieoperacyjnego, wysoko zróżnicowanego (stopień G1 lub G2) nowotworu neuroendokrynnego trzustki (według</li> </ol>	<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><b>2. Dawkowanie sunitynibu</b></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"> <li>a) wybór metody obrazowania w zależności od wykorzystanej przy kwalifikacji do programu.</li> </ol> <p><b>2. Leczenie wysoko zróżnicowanego nowotworu neuroendokrynnego trzustki sunitynibem</b></p> <p><b>2.1. Badania przy kwalifikacji do leczenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) patomorfologiczne rozpoznanie nieoperacyjnego, wysoko zróżnicowanego (stopień G1 lub G2) nowotworu neuroendokrynnego trzustki (według klasyfikacji WHO z 2010 r.);</li> <li>2) morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>3) oznaczenie stężenia hemoglobiny;</li> <li>4) oznaczenie stężenia mocznika;</li> <li>5) oznaczenie stężenia kreatyniny;</li> <li>6) oznaczenie stężenia bilirubiny;</li> <li>7) oznaczenie aktywności aminotransferazy alaninowej;</li> <li>8) oznaczenie aktywności aminotransferazy asparaginianowej;</li> <li>9) oznaczenie aktywności hormonu tyreotropowego (TSH);</li> <li>10) inne badania laboratoryjne w razie wskazań klinicznych;</li> <li>11) test ciążowy u kobiet w wieku rozrodczym;</li> <li>12) badanie KT klatki piersiowej i jamy brzusznej;</li> <li>13) badanie elektrokardiograficzne (EKG);</li> <li>14) pomiar ciśnienia tętniczego;</li> <li>15) inne badania obrazowe w razie wskazań klinicznych.</li> </ol> <p>Wstępne badania obrazowe muszą umożliwić późniejszą obiektywną ocenę odpowiedzi na leczenie.</p> <p><b>2.2. Monitorowanie leczenia sunitynibem</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) badania wykonywane co 6 tygodni:       <ol style="list-style-type: none"> <li>a) morfologia krwi z rozmazem,</li> </ol> </li> </ol>
--	---	---



<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"><li>– stężenie bilirubiny całkowitej nieprzekraczające 2-krotnie górnej granicy normy (z wyjątkiem pacjentów z zespołem Gilberta),</li><li>– aktywność transaminaz (alaninowej i asparaginowej) w surowicy nieprzekraczające 5-krotnie górnej granicy normy,</li></ul> <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"><li>– liczba płytek krwi większa lub równa <math>10^5/\text{mm}^3</math>,</li><li>– bezwzględna liczba granulocytów obojętnochłonnych większa lub równa <math>1500/\text{mm}^3</math>,</li><li>– stężenie hemoglobiny większe lub równe 9,0 g/dl;</li></ul> <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><b>3. Monitorowanie programu</b></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><b>2.2. Określenie czasu leczenia w programie</b></p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p><b>2.3. Kryteria wyłączenia pacjenta z programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) udokumentowana progresja choroby w trakcie stosowania leku;</li><li>2) wystąpienie objawów nadwrażliwości na sunitynib lub na którąkolwiek substancję pomocniczą;</li><li>3) nawracająca lub nieakceptowana toksyczność powyżej 3 stopnia według skali WHO;</li><li>4) utrzymujący się stan sprawności 70 lub niższy według skali Karnofsky'ego;</li><li>5) wystąpienie objawów zastoinowej niewydolności serca, ostrych incydentów niewydolności wieńcowej, niekontrolowanego nadciśnienia tętniczego oraz niestabilnych zaburzeń rytmu serca wymagających leczenia;</li><li>6) istotne pogorszenie jakości życia w trakcie stosowania leku.</li></ol>		
--	--	--

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><b>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia lenalidomidem</b> Do programu kwalifikowani są dorośli (<math>\geq 18</math> lat) chorzy z opornym lub nawrotowym szpiczakiem mnogim, u których spełniony jest co najmniej jeden z warunków:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) stosowano co najmniej dwa poprzedzające protokoły leczenia;</li> <li>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;</li> <li>3) u chorego nie jest planowane przeszczepienie komórek macierzystych szpiku i w pierwszym rzucie leczenia stosowano bortezomib.</li> </ol> <p>Do programu włączani są również chorzy, którzy uprzednio byli leczeni lenalidomidem w ramach chemioterapii niestandardowej.</p> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b> 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><b>3. Kryteria niepozwalające na zakwalifikowanie do programu ze względu na bezpieczeństwo:</b></p>	<p><b>1. Dawkowanie</b> Lenalidomid w postaci kapsułek twardych a 5,10, 15 lub 25 mg, jest stosowany w skojarzeniu z deksametazonem.</p> <p><b>Lenalidomid:</b> 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><b>Deksametazon:</b> 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><b>UWAGA:</b> 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><b>1. Badania przy kwalifikacji:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) morfologia krwi;</li> <li>2) stężenie wapnia w surowicy;</li> <li>3) AspAT, AlAT;</li> <li>4) stężenie bilirubiny;</li> <li>5) stężenie kreatyniny;</li> <li>6) klirens kreatyniny;</li> <li>7) stężenie białka M;</li> <li>8) RTG kości (do decyzji lekarza).</li> </ol> <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><b>2. Monitorowanie leczenia</b> 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"> <li>1) stężenie wapnia w surowicy;</li> <li>2) AspAT, AlAT;</li> <li>3) stężenie bilirubiny;</li> <li>4) stężenie kreatyniny;</li> </ol>

<p>1) bezwzględna liczba neutrofilii <math>&lt;1,0 \times 10^9/l</math> i (lub) liczba płytek krwi <math>&lt;75 \times 10^9/l</math> lub <math>&lt;30 \times 10^9/l</math>, 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><b>4. Kryteria zakończenia udziału w programie:</b></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><b>3. Monitorowanie programu:</b></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)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKU W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p>Leczenie ciężkiej postaci wrzodziejącego zapalenia jelita grubego u świadczeniobiorców dorosłych w wieku 18 lat i powyżej.</p> <p><b>1. Kryteria włączenia:</b></p> <p>Do programu mogą zostać włączeni świadczeniobiorcy:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– z ciężką postacią wrzodziejącego zapalenia jelita grubego oraz</li> <li>– z niedostateczną odpowiedzią na standardowe leczenie, w tym na leczenie kortykosteroidami i 6-merkaptopuryną (6-MP) lub azatiopryną (AZA), (ocena &gt; 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</li> <li>– u których leczenie cyklosporyną jest niewskazane lub u których takie leczenie jest przeciwwskazane.</li> </ul> <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"> <li>1) ciężkiego rzutu WZJG w trakcie leczenia azatiopryną (AZA) lub 6-merkaptopuryną (6-MP) lub</li> <li>2) hypomagnezemii lub</li> </ol>	<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><b>1. Badania przy kwalifikacji:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) ilość krwinek białych;</li> <li>2) liczba krwinek czerwonych;</li> <li>3) poziom hemoglobiny;</li> <li>4) płytki krwi;</li> <li>5) odczyn Biernackiego;</li> <li>6) aminotransferaza alaninowa;</li> <li>7) aminotransferaza asparaginianowa;</li> <li>8) poziom kreatyniny w surowicy;</li> <li>9) białko C-reaktywne;</li> <li>10) badanie ogólne moczu;</li> <li>11) próba tuberkulinowa lub test Quantiferon;</li> <li>12) antygen HBs;</li> <li>13) przeciwciała anty HCV;</li> <li>14) antygen wirusa HIV(HIV Ag/Ab Combo);</li> <li>15) stężenie elektrolitów w surowicy;</li> <li>16) hematokryt;</li> <li>17) RTG klatki piersiowej;</li> <li>18) EKG z opisem;</li> <li>19) badanie endoskopowe;</li> <li>20) posiew kału w kierunku bakterii i grzybów;</li> <li>21) badanie kału na toksynę Clostridium difficile.</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></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"><li>1) zaburzenia czynności nerek;</li><li>2) niekontrolowane nadciśnienie tętnicze;</li><li>3) trudne do opanowania zakażenia;</li><li>4) nowotwory złośliwe.</li></ol> <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><b>2. Określenie czasu leczenia w programie:</b></p> <p>Terapia indukująca remisję – infuzja infliksymabu w 0, 2, 6 tygodniu.</p> <p><b>3. Kryteria wyłączenia z programu:</b></p> <p>W przypadku wystąpienia przynajmniej jednego z poniższych kryteriów terapia w ramach programu zostaje zakończona.</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) nadwrażliwość na lek stosowany w programie;</li><li>2) ciężkie zakażenia wirusowe, grzybicze lub bakteryjne;</li><li>3) umiarkowana lub ciężka niewydolność mięśnia sercowego;</li><li>4) niestabilna choroba wieńcowa;</li><li>5) przewlekła niewydolność oddechowa;</li><li>6) przewlekła niewydolność nerek;</li><li>7) przewlekła niewydolność wątroby;</li></ol>		<p>podania pierwszej dawki leku następujące badania:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) ocena stopnia aktywności choroby w skali Mayo po pierwszej dawce ratunkowej infliksymabu;</li><li>2) morfologia z rozmazem;</li><li>3) CRP.</li></ol>
---	--	---

<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><b>4. Zakończenie leczenia następuje w przypadku:</b></p> <p>1) wystąpienia działań niepożądanych leczenia lub</p> <p>2) wystąpienia powikłań wymagających innego specyficznego leczenia.</p>		
--	--	--

Załącznik B.56.

**LECZENIE OPORNEGO NA KASTRACJĘ RAKA GRUCZOŁU KROKOWEGO (ICD-10 C61)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKU W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia octanem abirateronu</b> 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"> <li>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 &gt;2 ng/ml lub</li> <li>2) wystąpienia objawów progresji zmian (układ kostny, narządy wewnętrzne, tkanki miękkie) w badaniach obrazowych;</li> </ol> <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><b>1. Dawkowanie</b> 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><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1.1. Histologicznie lub cytologicznie potwierdzone rozpoznanie raka gruczołu krokowego;</li> <li>1.2. Ocena aktywności aminotransferaz w surowicy oraz innych wskaźników koniecznych do określenia kat. niewydolności wątroby wg Child Pugh przed rozpoczęciem leczenia;</li> <li>1.3. Scyntygrafia kośćca (jeżeli nie była wykonana wcześniej);</li> <li>1.4. Obrazowanie (rentgenografia lub tomografia komputerowa lub rezonans magnetyczny) w zależności od sytuacji klinicznej;</li> <li>1.5. Oznaczenie stężenia PSA.</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia</b> <b>Zawsze w przypadku wskazań klinicznych:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>2.1. Oznaczenie stężenia PSA co 3 miesiące;</li> <li>2.2. Obrazowanie w zależności od badania wykonanego przy kwalifikacji;</li> <li>2.3. Ocena aktywności aminotransferaz w surowicy co dwa tygodnie przez pierwsze trzy miesiące leczenia a następnie co miesiąc;</li> <li>2.4. Inne badania w zależności od sytuacji klinicznej;</li> <li>2.5. Scyntygrafia po 6 miesiącach od włączenia do programu lub w przypadku stwierdzenia progresji klinicznej, na podstawie kryteriów zawartych w kryteriach progresji.</li> </ol>



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 &gt;2ng/ml,</p> <p>3) progresja radiologiczna określona jako pojawienie się co najmniej dwóch nowych ognisk, potwierdzonych w badaniu RTG.</p> <p><b>Dla potwierdzenia progresji dwa z powyższych kryteriów muszą wystąpić łącznie.</b></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>		
--	--	--

Załącznik B.57.

## 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><b>1. Kryteria kwalifikacji:</b></p> <p>1) do programu kwalifikuje się pacjentów spełniających łącznie następujące kryteria:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>w wieku <math>\geq 18</math> roku życia,</li> <li>po przebytych niedokrwiennym lub krwotocznym udarze mózgu w okresie co najmniej 3 miesięcy przed włączeniem do programu, udokumentowanym wypisem ze szpitala,</li> <li>z potwierdzoną poudarową spastycznością kończyny górnej w stopniu umiarkowanym lub wyższym (wynik w zmodyfikowanej skali Ashwortha – MAS <math>\geq 2</math>) w przynajmniej jednej grupie mięśniowej;</li> </ol> <p>2) do programu nie kwalifikuje się pacjentów w przypadku wystąpienia co najmniej jednego z następujących kryteriów:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>nasilone zaburzenia połykania lub zaburzenia oddechowe,</li> <li>ciąża,</li> <li>miastenia i zespół miasteniczny - na podstawie badania neurologicznego (wykonanie dodatkowych badań jedynie w uzasadnionych przypadkach),</li> <li>objawy uogólnionego zakażenia,</li> <li>obecność stanu zapalnego w obrębie planowanego miejsca podania,</li> <li>utrwalone przykurcze w tkankach miękkich i stawach,</li> </ol>	<p><b>Dawkowanie:</b></p> <p><b>1. Botulinum A toxin <math>\bar{a}</math> 500 j. (Dysport)</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>maksymalna dawka jednorazowa wynosi 1100 j.;</li> <li>lek podaje się wielopunktowo (z wyjątkiem małych mięśni) w zakresach dawek przedstawionych poniżej oraz zgodnie z doświadczeniem klinicznym podającego: <ol style="list-style-type: none"> <li>mięsień zginacz palców głęboki: 150 j.,</li> <li>mięsień zginacz palców powierzchowny: 150–250 j.,</li> <li>mięsień zginacz nadgarstka łokciowy: 150 j.,</li> <li>mięsień zginacz nadgarstka promieniowy: 150 j.,</li> <li>mięsień przywodziciel kciuka: 50 j.</li> <li>mięsień zginacz kciuka: 50 j.</li> <li>mięsień dwugłowy ramienia: 300–400 j.;</li> </ol> </li> <li>częstość podawania leku zależy od stanu klinicznego pacjenta - maksymalnie 3 razy w okresie roku, nie częściej niż co 12 tygodni.</li> </ol> <p><b>2. Botulinum A toxin <math>\bar{a}</math> 100 j. (Botox)</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>maksymalna dawka jednorazowa wynosi 360 j.;</li> <li>lek podaje się w 1 do 2 miejsc w zakresach dawek przedstawionych poniżej oraz zgodnie z doświadczeniem klinicznym podającego: <ol style="list-style-type: none"> <li>mięsień zginacz palców głęboki: 15-50 j.</li> <li>mięsień zginacz palców powierzchowny: 15-50 j.</li> </ol> </li> </ol>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>badanie neurologiczne: <ol style="list-style-type: none"> <li>ocena spastyczności w skali Ashworth,</li> <li>test oceniający stopień osłabienia siły mięśni kończyny górnej według skali Medical Research Council (MRC) (0-5 w poszczególnych grupach mięśniowych),</li> <li>ocena funkcji poznawczych według skali MMSE, z wyłączeniem chorych z aleksją lub agrafią lub afazją,</li> <li>opisowa ocena czynności możliwych do wykonania kończyną ze spastycznością;</li> </ol> </li> <li>u pacjentów przyjmujących leki antykoagulacyjne – acenokumarol lub warfarynę, wykonuje się badanie INR (dopuszczalna wartość INR w dniu podania nie więcej niż 2,5);</li> <li>ocena stanu ruchowego;</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia:</b></p> <p>Podczas wizyt kontrolnych, o których mowa w pkt. 3 w kolumnie „Świadczeniobiorcy”, przed podaniem pacjentowi kolejnej dawki leku wykonuje się:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>ocenę odpowiedzi na zastosowane leczenie mierzoną w MAS (poprawa o <math>\geq 1</math> pkt), która stanowi kryterium podania kolejnych dawek leku;</li> </ol>

<p>g) ołepienie łredniego lub głębokiego stopnia (wynik w skali Mini-Mental State Examination równy lub mniejszy nił 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 nił 3 tygodnie przed rozpoczęciem rehabilitacji medycznej.</p> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie:</b> Czas leczenia w programie określa lekarz prowadzący leczenie pacjenta, jednak maksymalny czas leczenia w ramach programu nie może być dłułszy nił dwa lata. W przypadku wystąpienia u pacjenta przynajmniej jednego z kryteriów wyłączenia z programu, pacjent zostaje wyłączony z programu bez zbędnej zwłoki.</p> <p><b>3. Podawanie leku w ramach programu</b></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 (<math>\pm 1</math> tydzień) od podania pierwszej dawki leku,</p> <p>b) kolejna wizyta kontrolna bezpośrednio przed oczekiwanym kolejnym podaniem leku - po 12 tygodniach (<math>\pm 1</math> tydzień) od podania poprzedniej dawki leku.</p> <p><b>4. Kryteria wyłączenia z programu:</b></p> <p>1) nadwrażliwość na kompleks neurotoksyny lub którykolwiek ze składników leku;</p>	<p>c) mięsień zginacz nadgarstka promieniowy: 15-60 j.</p> <p>d) mięsień zginacz nadgarstka łokciowy: 10-50 j.</p> <p>e) mięsień przywodziciel kciuka: 20 j.</p> <p>f) mięsień zginacz kciuka: 20 j.</p> <p>g) mięsień dwugłowy ramienia: 50-100 j.</p> <p>3) częstość podawania leku zależy od stanu klinicznego pacjenta – maksymalnie 3 razy w okresie roku, nie częściej nił co 12 tygodni</p> <p>W wyjątkowo trudnych przypadkach możliwe jest podawanie leku pod kontrolą elektromiografii (EMG), stymulacji elektrycznej mięśnia lub ultrasonografii.</p>	<p>2) ocenę efektu podania leku według lekarza i według pacjenta oceniana za pomocą skali CGI – I (Clinical Global Imperssion – Improvement Scale);</p> <p>3) ocenę stanu ruchowego spastycznej kończyny;</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><b>3. Monitorowanie programu:</b></p> <p>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</p> <p>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</p> <p>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</p>
---	--	---

<p>2) utrwalony przykurcz kończyny górnej lub zanik mięśni w porażonej kończynie;</p> <p>3) potwierdzenie miastonii 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 <math>\geq 1</math> punkt w skali Ashworth/MAS względem wartości wyjściowych, w co najmniej jednej leczzonej 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)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKU W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p>Program obejmuje leczenie chorych na raka żołądka z przerzutami trastuzumabem w skojarzeniu z cisplatyną i fluorouracylem lub cisplatyną i kapecytabiną.</p> <p><b>1. Kryteria kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) histologiczne rozpoznanie gruczolaka żołądka z obecnością przerzutów odległych;</li> <li>2) nadekspresja receptora HER2 w komórkach raka określana jako wynik IHC /3+;</li> <li>3) obecność przynajmniej jednej zmiany mierzalnej lub ocenialnej;</li> <li>4) stan sprawności 0-1 wg WHO;</li> <li>5) niestosowanie w przeszłości leczenia systemowego z powodu przerzutowego raka żołądka;</li> <li>6) wydolność serca wykazana na podstawie oceny klinicznej i badania ECHO (przed rozpoczęciem stosowania trastuzumabu) z frakcją wyrzutu lewej komory serca wynoszącą przynajmniej 50%;</li> <li>7) ukończenie 18 roku życia.</li> </ol> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie</b></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><b>1. Leczenie chorych na raka żołądka z przerzutami trastuzumabem w skojarzeniu z cisplatyną i fluorouracylem lub cisplatyną i kapecytabiną</b></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"> <li>1) cisplatyna 80 mg/m<sup>2</sup> i.v. dzień 1 oraz fluorouracyl wlew ciągły i.v. 800 mg/ m<sup>2</sup> na dobę dni 1-5; cykle powtarzane co 3 tygodnie;</li> <li>2) cisplatyna 80 mg/m<sup>2</sup> i.v. dzień 1 oraz kapecytabina 1000 mg/ m<sup>2</sup> 2 x dziennie p.o. w dniach 1-14; cykle powtarzane co 3 tygodnie.</li> </ol> <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><b>1. Badania przy kwalifikacji</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) badanie immunohistochemiczne (ocena nadekspresji receptora HER2);</li> <li>2) morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>3) badania biochemiczne: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) stężenie kreatyniny;</li> <li>b) stężenie ALAT;</li> <li>c) stężenie AspAT;</li> <li>d) stężenie bilirubiny;</li> <li>e) stężenie sodu;</li> <li>f) stężenie potasu;</li> <li>g) stężenie wapnia.</li> </ol> </li> <li>4) RTG lub KT klatki piersiowej (wykonane w ciągu ostatnich 4 tygodni) – wybór rodzaju badania w zależności od możliwości oceny wymiarów zmian;</li> <li>5) KT jamy brzusznej (wykonane w ciągu ostatnich 4 tygodni);</li> <li>6) scyntygrafia kośćca (w zależności od oceny sytuacji klinicznej);</li> <li>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;</li> <li>8) próba ciążowa (u kobiet z możliwością zajścia w ciążę);</li> <li>9) KT lub MRI mózgu (tylko, gdy są wskazania kliniczne).</li> </ol>

<p><b>3. Kryteria uniemożliwiające udział w programie</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) przebyta chemioterapia z powodu przerzutowego raka żołądka;</li><li>2) nadwrażliwość na trastuzumab, białko mysie lub substancje pomocnicze;</li><li>3) nasiloną duszność spoczynkowa związana z zaawansowaniem nowotworu lub innymi chorobami;</li><li>4) stan sprawności 2-4 według WHO;</li><li>5) niewydolność sercowo-naczyniowa i nadciśnienie tętnicze nie poddające się leczeniu farmakologicznemu;</li><li>6) ciąża i karmienie piersią;</li><li>7) klinicznie objawowe przerzuty do OUN;</li><li>8) inne poważne współistniejące choroby uniemożliwiające przeprowadzenie leczenia;</li><li>9) istotne klinicznie i stanowiące przeciwwskazanie do stosowania chemioterapii zaburzenia wskaźników czynności układu krwiotwórczego, nerek lub wątroby.</li></ol> <p><b>4. Kryteria zakończenia udziału w programie</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) progresja choroby w trakcie stosowania leczenia;</li><li>2) wystąpienie istotnych klinicznie zaburzeń wskaźników czynności układu krwiotwórczego, nerek lub wątroby uniemożliwiających dalsze leczenie;</li><li>3) ciąża.</li></ol>		<p><b>2. Monitorowanie leczenia</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>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;</li><li>2) badania biochemiczne:<ol style="list-style-type: none"><li>a) stężenie kreatyniny;</li><li>b) stężenie ALAT;</li><li>c) stężenie AspAT;</li><li>d) stężenie bilirubiny;</li><li>e) stężenie sodu;</li><li>f) stężenie potasu;</li><li>g) stężenie wapnia.</li></ol>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.</li><li>3) EKG i ECHO lub MRI w trzecim oraz szóstym miesiącu, a następnie w przypadku klinicznych wskazań;</li><li>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);</li><li>5) scyntygrafia kośćca (w odniesieniu do chorych z przerzutami do kości) nie częściej, niż co 6 miesięcy.</li></ol> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych</li></ol>
---	--	--

		do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.
--	--	--



Załącznik B.59.

**LECZENIE CZERNIAKA SKÓRY LUB BŁON ŚLUZOWYCH IPILIMUMABEM (ICD-10 C43)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKU W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p><b>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) histologiczne potwierdzenie czerniaka skóry lub błon śluzowych w stadium zaawansowania III (nieoperacyjny) lub IV;</li> <li>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);</li> <li>3) rozpoczynanie leczenia ipilimumabem w chwili ustąpienia wszystkich klinicznie istotnych działań niepożądanych wcześniejszego leczenia (chemioterapia, immunoterapia, biochemioterapia, radioterapia, chirurgiczne leczenie);</li> <li>4) nieobecne przerzuty w mózgu lub stan bezobjawowy po przebytych leczeniu chirurgicznym lub radioterapii przerzutów w mózgu;</li> <li>5) stan sprawności według kryteriów ECOG w stopniu 0-1;</li> <li>6) wiek <math>\geq 18</math> lat;</li> <li>7) antykoncepcyjne przeciwdziałanie u kobiet w wieku rozrodczym przez cały okres stosowania leczenia oraz do 26 tygodni po podaniu ostatniej dawki ipilimumabu;</li> <li>8) laboratoryjne badania (przed rozpoczęciem leczenia) o wartościach: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) liczba białych krwinek <math>\geq 2000/\mu\text{l}</math>,</li> <li>b) liczba granulocytów obojętnochłonnych <math>\geq 1000/\mu\text{l}</math>,</li> <li>c) liczba płytek <math>\geq 75 \times 10^3/\mu\text{l}</math>,</li> <li>d) stężenie hemoglobiny <math>\geq 9</math> g/dl (możliwe przetoczenie</li> </ol> </li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie:</b></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).</p> <p>Lek podawany jest w 90-minutowym wlewie dożylnym. Zaleca się pierwszą pełną ocenę odpowiedzi nowotworu na leczenie po tygodniu 12 lub po podaniu ostatniej dawki całego leczenia. Dawkę całkowitą należy obliczyć następująco:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- masa ciała pacjenta w kg x 3 mg = dawka całkowita w mg.</li> </ul> <p>Całkowitą objętość wlewu należy obliczyć następująco:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- dawka całkowita w mg <math>\div 5</math> mg/ml = objętość wlewu w ml.</li> </ul> <p>Szybkość wlewu należy obliczyć następująco:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- objętość wlewu w ml <math>\div 90</math> minut = szybkość wlewu w ml/min.</li> </ul> <p>Nie zaleca się zmniejszania dawki ani modyfikacji dawkowania ipilimumabu.</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) histologiczne potwierdzenie czerniaka;</li> <li>2) diagnostyka obrazowa: RTG, TK lub MRI (USG w wybranych przypadkach – zmiany w tkance podskórnej/skórce);</li> <li>3) pomiar masy ciała;</li> <li>4) pełne badanie przedmiotowe;</li> <li>5) ocena sprawności w skali ECOG;</li> <li>6) badania laboratoryjne: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) badania hematologiczne: hemoglobina, pełna morfologia z rozmazem (włącznie z bezwzględna liczbą limfocytów) oraz liczbą płytek,</li> <li>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,</li> <li>c) badanie ogólne moczu.</li> </ol> </li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) diagnostyka obrazowa: RTG, TK lub MRI (USG w wybranych przypadkach) – po 12 tygodniach leczenia;</li> <li>2) pomiar masy ciała;</li> <li>3) pełne badanie przedmiotowe;</li> <li>4) ocena sprawności w skali ECOG;</li> <li>5) badania laboratoryjne: <ol style="list-style-type: none"> <li>a) badania hematologiczne: hemoglobina, pełna morfologia z rozmazem (włącznie z bezwzględna</li> </ol> </li> </ol>

<p>krwi/produktów krwiopochodnych),</p> <p>e) stężenie kreatyniny <math>\leq 2 \times</math> GGN (górną granicę normy),</p> <p>f) aktywność aminotransferaz AST/ALT <math>\leq 2,5 \times</math> GGN u pacjentów bez przerzutów do wątroby i <math>\leq 5 \times</math> GGN u pacjentów z przerzutami do wątroby,</p> <p>g) stężenie bilirubiny <math>\leq 2 \times</math> GGN (z wyjątkiem pacjentów z zespołem Gilberta, u których stężenie bilirubiny całkowitej musi być niższe niż 3,0 mg/dl).</p> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie:</b> 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 odroczone lub przerywane.</p> <p>Kryteria immunologicznej odpowiedzi:</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- irCR – całkowite ustąpienie wszystkich zmian (mierzalnych i niemierzalnych oraz brak nowych zmian) potwierdzone przez powtórna oceną wykonaną nie mniej niż 4 tygodnie od daty pierwszej dokumentacji;</li><li>- irPR – zmniejszenie się zaawansowania nowotworu <math>\geq 50\%</math> względem stanu wyjściowego potwierdzone kolejną oceną wykonaną przynajmniej 4 tygodnie po pierwszej dokumentacji;</li><li>- irSD – nieobecność kryteriów irCR lub irPR oraz nieobecność irPD;</li><li>- irPD – zwiększenie zaawansowania guza o <math>\geq 25\%</math> względem minimalnego zarejestrowanego stopnia zaawansowania potwierdzone powtórna oceną wykonaną nie mniej niż 4 tygodnie od daty pierwszej dokumentacji.</li></ul> <p>Czasowe przerwanie (zawieszenie) leczenia może mieć miejsce w przypadku wystąpienia poważnych działań niepożądanych lub znaczącego pogorszenia stanu sprawności pacjenta.</p>		<p>liczbą limfocytów) oraz liczbą płytek,</p> <p>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,</p> <p>c) badanie ogólne moczu;</p> <p>6) ocena zdarzeń niepożądanych.</p> <p>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.</p> <p><b>3. Monitorowanie programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
---	--	--

W razie wystąpienia przynajmniej jednego z następujących zdarzeń niepożądanych konieczne może być wstrzymanie dawki ipilimumabu:

- 1) jakiegokolwiek zdarzenie niepożądane stopnia  $\geq 2$  niezwiązane ze skórą (włącznie z irAE), z wyjątkiem nieprawidłowych wyników badań laboratoryjnych;
- 2) jakiegokolwiek nieprawidłowy wynik badania laboratoryjnego w stopniu  $\geq 3$ ;
- 3) jakiegokolwiek zdarzenie niepożądane stopnia  $\geq 3$  dotyczące skóry, niezależnie od związku przyczynowego.

Należy wznowić leczenie ipilimumabem, jeżeli nasilenie zdarzeń niepożądanych zmniejszy się do stopnia  $\leq 1$  a następnie powrócić do dawkowania do chwili podania wszystkich 4 dawek lub do 16 tygodni po pierwszej dawce, cokolwiek nastąpi wcześniej.

Następujące zdarzenia niepożądane związane z leczeniem wymagają trwałego przerwania leczenia ipilimumabem:

- 1) jakiegokolwiek zdarzenie niepożądane w stopniu  $\geq 3$  niezwiązane ze skórą, z wyjątkiem nieprawidłowych wyników badań laboratoryjnych;
- 2) jakiegokolwiek nieprawidłowy wynik badania laboratoryjnego stopnia  $\geq 4$  z wyjątkiem AST, ALT lub bilirubiny całkowitej;
- 3) aktywność AST lub ALT  $> 8$  GGN;
- 4) stężenie bilirubiny całkowitej  $> 5$  GGN;
- 5) dowolne inne zdarzenie niepożądane stopnia  $\geq 4$ ;
- 6) jakiegokolwiek ból oka lub zmniejszenie ostrości widzenia stopnia  $\geq 2$ , które nie reaguje na leczenie miejscowe i nie ulega poprawie do stopnia  $\leq 1$  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;

<ol style="list-style-type: none"><li>2) kobiety w ciąży lub karmiące piersią;</li><li>3) kobiety z dodatnim wynikiem testu ciążowego przy włączeniu do badania lub przed podaniem ipilimumabu;</li><li>4) chorzy przyjmujący jakiegokolwiek inne ogólnoustrojowe leczenie przeciwnowotworowe (w tym – jakiegokolwiek leczenie eksperymentalne);</li><li>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;</li><li>6) chorzy z potwierdzonym zakażeniem HIV, HBV lub HCV (niezależnie od skuteczności stosowanego leczenia przeciwwirusowego);</li><li>7) chorzy z innym współistniejącym nowotworem złośliwym (wyjątek – odpowiednio leczony rak podstawnokomórkowy lub płaskonabłonkowy skóry, rak powierzchniowy pęcherza lub rak szyjki macicy <i>in situ</i>);</li><li>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);</li><li>9) chorzy ze stanami zagrażającymi życiu, które wymagają podawania dużych dawek leków immunosupresyjnych oraz długotrwałego stosowania kortykosteroidów;</li><li>10) chorzy na czerniaka gałki ocznej.</li></ol>		
--	--	--

Załącznik B.60.

**LECZENIE CHOROBY GAUCHER'A TYPU I (ICD-10 E 75.2)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p>Świadczeniobiorców do leczenia kwalifikuje 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 świadczeniobiorcy oraz ocenę efektywności zastosowanej terapii.</p> <p><b>1. Kryteria kwalifikacji do leczenia welaglucerażą alfa:</b> Do programu kwalifikowani są świadczeniobiorcy ze stwierdzonym brakiem lub znacznym niedoborem aktywności enzymu <math>\beta</math>-glukocerebrozydazy w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzonym badaniem molekularnym. Refundowane jest leczenie świadczeniobiorców z typem I choroby. Nie jest refundowane leczenie świadczeniobiorców z asymptomatyczną (bezobjawową) postacią choroby Gaucher'a.</p> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie w przypadku leczenia welaglucerażą alfa</b> 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><b>3. Kryteria wyłączenia w przypadku leczenia welaglucerażą alfa:</b></p> <p>1) Wystąpienie objawów nadwrażliwości na welaglucerażą alfa;</p>	<p><b>1. Dawkowanie welagluceraży alfa:</b> Zalecana dawka leku wynosi 60 jednostek/kg i jest podawana co <math>14 \pm 3</math> dni. Dawka leku może być zmodyfikowana od 15 do 60 jednostek/kg podawane co <math>14 \pm 3</math> dni indywidualnie dla każdego pacjenta w oparciu o osiągnięte i utrzymane cele terapeutyczne. Maksymalna dawka leku wynosi 60 jednostek/kg podawana co <math>14 \pm 3</math> dni. Świadczeniobiorcy 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><b>1. Badania przy kwalifikacji do leczenia welaglucerażą alfa:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Stwierdzenie braku lub znacznego niedoboru aktywności enzymu <math>\beta</math>-glukocerebrozydazy w leukocytach lub fibroblastach skóry, potwierdzone badaniem molekularnym;</li> <li>2) Ocena miana przeciwciał przeciwko welaglucerażie alfa (nie jest badaniem obligatoryjnym);</li> <li>3) Morfologia krwi pełna, z rozmazem;</li> <li>4) Układ krzepnięcia;</li> <li>5) Próby wątrobowe: ALAT, AspAT, bilirubina;</li> <li>6) Stężenie fosfatazy alkalicznej;</li> <li>7) Stężenie witamin B<sub>12</sub>, E, D;</li> <li>8) Stężenie cholesterolu;</li> <li>9) Chitotriozydaza;</li> <li>10) USG jamy brzusznej, z oceną wielkości (z podaniem wymiarów) wątroby i śledziony;</li> <li>11) EKG;</li> <li>12) RTG płuc;</li> <li>13) Pomiary antropometryczne;</li> <li>14) Badanie densytometryczne kości (DXA) lub MRI kości długich;</li> <li>15) Ocena jakości życia SF 36;</li> <li>16) Konsultacja ortopedyczna;</li> <li>17) Konsultacja kardiologiczna.</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia welaglucerażą alfa</b></p> <p><b>2.1. Raz na 180 dni</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) Ocena miana przeciwciał przeciwko welaglucerażie alfa (nie jest badaniem obligatoryjnym; decyzja o konieczności wykonania badania podejmowana jest przez Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkich);</li> <li>2) Morfologia krwi pełna, z rozmazem;</li> <li>3) Układ krzepnięcia.</li> </ol>

<ul style="list-style-type: none"><li>2) Znaczna progresja choroby pojawiająca się pomimo podjętego leczenia;</li><li>3) Pacjenci z asymptomatyczną (bezobjawową) postacią choroby Gaucher'a;</li><li>4) Pacjenci z typem II i III choroby;</li><li>5) Dzieci poniżej 2 roku życia;</li><li>6) Brak współpracy pacjenta przy realizacji programu.</li></ul>		<p>Okresowej oceny skuteczności terapii dokonuje lekarz niezaangażowany w leczenie świadczeniobiorców z chorobą Gaucher'a.</p> <p><b>2.2. Co 365 dni</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) Chitotriozydaza;</li><li>2) USG jamy brzusznej, z oceną wielkości (z podaniem wymiarów) wątroby i śledziony;</li><li>3) EKG;</li><li>4) RTG płuc;</li><li>5) Pomiary antropometryczne (u dzieci do zakończenia fazy wzrostu);</li><li>6) Badanie densytometryczne kości (DXA) lub MRI kości długich;</li><li>7) Ocena jakości życia SF 36 (opcjonalnie);</li><li>8) Konsultacja ortopedyczna (opcjonalnie);</li><li>9) Konsultacja kardiologiczna (opcjonalnie).</li></ul> <p><b>3. Monitorowanie programu</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) Gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li><li>2) Uzupelnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) Przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ul>
---	--	---

Załącznik B.61.

**LECZENIE WCZESNODZIECIĘCEJ POSTACI CYSTYNOZY NEFROPATYCZNEJ (ICD-10 E 72.0)**

<b>ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO</b>		
<b>ŚWIADCZENIOBIORCY</b>	<b>SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE</b>	<b>BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU</b>
<p>Kwalifikacji chorych do terapii dokonuje Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkowych 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><b>1. Kryteria kwalifikacji:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) stężenie hemicystyny (cystyny) w leukocytach krwi obwodowej &gt; 2 nmol/mg białka komórkowego;</li> <li>2) aktualnie lub w wywiadzie cechy tubulopatii (tj. zespół Fanconi-de Toni-Debre) potwierdzające rozpoznanie cystynozy nefropatycznej.</li> </ol> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p><b>2. Określenie czasu leczenia w programie:</b></p> <p>Przedłużenie leczenia następuje co 6 miesięcy decyzją Zespołu Koordynacyjnego ds. Chorób Ultrazadkowych, na podstawie nadesłanej karty monitorowania terapii.</p> <p>Leczenie trwa do czasu podjęcia przez Zespół Koordynacyjny ds. Chorób Ultrazadkowych lub lekarza prowadzącego decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia.</p> <p><b>3. Kryteria wyłączenia:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) wystąpienie nadwrażliwości na cysteaminę lub substancje pomocnicze;</li> <li>2) wystąpienie objawów nietolerancji na cysteaminę, uniemożliwiające dalsze leczenie;</li> </ol>	<p><b>1. Dawkowanie:</b></p> <p>Zalecana dawka dobową cysteaminy u dzieci poniżej 12 lat wynosi 1,3 g/m<sup>2</sup> powierzchni ciała.</p> <p>U pacjentów powyżej 12 lat i o masie ciała powyżej 50 kg zalecana dawka dobową leku wynosi 2 g.</p> <p>Preparat podaje się doustnie, cztery razy na dobę, w równych dawkach podzielonych co 6h.</p> <p>Dawka początkowa powinna stanowić 1/4 do 1/6 zalecanej dawki i być stopniowo zwiększana przez okres 4-6 tygodni, w celu uniknięcia nietolerancji preparatu. W przypadkach określonych w Charakterystyce Produktu Leczniczego, dopuszcza się zwiększenie w/w dawki leku ale nie przekraczającej 1,95 g/m<sup>2</sup> powierzchni ciała/dobę.</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) stężenie hemicystyny (cystyny) w leukocytach krwi obwodowej;</li> <li>2) morfologia krwi;</li> <li>3) stężenie kreatyniny, karnityny, glukozy, cholesterolu, sodu, potasu, chloru, wapnia, magnezu fosforu, kwasu moczowego, aminokwasów, białka całkowitego, albumin, transaminaz (ASPART, ALAT) w surowicy krwi na czczo;</li> <li>4) stężenie kreatyniny, karnityny, glukozy, sodu, potasu, chloru, wapnia, magnezu, fosforu, aminokwasów, w dobowej zbiorce moczu;</li> <li>5) gazometria krwi żyłnej;</li> <li>6) analiza moczu;</li> <li>7) stężenie hormonów TSH, fT4;</li> <li>8) ocena parametrów rozwojowych: wysokość, masa ciała, powierzchnia ciała;</li> <li>9) USG jamy brzusznej;</li> <li>10) konsultacja nefrologiczna z oceną eGFR;</li> <li>11) konsultacja okulistyczna (badanie przedniego odcinka oka w lampie szczelinowej lub mikroskopem konfokalnym);</li> <li>12) konsultacja neurologiczna;</li> <li>13) konsultacja endokrynologiczna;</li> <li>14) konsultacja psychologiczna, u starszych dzieci z oceną ilorazu inteligencji;</li> <li>15) konsultacja pulmonologiczna z badaniem spirometrycznym u pacjentów &gt; 10 r.ż.;</li> <li>16) konsultacja dermatologiczna.</li> </ol> <p><b>2. Monitorowanie leczenia:</b></p>

<ul style="list-style-type: none"><li>3) znana nadwrażliwość na penicylaminę;</li><li>4) karmienie piersią;</li><li>5) ciąża;</li><li>6) rezygnacja pacjenta lub jego opiekunów prawnych;</li><li>7) znaczna progresja choroby, pojawiająca się pomimo zastosowanego leczenia.</li></ul>		<p><b>2.1 Raz na 90 dni</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) morfologia krwi;</li><li>2) stężenie kreatyniny, karnityny, glukozy, cholesterolu, sodu, potasu, chloru, wapnia, magnezu fosforu, aminokwasów w surowicy krwi na czczo;</li><li>3) stężenie kreatyniny, karnityny, glukozy, sodu, potasu, chloru, wapnia, magnezu, fosforu, aminokwasów, w dobowej zbiórce moczu;</li><li>4) gazometria krwi żyłnej;</li><li>5) analiza moczu;</li><li>6) ocena parametrów rozwojowych: wysokość, masa ciała, powierzchnia ciała;</li><li>7) stężenie hemicystyny (cystyny) w leukocytach krwi obwodowej;</li><li>8) konsultacja nefrologiczna z oceną eGFR;</li><li>9) konsultacja dermatologiczna.</li></ul> <p><b>2.2 Raz na 180 dni</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) stężenie hormonów TSH, fT4;</li><li>2) konsultacja okulistyczna (badanie przedniego odcinka oka w lampie szczelinowej lub mikroskopem konfokalnym).</li></ul> <p><b>2.3 Raz na 365 dni</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) USG jamy brzusznej;</li><li>2) konsultacja neurologiczna;</li><li>3) konsultacja endokrynologiczna;</li><li>4) konsultacja psychologiczna;</li><li>5) konsultacja gastrologiczna;</li><li>6) konsultacja pulmonologiczna z badaniem spirometrycznym u pacjentów &gt; 10 r.ż.</li></ul> <p><b>3. Monitorowanie programu:</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</li></ul>
--	--	---



		<ol style="list-style-type: none"><li>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</li><li>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</li></ol>
--	--	--

Załącznik B.62.

**LECZENIE PIERWOTNYCH NIEDOBORÓW ODPORNOŚCI (PNO) U PACJENTÓW DOROSŁYCH (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; D81.9; 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 83.8, D 83.9; D 89.9)**

ZAKRES ŚWIADCZENIA GWARANTOWANEGO		
ŚWIADCZENIOBIORCY	SCHEMAT DAWKOWANIA LEKÓW W PROGRAMIE	BADANIA DIAGNOSTYCZNE WYKONYWANE W RAMACH PROGRAMU
<p><b>Pacjent jest kwalifikowany do programu przez Zespół Koordynacyjny ds. Leczenia Pierwotnych Niedoborów Odporności powołany przez Prezesa Narodowego Funduszu Zdrowia.</b></p> <p><b>1. Kryteria włączenia do programu:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>rozpoznanie pierwotnego niedoboru odporności wymagającego (zgodnie z obowiązującymi kryteriami) terapii substytucyjnej z wykorzystaniem preparatów immunoglobulin (Ig), potwierdzone przez lekarza specjalistę immunologii klinicznej;</li> <li>wykluczenie innych przyczyn zaburzeń odporności;</li> <li>stężenie IgG poniżej dolnej granicy normy dla wieku (z wyjątkiem D80.3 i D80.6);</li> <li>wiek <math>\geq 18</math> lat.</li> </ol> <p>Kryteria kwalifikacji muszą być spełnione łącznie.</p> <p><b>2. Kryteria włączenia do programu pacjentów leczonych uprzednio w ramach programu lekowego lub w ramach jednorodnych grup pacjentów (JGP)</b></p> <p>Do programu włączani są również pacjenci, którzy uprzednio byli leczeni przetoczeniami immunoglobulin w ramach innego programu</p>	<p><b>1. Substancja czynna:</b> immunoglobulina ludzka normalna (Ig)</p> <p><b>2. Sposób podania:</b> dożylnie (IVIg) lub podskórnie (SCIg)</p> <p><b>3. Dawkowanie:</b></p> <p>Dawkowanie, sposób podania i wybór preparatu powinny być ustalone indywidualnie dla każdego pacjenta, w zależności od odpowiedzi na terapię, w aspekcie osiągnięcia odpowiednich parametrów laboratoryjnych oraz zadowalającego stanu klinicznego.</p> <p><b>IVIg</b> (podanie dożylnie) - dawka początkowa od 0,4 do 0,8 g/kg m.c. co 2-4 tygodnie, a następnie co najmniej 0,2 g/kg m.c. co 3-6 tygodni.</p> <p><b>SCIg</b> (podanie podskórne) - dawka początkowa od 0,1 do 0,15 g/kg m.c. w ciągu jednego tygodnia, a następnie dawki podtrzymujące w regularnych odstępach czasu tak, aby osiągnąć skumulowaną miesięczną dawkę rzędu co najmniej 0,2 g/kg m.c.</p> <p>Dawkowanie powinno prowadzić do osiągnięcia poziomu IgG w wysokości co najmniej 5,0 g/l (mierzonego w surowicy przed kolejnym podaniem - w przypadku IVIg lub podczas wizyt kontrolnych - w przypadku SCIg).</p> <p>Podanie podskórne może mieć miejsce w warunkach domowych.</p>	<p><b>1. Badania przy kwalifikacji:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>poziom IgG, IgA, IgM, IgE w surowicy krwi, ew. podklas IgG, w zależności od wskazań klinicznych;</li> <li>morfologia krwi z rozmazem;</li> <li>poziom glukozy w surowicy krwi;</li> <li>oznaczenie w żyłnej krwi obwodowej liczebności subpopulacji oraz ocena funkcji limfocytów, w zależności od wskazań klinicznych;</li> <li>ocena funkcji wątroby: poziom aminotransferazy alaninowej (AlAT), aminotransferazy asparaginianowej (AspAT), fosfatazy alkalicznej (ALP) oraz gamma-glutamylotranspeptydazy (GGTP);</li> <li>ocena funkcji nerek: ogólne badanie moczu, poziom kreatyniny w surowicy, ocena GFR;</li> <li>poziom białka C-reaktywnego (CRP);</li> <li>poziom dehydrogenazy mleczanowej (LDH);</li> <li>ocena wzrostu, masy ciała oraz ciśnienia tętniczego krwi;</li> <li>USG, RTG, TK lub MRI (w zależności od wskazań klinicznych): klatki piersiowej, zatok obocznych nosa lub czołowych, jamy brzusznej;</li> <li>badania wirusologiczne: HBs-antygen oraz diagnostyka HCV lub HIV metodą PCR;</li> </ol>

<p>lekowego lub w ramach JGP, pod warunkiem, że w chwili rozpoczęcia terapii substytucyjnej z wykorzystaniem Ig spełniali kryteria włączenia do programu.</p> <p>Jeżeli nie można ocenić, czy w chwili rozpoczęcia terapii substytucyjnej pacjenci spełniali kryteria włączenia do programu, to leczenie można kontynuować w ramach programu lekowego, pod warunkiem, że przeprowadzone badania lub ocena kliniczna pozwolą na potwierdzenie, że chory spełnia kryteria włączenia do programu.</p> <p><b>3. Określenie czasu leczenia w programie:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) terapia substytucyjna Ig pacjentów zakwalifikowanych do programu jest prowadzona do czasu podjęcia przez lekarza prowadzącego lub Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Pierwotnych Niedoborów Odporności decyzji o wyłączeniu świadczeniobiorcy z programu, zgodnie z kryteriami wyłączenia;</li> <li>2) możliwa jest, wynosząca do 6 miesięcy przerwa dotycząca substytucji Ig, niewymagająca ponownej kwalifikacji pacjenta do udziału w programie lekowym. Decyzje odnośnie długości przerwy podejmuje specjalista immunologii klinicznej, na podstawie stanu klinicznego pacjenta oraz wybranych parametrów laboratoryjnych oznaczanych w trakcie monitorowania leczenia;</li> <li>3) weryfikacja wskazań do dalszej terapii substytucyjnej za pomocą Ig u danego pacjenta jest przeprowadzana raz w roku przez lekarza specjalistę immunologii klinicznej.</li> </ol> <p><b>4. Kryteria wyłączenia:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) wystąpienie powikłań, stanowiących</li> </ol>	<p>W takiej sytuacji musi zostać rozpoczęte w warunkach szpitalnych, według następującego schematu:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) pacjent odbywa sześć wizyt w odstępach tygodniowych; przed każdą wizytą określany jest poziom IgG,</li> <li>2) wizyty pierwsza i druga: SCIG podaje personel medyczny,</li> <li>3) wizyty trzecia i czwarta: SCIG podaje personel medyczny we współpracy z pacjentem lub opiekunami prawnymi pacjenta,</li> <li>4) wizyty piąta i szósta: SCIG administruje samodzielnie pacjent lub opiekunowie prawni pacjenta pod nadzorem personelu medycznego,</li> <li>5) pacjent lub opiekunowie prawni pacjenta muszą być poinstruowani odnośnie sposobu używania pompy strzykawkowej, techniki podawania leku, prowadzenia dziennika leczenia oraz rozpoznawania działań niepożądanych i czynności, które należy podjąć w przypadku ich wystąpienia,</li> <li>6) pacjent otrzymuje preparaty SCIG (wraz z niezbędnym sprzętem medycznym umożliwiającym podanie preparatu i środkami zabezpieczającymi jałowość procedury) w ośrodku prowadzącym terapię PNO danego pacjenta,</li> <li>7) preparat do podawania podskórnego może być wydany dla celów terapii domowej na okres substytucji nie przekraczający 3 miesięcy.</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>12) badanie wirusologiczne EBV metodą PCR w zależności od wskazania klinicznego.</li> </ol> <p>W przypadku pacjentów nowo zakwalifikowanych do programu lekowego, lecz otrzymujących uprzednio terapię substytucyjną Ig, należy przeprowadzić badania diagnostyczne zgodnie z harmonogramem monitorowania w trakcie programu lekowego.</p> <p><b>2. Monitorowanie leczenia:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) poziom IgG (ew. podklas IgG, w zależności od wskazań klinicznych) w surowicy krwi, mierzony przed kolejnym podaniem IVIg lub wizytą kontrolną lub wydaniem kolejnej dawki preparatu (w przypadku SCIG), co 1-6 miesięcy oraz po przerwie w terapii substytucyjnej;</li> <li>2) liczebność subpopulacji limfocytów w żyłnej krwi obwodowej - w zależności od wskazań klinicznych;</li> <li>3) morfologia krwi z rozmazem, co 3-6 miesięcy;</li> <li>4) poziom glukozy we krwi, co 3-6 miesięcy;</li> <li>5) ocena funkcji wątroby: poziomy AlAT, AspAT, ALP oraz GGTP, co 3-6 miesięcy;</li> <li>6) ocena funkcji nerek: ogólne badanie moczu, poziom kreatyniny, GFR, co 3-6 miesięcy;</li> <li>7) poziom CRP, co 3-6 miesięcy;</li> <li>8) poziom LDH, co 3-6 miesięcy;</li> <li>9) masa ciała na każdej wizycie;</li> <li>10) ciśnienie krwi na każdej wizycie;</li> <li>11) USG, RTG, TK lub MRI: klatki piersiowej, zatok obocznych nosa lub czołowych, jamy brzusznej (rodzaj badania i częstość wykonywania zależą od wskazań klinicznych);</li> <li>12) badania wirusologiczne: HBs-antygen oraz diagnostyka HCV lub HIV metodą PCR, co 12 miesięcy lub wcześniej, w zależności od wskazań klinicznych lub w momencie wyłączenia z programu;</li> </ol>
---	--	---

<p>bezwzględne przeciwwskazanie do substytucyjnego leczenia Ig, stwierdzone przez lekarza specjalistę immunologii klinicznej potwierdzone przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Pierwotnych Niedoborów Odporności lub</p> <p>2) negatywna weryfikacja wskazań do dalszej terapii substytucyjnej za pomocą Ig u danego pacjenta przez lekarza specjalistę immunologii klinicznej potwierdzona przez Zespół Koordynacyjny do Spraw Leczenia Pierwotnych Niedoborów Odporności lub</p> <p>3) brak zgody pacjenta lub jego opiekuna prawnego na kontynuację udziału w programie lekowym.</p>		<p>13) badanie wirusologiczne EBV metoda PCR w zależności od wskazania klinicznego.</p> <p><b>3. Monitorowanie programu:</b></p> <p>1) gromadzenie w dokumentacji medycznej pacjenta danych dotyczących monitorowania leczenia i każdorazowe ich przedstawianie na żądanie kontrolerów Narodowego Funduszu Zdrowia;</p> <p>2) uzupełnienie danych zawartych w rejestrze (SMPT) dostępnym za pomocą aplikacji internetowej udostępnionej przez OW NFZ, z częstotliwością zgodną z opisem programu oraz na zakończenie leczenia;</p> <p>3) przekazywanie informacji sprawozdawczo-rozliczeniowych do NFZ: informacje przekazuje się do NFZ w formie papierowej lub w formie elektronicznej, zgodnie z wymaganiami opublikowanymi przez Narodowy Fundusz Zdrowia.</p>
---	--	--

## 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	2014-07-01	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	2014-07-01	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	2014-09-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	172,80	181,44	181,44	C.68.b.	bezpłatne	0 zł
4	Acidum zoledronicum	Acidum zoledronicum medac, roztwór do infuzji, 4 mg/100 ml	1 but. a 100 ml	4037353014305	2014-09-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	172,80	181,44	181,44	C.68.b.	bezpłatne	0 zł
5	Acidum zoledronicum	Desinobon, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909991009250	2014-07-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	172,80	181,44	181,44	C.68.b.	bezpłatne	0 zł
6	Acidum zoledronicum	Fayton, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909991016197	2014-07-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	172,80	181,44	181,44	C.68.b.	bezpłatne	0 zł
7	Acidum zoledronicum	Fayton, roztwór do infuzji, 4 mg/100 ml	1 fiol. (100 ml)	5909991078577	2014-07-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	172,80	181,44	181,44	C.68.b.	bezpłatne	0 zł
8	Acidum zoledronicum	Osporil, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909991028145	2014-07-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	172,80	181,44	181,44	C.68.b.	bezpłatne	0 zł
9	Acidum zoledronicum	Symdronic, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909991009281	2014-07-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	186,84	196,18	181,44	C.68.b.	bezpłatne	0 zł
10	Acidum zoledronicum	Zoledronic acid Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. a 5 ml	5909990975730	2014-05-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	257,04	269,89	181,44	C.68.b.	bezpłatne	0 zł
11	Acidum zoledronicum	Zoledronic acid Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	4 fiol. a 5 ml	5909990975747	2014-05-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	1 028,16	1 079,57	725,76	C.68.b.	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	181,44	C.68.a.	bezpłatne	0 zł
13	Acidum zoledronicum	Zoledronic Acid Polpharma, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909991015299	2014-07-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	172,80	181,44	181,44	C.68.b.	bezpłatne	0 zł
14	Acidum zoledronicum	Zoledronic acid Sandoz, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909991027766	2014-07-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	178,20	187,11	181,44	C.68.b.	bezpłatne	0 zł
15	Acidum zoledronicum	Zoledronic Acid Teva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909990967506	2014-07-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	181,44	190,51	181,44	C.68.b.	bezpłatne	0 zł
16	Acidum zoledronicum	Zoledronic acid Zentiva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909991041779	2014-07-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	172,80	181,44	181,44	C.68.b.	bezpłatne	0 zł
17	Acidum zoledronicum	Zomikos, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/5 ml	1 fiol. (5 ml)	5909990948994	2014-07-01	2 lata	1117.0, bisfosfoniany - kwas zoledronowy	178,20	187,11	181,44	C.68.b.	bezpłatne	0 zł
18	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	C.72.	bezpłatne	0 zł
19	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
20	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
21	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
22	Asparaginasum	Asparaginase 5000 medac, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 5000 j.m.	5 fiol.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
23	Azacidinidum	Vidaza 25mg/ml, proszek do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 25 mg/ml	1 fiol.	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
24	Bendamustinum hydrochloridum	Levact, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 2,5 mg/ml	5 fiol. a 25 mg	5909990802210	2013-07-01/2014-05-01	2 lata	1115.0, Bendamustyna	1 620,00	1 701,00	1 701,00	C.67.a.; C.67.b.; C.67.c.	bezpłatne	0 zł
25	Bendamustinum hydrochloridum	Levact, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 2,5 mg/ml	5 fiol. a 100 mg	5909990802234	2013-07-01/2014-05-01	2 lata	1115.0, Bendamustyna	6 480,00	6 804,00	6 804,00	C.67.a.; C.67.b.; C.67.c.	bezpłatne	0 zł
26	Bicalutamidum	Bicalutamide Accord, tabl. powł., 50 mg	28 szt.	5909990851188	2014-07-01	2 lata	1002.0, Bicalutamidum	28,62	30,05	30,05	C.2.	bezpłatne	0 zł
27	Bicalutamidum	Bicalutamide Accord, tabl. powł., 50 mg	84 szt.	5909990851256	2014-07-01	2 lata	1002.0, Bicalutamidum	114,48	120,20	120,20	C.2.	bezpłatne	0 zł
28	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	68,04	C.2.	bezpłatne	0 zł
29	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
30	Bicalutamidum	BINABIC, tabl. powł., 50 mg	28 tabl.	5909990696963	2012-11-01	2 lata	1002.0, Bicalutamidum	75,60	79,38	68,04	C.2.	bezpłatne	0 zł
31	Bicalutamidum	Binabic, tabl. powł., 150 mg	28 tabl.	5909990697427	2014-05-01	2 lata	1002.0, Bicalutamidum	194,40	204,12	204,12	C.2.	bezpłatne	0 zł
32	Bleomycini sulphas	Bleomedac, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 15000 IU/fiolkę	1 fiol.a 10 ml	5909990946983	2014-07-01	2 lata	1003.0, Bleomycinum	97,20	102,06	102,06	C.3.	bezpłatne	0 zł
33	Busulfanum	Myleran, tabl. powł., 2 mg	100 szt.	5909990277926	2014-07-01	2 lata	1101.0, Busulfanum	1 105,92	1 161,22	1 161,22	C.4.	bezpłatne	0 zł
34	Calcii folinas	Calcium folinate Actavis, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 10 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909990885077	2014-07-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	27,00	28,35	28,35	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
35	Calcii folinas	Calcium folinate Actavis, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 10 mg/ml	5 fiol.a 10 ml	5909990885084	2014-07-01	2 lata	1093.0, pochodne i sole kwasu folinowego	135,00	141,75	141,75	C.0.02.	bezpłatne	0 zł
36	Calcii folinas	Calciumfolinat-Ebewe, roztwór do wstrzykiwań, 0,01 g/ml	1 fiol.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
37	Calcii folinas	Calciumfolinat-Ebewe, roztwór do wstrzykiwań, 0,01 g/ml	1 fiol.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
38	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
39	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
40	Calcii folinas	Calciumfolinat-Ebewe, roztwór do wstrzykiwań, 200 mg	1 fiol. 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
41	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
42	Calcii folinas	Calciumfolinat-Ebewe, roztwór do wstrzykiwań, 0,01 g/ml	1 fiol. 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
43	Calcii folinas	Leucovorin Ca Teva, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml	1 fiol.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
44	Calcii folinas	Leucovorin Ca Teva, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml	1 fiol.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
45	Calcii folinas	Leucovorin Ca Teva, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml	1 fiol.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
46	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
47	Capecitabinum	Cantaloda, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991066154	2014-09-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	166,86	175,20	175,20	C.5.	bezpłatne	0 zł
48	Capecitabinum	Cantaloda, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991066161	2014-09-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 112,40	1 168,02	1 168,02	C.5.	bezpłatne	0 zł
49	Capecitabinum	Capecitabine Accord, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5055565707531	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	183,60	192,78	176,90	C.5.	bezpłatne	0 zł
50	Capecitabinum	Capecitabine Accord, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5055565707548	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 223,64	1 284,82	1 179,36	C.5.	bezpłatne	0 zł
51	Capecitabinum	Capecitabine Accord, tabl. powł., 300 mg	60 szt.	5055565709153	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	367,20	385,56	353,81	C.5.	bezpłatne	0 zł
52	Capecitabinum	Capecitabine Actavis, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991003456	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	183,60	192,78	176,90	C.5.	bezpłatne	0 zł
53	Capecitabinum	Capecitabine Actavis, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991003463	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 231,20	1 292,76	1 179,36	C.5.	bezpłatne	0 zł
54	Capecitabinum	Capecitabine Adamed, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991072971	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	183,60	192,78	176,90	C.5.	bezpłatne	0 zł
55	Capecitabinum	Capecitabine Adamed, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991072988	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 188,00	1 247,40	1 179,36	C.5.	bezpłatne	0 zł
56	Capecitabinum	Capecitabine Fresenius Kabi, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991050580	2014-05-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	162,00	170,10	170,10	C.5.	bezpłatne	0 zł
57	Capecitabinum	Capecitabine Fresenius Kabi, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991050597	2014-05-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 026,00	1 077,30	1 077,30	C.5.	bezpłatne	0 zł
58	Capecitabinum	Capecitabine Glenmark, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991004699	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 166,40	1 224,72	1 179,36	C.5.	bezpłatne	0 zł
59	Capecitabinum	Capecitabine Glenmark, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991004736	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	174,96	183,71	176,90	C.5.	bezpłatne	0 zł
60	Capecitabinum	Capecitabine medac, tabl. powł., 150 mg	60 tabl.	4037353015395	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	174,96	183,71	176,90	C.5.	bezpłatne	0 zł
61	Capecitabinum	Capecitabine medac, tabl. powł., 300 mg	28 tabl.	4037353015401	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	163,30	171,47	165,11	C.5.	bezpłatne	0 zł
62	Capecitabinum	Capecitabine medac, tabl. powł., 500 mg	120 tabl.	4037353015418	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 166,40	1 224,72	1 179,36	C.5.	bezpłatne	0 zł
63	Capecitabinum	Capecitabine Polpharma, tabl. powł., 150 mg	60 tabl.	5909991015657	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	174,96	183,71	176,90	C.5.	bezpłatne	0 zł
64	Capecitabinum	Capecitabine Polpharma, tabl. powł., 500 mg	120 tabl.	5909991015695	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 166,40	1 224,72	1 179,36	C.5.	bezpłatne	0 zł
65	Capecitabinum	Capecitabine Sandoz, tabl. powł., 500 mg	120 tabl.	5907626702606	2014-05-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	939,60	986,58	986,58	C.5.	bezpłatne	0 zł
66	Capecitabinum	Capecitabine Sandoz, tabl. powł., 150 mg	60 tabl.	5909991069094	2014-05-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	140,94	147,99	147,99	C.5.	bezpłatne	0 zł
67	Capecitabinum	Capecitabine Teva, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909990958184	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	172,80	181,44	176,90	C.5.	bezpłatne	0 zł
68	Capecitabinum	Capecitabine Teva, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909990958191	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 152,00	1 209,60	1 179,36	C.5.	bezpłatne	0 zł
69	Capecitabinum	Capecitabine Zentiva, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991055073	2014-05-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	167,40	175,77	175,77	C.5.	bezpłatne	0 zł
70	Capecitabinum	Capecitabine Zentiva, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991055080	2014-05-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 112,40	1 168,02	1 168,02	C.5.	bezpłatne	0 zł
71	Capecitabinum	Capecitalox, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5902020926399	2014-07-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	108,00	113,40	113,40	C.5.	bezpłatne	0 zł
72	Capecitabinum	Capecitalox, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5902020926405	2014-07-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	756,00	793,80	793,80	C.5.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
73	Capecitabinum	Coloxet, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991013646	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	189,00	198,45	176,90	C.5.	bezpłatne	0 zł
74	Capecitabinum	Coloxet, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991013783	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 260,00	1 323,00	1 179,36	C.5.	bezpłatne	0 zł
75	Capecitabinum	Ecansya, tabl. powł., 150 mg	60 tabl.	5909991011079	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	175,50	184,28	176,90	C.5.	bezpłatne	0 zł
76	Capecitabinum	Ecansya, tabl. powł., 300 mg	60 tabl.	5909991011147	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	351,00	368,55	353,81	C.5.	bezpłatne	0 zł
77	Capecitabinum	Ecansya, tabl. powł., 500 mg	120 tabl.	5909991011239	2014-03-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 170,00	1 228,50	1 179,36	C.5.	bezpłatne	0 zł
78	Capecitabinum	Symlođa, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991000448	2014-05-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	171,72	180,31	176,90	C.5.	bezpłatne	0 zł
79	Capecitabinum	Symlođa, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991000455	2014-05-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 150,20	1 207,71	1 179,36	C.5.	bezpłatne	0 zł
80	Capecitabinum	Vopecidex, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991034047	2014-05-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	151,20	158,76	158,76	C.5.	bezpłatne	0 zł
81	Capecitabinum	Vopecidex, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991034139	2014-05-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 004,40	1 054,62	1 054,62	C.5.	bezpłatne	0 zł
82	Capecitabinum	Xalvobin, tabl. powł., 150 mg	60 szt.	5909991017651	2014-05-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	151,20	158,76	158,76	C.5.	bezpłatne	0 zł
83	Capecitabinum	Xalvobin, tabl. powł., 500 mg	120 szt.	5909991017699	2014-05-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	939,60	986,58	986,58	C.5.	bezpłatne	0 zł
84	Capecitabinum	Xeloda, tabl. powł., 150 mg	60 tabl.	5909990893416	2014-07-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	168,48	176,90	176,90	C.5.	bezpłatne	0 zł
85	Capecitabinum	Xeloda, tabl. powł., 500 mg	120 tabl.	5909990893515	2014-07-01	2 lata	1006.0, Capecitabinum	1 123,20	1 179,36	1 179,36	C.5.	bezpłatne	0 zł
86	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	14,67	C.6.	bezpłatne	0 zł
87	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	44,00	C.6.	bezpłatne	0 zł
88	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
89	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	176,00	C.6.	bezpłatne	0 zł
90	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
91	Carboplatinum	Carboplatin - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg	1 fiol.a 5 ml	5909990450015	2014-07-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	21,60	22,68	14,67	C.6.	bezpłatne	0 zł
92	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	44,00	C.6.	bezpłatne	0 zł
93	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	132,00	C.6.	bezpłatne	0 zł
94	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	176,00	C.6.	bezpłatne	0 zł
95	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
96	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	14,67	C.6.	bezpłatne	0 zł
97	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	44,00	C.6.	bezpłatne	0 zł
98	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
99	Carboplatinum	Carboplatin Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol.a 60 ml	5909990851058	2014-07-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	167,56	175,94	175,94	C.6.	bezpłatne	0 zł
100	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	132,00	C.6.	bezpłatne	0 zł



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
101	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	14,67	C.6.	bezpłatne	0 zł
102	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	44,00	C.6.	bezpłatne	0 zł
103	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	176,00	C.6.	bezpłatne	0 zł
104	Carboplatinum	Carboplatin Pfizer, roztwór do wstrzykiwań, 10 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990477418	2014-07-01	2 lata	1005.0, Carboplatinum	24,84	26,08	14,67	C.6.	bezpłatne	0 zł
105	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	44,00	C.6.	bezpłatne	0 zł
106	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
107	Chlorambucilum	Leukeran, tabl. powł., 2 mg	25 tabl.	5909990345618	2014-07-01	2 lata	1099.0, Chlorambucilum	241,48	253,55	253,55	C.8.	bezpłatne	0 zł
108	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
109	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
110	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
111	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
112	Cisplatinum	Cisplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909991069698	2014-05-01	2 lata	1008.0, Cisplatinum	8,96	9,41	9,41	C.11.	bezpłatne	0 zł
113	Cisplatinum	Cisplatin Actavis, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol.a 50 ml	5909991069704	2014-05-01	2 lata	1008.0, Cisplatinum	42,12	44,23	44,23	C.11.	bezpłatne	0 zł
114	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
115	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
116	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
117	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
118	Cisplatinum	Cisplatinum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol.a 25 ml	5909990838752	2014-07-01	2 lata	1008.0, Cisplatinum	20,52	21,55	21,55	C.11.	bezpłatne	0 zł
119	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
120	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
121	Cladribinum	Biodribin, roztwór do infuzji, 10 mg	1 fiol.a 10 ml	5909990713417	2014-07-01	2 lata	1009.0, Cladribinum	493,34	518,01	518,01	C.12.	bezpłatne	0 zł
122	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
123	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
124	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
125	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
126	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
127	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
128	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
129	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
130	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
131	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
132	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
133	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
134	Cytarabinum	Cytosar, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 100 mg	1 amp. (+1 rozp.)	5909990154715	2014-07-01	2 lata	1011.1, Cytarabinum	11,03	11,58	11,58	C.14.	bezpłatne	0 zł
135	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
136	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
137	Cytarabinum	DepoCyte, zawiesina do wstrzykiwań, 50 mg	1 fiol.a 5 ml	5909990219278	2014-07-01	2 lata	1011.2, Cytarabinum depocyte	6 318,00	6 633,90	6 633,90	C.15.	bezpłatne	0 zł
138	Dacarbazinum	Dacarbazin Teva, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji, 100 mg	10 fiol.a 100 mg	5909990466924	2014-07-01	2 lata	1012.0, Dacarbazinum	196,73	206,57	162,76	C.16.	bezpłatne	0 zł
139	Dacarbazinum	Dacarbazin Teva, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji, 200 mg	10 fiol.a 200 mg	5909990467020	2014-07-01	2 lata	1012.0, Dacarbazinum	310,07	325,57	325,52	C.16.	bezpłatne	0 zł
140	Dacarbazinum	Detimedac 100 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 100 mg	10 fiol. po 100 mg	5909991029500	2013-07-01	2 lata	1012.0, Dacarbazinum	155,03	162,78	162,76	C.16.	bezpłatne	0 zł
141	Dacarbazinum	Detimedac 1000 mg, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg	1 fiol. po 1000 mg	5909991029807	2013-07-01	2 lata	1012.0, Dacarbazinum	155,03	162,78	162,76	C.16.	bezpłatne	0 zł
142	Dacarbazinum	Detimedac 200 mg, proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji, 200 mg	10 fiol. po 200 mg	5909991029609	2013-07-01	2 lata	1012.0, Dacarbazinum	310,07	325,57	325,52	C.16.	bezpłatne	0 zł
143	Dacarbazinum	Detimedac 500 mg, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 500 mg	1 fiol. po 500 mg	5909991029708	2013-07-01	2 lata	1012.0, Dacarbazinum	77,50	81,38	81,38	C.16.	bezpłatne	0 zł
144	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 500 µg/ml	1 wstrz. 1 ml	5909990340330	2014-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropoezę - darbepoetyna	3 402,00	3 572,10	3 572,10	C.0.03.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
145	Darbepoetinum alfa	Aranesp, roztwór do wstrzykiwań, 500 µg/ml	1 amp.-strz.a 1 ml	5909990739035	2014-07-01	2 lata	1043.1, czynniki stymulujące erytropozę - darbepoetyna	3 402,00	3 572,10	3 572,10	C.0.03.	bezpłatne	0 zł
146	Docetaxelum	Camitotic, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 1 ml	5909990810987	2014-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	71,28	74,84	74,84	C.19.	bezpłatne	0 zł
147	Docetaxelum	Camitotic, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 4 ml	5909990810994	2014-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	147,96	155,36	155,36	C.19.	bezpłatne	0 zł
148	Docetaxelum	Camitotic, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 7 ml	5909990811007	2014-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	1 474,29	1 548,00	1 548,00	C.19.	bezpłatne	0 zł
149	Docetaxelum	Docetaxel - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol.a 2 ml	5909990777006	2014-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	237,60	249,48	249,48	C.19.	bezpłatne	0 zł
150	Docetaxelum	Docetaxel - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol.a 8 ml	5909990777020	2014-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	972,00	1 020,60	1 020,60	C.19.	bezpłatne	0 zł
151	Docetaxelum	Docetaxel - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol.a 16 ml	5909990850280	2014-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	1 047,60	1 099,98	1 099,98	C.19.	bezpłatne	0 zł
152	Docetaxelum	Docetaxel Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 1 ml	5909990994557	2013-03-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	59,40	62,37	62,37	C.19.	bezpłatne	0 zł
153	Docetaxelum	Docetaxel Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 4 ml	5909990994564	2013-03-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	226,80	238,14	238,14	C.19.	bezpłatne	0 zł
154	Docetaxelum	Docetaxel Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 8 ml	5909990994601	2013-03-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	453,60	476,28	476,28	C.19.	bezpłatne	0 zł
155	Docetaxelum	Docetaxel Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol.a 2 ml	5909990786466	2014-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	59,40	62,37	62,37	C.19.	bezpłatne	0 zł
156	Docetaxelum	Docetaxel Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol.a 8 ml	5909990786473	2014-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	237,60	249,48	249,48	C.19.	bezpłatne	0 zł
157	Docetaxelum	Docetaxel Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol.a 16 ml	5909990786480	2014-07-01	2 lata	1013.0, Docetaxelum	475,20	498,96	498,96	C.19.	bezpłatne	0 zł
158	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
159	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
160	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
161	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
162	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
163	Doxorubicinum	Adriblastina PFS, roztwór do wstrzykiwań, 2 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990471010	2014-07-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	10,93	11,48	9,07	C.20.	bezpłatne	0 zł
164	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
165	Doxorubicinum	Adriblastina R.D., proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 10 mg	1 fiol.liof. (+ rozp. 5 ml)	5909990235612	2014-07-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	10,93	11,48	9,07	C.20.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
166	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
167	Doxorubicinum	Caelyx, koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji, 2 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909990983018	2014-05-01	2 lata	1014.3, Doxorubicinum liposomanum pegylatum	1 836,00	1 927,80	1 927,80	C.22.	bezpłatne	0 zł
168	Doxorubicinum	Doxorubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji, 10 mg	1 fiol.a 5 ml	5909990429011	2014-07-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	8,64	9,07	9,07	C.20.	bezpłatne	0 zł
169	Doxorubicinum	Doxorubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji, 50 mg	1 fiol.a 25 ml	5909990429028	2014-07-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	43,20	45,36	45,36	C.20.	bezpłatne	0 zł
170	Doxorubicinum	Doxorubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol.a 50 ml	5909990614837	2014-07-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	86,40	90,72	90,72	C.20.	bezpłatne	0 zł
171	Doxorubicinum	Doxorubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji, 200 mg	1 fiol.a 100 ml	5909990614844	2014-07-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	172,80	181,44	181,44	C.20.	bezpłatne	0 zł
172	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
173	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
174	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
175	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
176	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
177	Doxorubicinum	Doxorubicinum Accord, koncentrat do sporządzenia 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
178	Doxorubicinum	Doxorubicinum Accord, koncentrat do sporządzenia 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
179	Doxorubicinum	Doxorubicinum Accord, koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji, 2 mg/ml	1 fiol.a 100 ml	5909990851409	2014-07-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	135,00	141,75	141,75	C.20.	bezpłatne	0 zł
180	Doxorubicinum	Doxorubicinum Accord, koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji, 2 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909991030599	2014-07-01	2 lata	1014.1, Doxorubicinum	17,28	18,14	18,14	C.20.	bezpłatne	0 zł
181	Doxorubicinum	Myocet, proszek, dyspersja i rozpuszczalnik do sporządzenia koncentratu dyspersji do infuzji (proszek i składniki do sporządzenia 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	2014-07-01/2014-01-01	2 lata	1014.2, Doxorubicinum liposomanum nonpegylatum	4 212,00	4 422,60	4 422,60	C.21.a.; C.21.b.	bezpłatne	0 zł
182	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
183	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
184	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
185	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
186	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
187	Epirubicini hydrochloridum	Epirubicin - Ebewe, koncentrat do sporządzenia 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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
188	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
189	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
190	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
191	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
192	Epirubicini hydrochloridum	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909990796380	2014-07-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	61,56	64,64	64,64	C.23.	bezpłatne	0 zł
193	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
194	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
195	Epirubicini hydrochloridum	Epirubicin Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 2 mg/ml	1 fiol.a 50 ml	5909991029869	2014-07-01	2 lata	1015.0, Epirubicinum	185,76	195,05	195,05	C.23.	bezpłatne	0 zł
196	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
197	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
198	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
199	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
200	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
201	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
202	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
203	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
204	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
205	Epoetinum beta	NeoRecomon, roztwór do wstrzykiwań, 30000 j.m.	1 amp.-strz.	5909990007134	2014-07-01	2 lata	1043.0, czynniki stymulujące erytropoezę	1 026,00	1 077,30	1 077,30	C.0.05.	bezpłatne	0 zł
206	Etoposidum	Etoposid - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 50 mg	1 fiol.a 2,5 ml	5909990776016	2014-07-01	2 lata	1016.0, Etoposidum	12,96	13,61	8,51	C.24.	bezpłatne	0 zł
207	Etoposidum	Etoposid - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol.a 5 ml	5909990776115	2014-07-01	2 lata	1016.0, Etoposidum	21,60	22,68	17,01	C.24.	bezpłatne	0 zł
208	Etoposidum	Etoposid - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg	1 fiol.a 10 ml	5909990776214	2014-07-01	2 lata	1016.0, Etoposidum	43,20	45,36	34,02	C.24.	bezpłatne	0 zł
209	Etoposidum	Etoposid - Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 400 mg	1 fiol.a 20 ml	5909990776313	2014-07-01	2 lata	1016.0, Etoposidum	86,40	90,72	68,04	C.24.	bezpłatne	0 zł
210	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
211	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
212	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
213	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
214	Filgrastimum	Nivestim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 12 mln j./0,2 ml	5 amp.-strz.a 0,2 ml	5909990904747	2014-07-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	248,40	260,82	260,82	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
215	Filgrastimum	Nivestim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j.m./0,5 ml	5 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990904778	2014-07-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	594,00	623,70	623,70	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
216	Filgrastimum	Nivestim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j.m./0,5 ml	5 amp.-strz.a 0,5 ml	5909990904808	2014-07-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	972,00	1 020,60	1 020,60	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
217	Filgrastimum	Tevagastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j.m./0,5 ml	1 amp.-strz.a 0,5 ml z osł. zabezp. igłę	5909990739387	2014-01-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	129,98	136,48	136,48	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
218	Filgrastimum	Tevagastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j.m./0,5 ml	5 amp.-strz. z osł. zabezp. igłę	5909990739394	2014-07-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	650,65	683,18	683,18	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
219	Filgrastimum	Tevagastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 30 mln j.m./0,5 ml	10 amp.-strz. z osł. zabezp. igłę	5909990739400	2014-07-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	1 301,29	1 366,35	1 366,35	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
220	Filgrastimum	Tevagastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j.m./0,8 ml	1 amp.-strz.a 0,8 ml z osł. zabezp. igłę	5909990739448	2014-01-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	214,36	225,08	225,08	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
221	Filgrastimum	Tevagastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j.m./0,8 ml	5 amp.-strz. z osł. zabezp. igłę	5909990739455	2014-07-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	1 071,90	1 125,50	1 125,50	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
222	Filgrastimum	Tevagastim, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 48 mln j.m./0,8 ml	10 amp.-strz. z osł. zabezp. igłę	5909990739462	2014-07-01	2 lata	1045.0, czynniki stymulujące granulopoezę	2 143,80	2 250,99	2 250,99	C.0.06.	bezpłatne	0 zł
223	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
224	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
225	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
226	Fludarabini phosphas	Fludara Oral, tabl. powł., 10 mg	15 tabl.	5909991183318	2014-07-01	2 lata	1017.2, Fludarabinum p.o.	1 247,81	1 310,20	1 310,20	C.25.	bezpłatne	0 zł
227	Fludarabini phosphas	Fludara Oral, tabl. powł., 10 mg	20 tabl.	5909991183325	2014-07-01	2 lata	1017.2, Fludarabinum p.o.	1 663,74	1 746,93	1 746,93	C.25.	bezpłatne	0 zł
228	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
229	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
230	Fluorouracilum	5 Fluorouracil - Ebewe, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 1000 mg	1 fioł.a 20 ml	5909990450633	2014-07-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	14,57	15,30	15,30	C.26.	bezpłatne	0 zł
231	Fluorouracilum	5 Fluorouracil - Ebewe, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 250 mg	5 amp.a 5 ml	5909990450657	2014-07-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	18,21	19,12	19,12	C.26.	bezpłatne	0 zł
232	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
233	Fluorouracilum	Fluorouracil 500 medac, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909990477814	2014-01-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	7,56	7,94	7,94	C.26.	bezpłatne	0 zł
234	Fluorouracilum	Fluorouracil 5000 medac, roztwór do wstrzykiwań, 50 mg/ml	1 fiol.a 100 ml	5909990478019	2014-01-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	72,85	76,49	76,49	C.26.	bezpłatne	0 zł
235	Fluorouracilum	Fluorouracil Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 50 mg/ml	1 fiol. a 5 ml	5909990774777	2013-03-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	3,53	3,71	3,71	C.26.	bezpłatne	0 zł
236	Fluorouracilum	Fluorouracil Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 50 mg/ml	1 fiol. a 10 ml	5909990774784	2013-03-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	7,34	7,71	7,71	C.26.	bezpłatne	0 zł
237	Fluorouracilum	Fluorouracil Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 50 mg/ml	1 fiol. a 20 ml	5909990774791	2013-03-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	14,15	14,86	14,86	C.26.	bezpłatne	0 zł
238	Fluorouracilum	Fluorouracil Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 50 mg/ml	1 fiol. a 100 ml	5909990774807	2013-03-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	70,25	73,76	73,76	C.26.	bezpłatne	0 zł
239	Fluorouracilum	Fluorouracil Accord, roztwór do wstrzykiwań lub infuzji, 50 mg/ml	1 fiol.a 50 ml	5909990900961	2014-07-01	2 lata	1018.0, Fluorouracilum	34,56	36,29	36,29	C.26.	bezpłatne	0 zł
240	Fulvestrantum	Faslodex, roztwór do wstrzykiwań, 250 mg/5 ml	2 amp.-strz.a 5 ml+2 igły z syst.osł.	5909990768875	2014-07-01	2 lata	1019.0, Fulvestrant	2 700,00	2 835,00	2 835,00	C.27.	bezpłatne	0 zł
241	Gemcitabinum	Gembin, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 0,04 g/ml	1 fiol.a 25 ml	5909990832941	2014-01-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	170,50	179,03	104,33	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
242	Gemcitabinum	Gembin, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 0,04 g/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990832958	2014-01-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	36,78	38,62	20,87	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
243	Gemcitabinum	Gembin, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 0,04 g/ml	1 fiol.a 50 ml	5909990832965	2014-01-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	372,60	391,23	208,66	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
244	Gemcitabinum	Gemcit, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 38 mg/ml	1 fiol.a 10 ml	5909990775200	2014-07-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	19,44	20,41	20,41	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
245	Gemcitabinum	Gemcit, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 38 mg/ml	1 fiol.a 50 ml	5909990775224	2014-07-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	69,12	72,58	72,58	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
246	Gemcitabinum	Gemcit, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 38 mg/ml	1 fiol.a 2 g	5909990818143	2014-07-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	135,00	141,75	141,75	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
247	Gemcitabinum	Gemcitabine Accord, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg	1 fiol.	5909990765577	2014-07-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	18,36	19,28	19,28	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
248	Gemcitabinum	Gemcitabine Accord, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg	1 fiol.	5909990765584	2014-07-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	70,20	73,71	73,71	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
249	Gemcitabinum	Gemcitabine Accord, proszek do sporządzania roztworu do infuzji, 2000 mg	1 fiol.	5909990924868	2014-07-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	124,20	130,41	130,41	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
250	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
251	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
252	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
253	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
254	Gemcitabinum	Gemcitabinum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg/ml	1 fiol.a 15 ml	5909990976096	2014-07-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	140,40	147,42	147,42	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
255	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
256	Gemcitabinum	Gemliquin, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg	1 fiol.a 20 ml	5909990770052	2014-01-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	37,80	39,69	20,87	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
257	Gemcitabinum	Gemliquin, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg	1 fiol.a 100 ml	5909990770076	2014-01-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	189,00	198,45	104,33	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
258	Gemcitabinum	Gemsol, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 200 mg	1 fiol.a 5 ml	5909990870998	2014-01-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	37,80	39,69	20,87	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
259	Gemcitabinum	Gemsol, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1000 mg	1 fiol.a 25 ml	5909990871032	2014-01-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	189,00	198,45	104,33	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
260	Gemcitabinum	Gemsol, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 2000 mg	1 fiol.a 50 ml	5909990871049	2014-01-01	2 lata	1020.0, Gemcitabinum	378,00	396,90	208,66	C.28.a.	bezpłatne	0 zł
261	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
262	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
263	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
264	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
265	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
266	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
267	Ifosfamidum	Holoxan, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 1 g	1 fiol.	5909990241118	2014-07-01	2 lata	1023.0, Ifosfamidum	120,42	126,44	126,44	C.31.	bezpłatne	0 zł
268	Ifosfamidum	Holoxan, proszek do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań, 2 g	1 fiol.	5909990241217	2014-07-01	2 lata	1023.0, Ifosfamidum	217,62	228,50	228,50	C.31.	bezpłatne	0 zł
269	Imatinibum	Glivec, tabl. powł., 100 mg	60 tabl.	5909990001057	2014-07-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	4 488,00	4 712,40	1 134,00	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
270	Imatinibum	Glivec, tabl. powł., 400 mg	30 tabl.	5909990001071	2014-07-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	8 975,99	9 424,79	2 268,00	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
271	Imatinibum	Imakrebin, tabl. powł., 100 mg	60 szt.	5909991041151	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	3 024,00	3 175,20	1 134,00	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
272	Imatinibum	Imakrebin, tabl. powł., 400 mg	30 szt.	5909991041236	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	6 048,00	6 350,40	2 268,00	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
273	Imatinibum	Imatenil, tabl. powł., 100 mg	60 szt.	5909991050047	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	2 467,80	2 591,19	1 134,00	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
274	Imatinibum	Imatenil, tabl. powł., 400 mg	30 szt.	5909991050085	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	4 936,68	5 183,51	2 268,00	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
275	Imatinibum	Imatinib Actavis, kaps. twarde, 100 mg	120 szt.	5909991072445	2014-03-01/2014-09-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	3 132,00	3 288,60	2 268,00	C.70.a.; C.70.b.; C.70.c.	bezpłatne	0 zł
276	Imatinibum	Imatinib Apotex, tabl. powł., 400 mg	30 tabl.	5909991135102	2014-09-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	3 159,00	3 316,95	2 268,00	C.70.a.; C.70.b.; C.70.c.	bezpłatne	0 zł
277	Imatinibum	Imatinib medac, kaps. twarde, 100 mg	60 szt.	4037353015463	2014-07-01/2014-09-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	1 080,00	1 134,00	1 134,00	C.70.a.; C.70.b.; C.70.c.	bezpłatne	0 zł
278	Imatinibum	Imatinib medac, kaps. twarde, 400 mg	30 szt.	4037353015470	2014-07-01/2014-09-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	2 160,00	2 268,00	2 268,00	C.70.a.; C.70.b.; C.70.c.	bezpłatne	0 zł
279	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	1 134,00	C.70.a.	bezpłatne	0 zł
280	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	2 268,00	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł



1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
281	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	1 134,00	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
282	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	2 268,00	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
283	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	1 134,00	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
284	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	2 268,00	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
285	Imatinibum	Leutipol, tabl. powł., 100 mg	60 tabl.	5909991091828	2014-07-01/2014-09-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	1 512,00	1 587,60	1 134,00	C.70.a.; C.70.b.; C.70.c.	bezpłatne	0 zł
286	Imatinibum	Leutipol, tabl. powł., 400 mg	30 tabl.	5909991091880	2014-07-01/2014-09-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	3 024,00	3 175,20	2 268,00	C.70.a.; C.70.b.; C.70.c.	bezpłatne	0 zł
287	Imatinibum	Meaxin, tabl. powł., 100 mg	60 tabl.	5909991053895	2014-01-01/2014-07-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	2 106,00	2 211,30	1 134,00	C.70.a.; C.70.b.; C.70.c.	bezpłatne	0 zł
288	Imatinibum	Meaxin, tabl. powł., 400 mg	30 tabl.	5909991053963	2014-01-01/2014-07-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	4 266,00	4 479,30	2 268,00	C.70.a.; C.70.b.; C.70.c.	bezpłatne	0 zł
289	Imatinibum	Nibix, kaps. twarde, 100 mg	60 szt.	5909991051181	2014-01-01/2014-09-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	1 566,00	1 644,30	1 134,00	C.70.a.; C.70.b.; C.70.c.	bezpłatne	0 zł
290	Imatinibum	Nibix, kaps. twarde, 400 mg	30 szt.	5909991051259	2014-01-01/2014-09-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	3 132,00	3 288,60	2 268,00	C.70.a.; C.70.b.; C.70.c.	bezpłatne	0 zł
291	Imatinibum	Telux, kaps., 100 mg	60 szt.	5909991061098	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	2 970,00	3 118,50	1 134,00	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
292	Imatinibum	Telux, kaps., 400 mg	30 szt.	5909991061128	2014-01-01	2 lata	1064.1, Imatynib -2	5 940,00	6 237,00	2 268,00	C.70.a.; C.70.b.	bezpłatne	0 zł
293	Interferonum alfa-2a	Roferon-a, roztwór do wstrzykiwań, 3 mln j.m./0,5 ml	1 strzyk.a 0,5 ml (+igła)	5909990465118	2014-07-01/2014-09-01	2 lata	1024.2, Interferonum alfa recombinatum 2a	47,52	49,90	49,90	C.33.a.; C.33.b.	bezpłatne	0 zł
294	Interferonum alfa-2a	Roferon-a, roztwór do wstrzykiwań, 6 mln j.m./0,5 ml	1 strzyk.a 0,5 ml (+igła)	5909990465316	2014-07-01/2014-09-01	2 lata	1024.2, Interferonum alfa recombinatum 2a	95,04	99,79	99,79	C.33.a.; C.33.b.	bezpłatne	0 zł
295	Interferonum alfa-2a	Roferon-a, roztwór do wstrzykiwań, 9 mln j.m./0,5 ml	1 strzyk.a 0,5 ml (+igła)	5909990465415	2014-07-01/2014-09-01	2 lata	1024.2, Interferonum alfa recombinatum 2a	142,56	149,69	149,69	C.33.a.; C.33.b.	bezpłatne	0 zł
296	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	2014-07-01	2 lata	1024.3, Interferonum alfa recombinatum 2b	302,10	317,21	317,21	C.34.	bezpłatne	0 zł
297	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	2014-07-01	2 lata	1024.3, Interferonum alfa recombinatum 2b	503,49	528,66	528,66	C.34.	bezpłatne	0 zł
298	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Campto, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł.a 15 ml	5909990645060	2014-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	1 965,96	2 064,26	2 064,26	C.35.a.; C.35.b.	bezpłatne	0 zł
299	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Campto, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł.a 2 ml	5909990645176	2014-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	237,39	249,26	249,26	C.35.a.; C.35.b.	bezpłatne	0 zł
300	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Campto, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł.a 5 ml	5909990645183	2014-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	651,02	683,57	683,57	C.35.a.; C.35.b.	bezpłatne	0 zł
301	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan Fresenius, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł.a 2 ml	5909990739059	2014-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	20,44	21,46	21,46	C.35.a.; C.35.b.	bezpłatne	0 zł
302	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan Fresenius, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł.a 5 ml	5909990739066	2014-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	47,19	49,55	49,55	C.35.a.; C.35.b.	bezpłatne	0 zł
303	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan Fresenius, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł.a 25 ml	5909990911172	2014-05-01/2014-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	267,84	281,23	281,23	C.35.a.; C.35.b.	bezpłatne	0 zł
304	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan Fresenius, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł.a 15 ml	5909990962600	2014-05-01/2014-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	160,92	168,97	168,97	C.35.a.; C.35.b.	bezpłatne	0 zł
305	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fioł.a 2 ml	5909990766482	2014-01-01/2014-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	37,80	39,69	39,69	C.35.a.; C.35.b.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
306	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990766499	2014-01-01/2014-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	75,60	79,38	79,38	C.35.a.; C.35.b.	bezpłatne	0 zł
307	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 20 mg/ml	1 fiol.a 15 ml	5909990766505	2014-01-01/2014-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	189,00	198,45	198,45	C.35.a.; C.35.b.	bezpłatne	0 zł
308	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan-Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 40 mg	1 fiol.a 2 ml	5909990871056	2014-01-01/2014-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	36,18	37,99	37,99	C.35.a.; C.35.b.	bezpłatne	0 zł
309	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan-Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol.a 5 ml	5909990871087	2014-01-01/2014-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	81,00	85,05	85,05	C.35.a.; C.35.b.	bezpłatne	0 zł
310	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan-Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 150 mg	1 fiol.a 7,5 ml	5909990871124	2014-01-01/2014-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	129,60	136,08	136,08	C.35.a.; C.35.b.	bezpłatne	0 zł
311	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan-Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 300 mg	1 fiol.a 15 ml	5909990871155	2014-01-01/2014-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	253,80	266,49	266,49	C.35.a.; C.35.b.	bezpłatne	0 zł
312	Irinotecani hydrochloridum trihydricum	Irinotecan-Ebewe, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 500 mg	1 fiol.a 25 ml	5909990871162	2014-01-01/2014-07-01	2 lata	1025.0, Irinotecanum	426,60	447,93	447,93	C.35.a.; C.35.b.	bezpłatne	0 zł
313	Isotretinoinum	Isoderm, kaps. miękkie, 10 mg	30 kaps.	5909990864409	2014-07-01	2 lata	1097.0, Isotretinoinum	43,20	45,36	45,36	C.36.	bezpłatne	0 zł
314	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	2 810,50	C.37.	bezpłatne	0 zł
315	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
316	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
317	Lanreotidum	Somatuline PR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 30 mg	1 fiol.s.subs. (+zest.)	5909990420711	2014-07-01	2 lata	1026.0, analogi somatostatyny	1 611,36	1 691,93	1 691,93	C.37.	bezpłatne	0 zł
318	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	3 173,07	3 331,72	3 331,72	C.0.13.	bezpłatne	0 zł
319	Melphalanum	Alkeran, tabl. powł., 2 mg	25 tabl.	5909990283514	2014-07-01	2 lata	1098.0, Melphalanum	292,05	306,65	306,65	C.39.	bezpłatne	0 zł
320	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
321	Mesnum	Uromitexan, roztwór do wstrzykiwań, 100 mg/ml	15 amp.a 4 ml	5909990265831	2014-07-01	2 lata	1046.0, Mesnum	201,10	211,16	211,16	C.0.08.	bezpłatne	0 zł
322	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
323	Methotrexatum	Methotrexat - Ebewe, tabl., 2,5 mg	50 tabl.	5909990453726	2014-07-01	2 lata	1028.3, Methotrexatum p.o	8,09	8,49	8,49	C.41.	bezpłatne	0 zł
324	Methotrexatum	Methotrexat - Ebewe, tabl., 5 mg	50 tabl.	5909990453825	2014-07-01	2 lata	1028.3, Methotrexatum p.o	16,18	16,99	16,99	C.41.	bezpłatne	0 zł
325	Methotrexatum	Methotrexat - Ebewe, tabl., 10 mg	50 tabl.	5909990453924	2014-07-01	2 lata	1028.3, Methotrexatum p.o	32,36	33,98	33,98	C.41.	bezpłatne	0 zł
326	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
327	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
328	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
329	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
330	Mitotatum	Lysodren, tabl., 500 mg	100 tabl.	5909990335237	2014-07-01	2 lata	1030.0, Mitotatum	2 754,00	2 891,70	2 891,70	C.43.	bezpłatne	0 zł
331	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
332	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
333	Octreotidum	Sandostatin LAR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 30 mg	1 fiol., amp.-strz. z rozp. 2,5 ml	5909990459513	2014-07-01	2 lata	1026.0, analogi somatostatyny	5 241,24	5 503,30	5 503,30	C.45.	bezpłatne	0 zł
334	Octreotidum	Sandostatin LAR, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań, 20 mg	1 fiol., amp.-strz. z rozp. 2,5 ml	5909990459612	2014-07-01	2 lata	1026.0, analogi somatostatyny	3 736,80	3 923,64	3 923,64	C.45.	bezpłatne	0 zł
335	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	2 268,00	C.45.	bezpłatne	0 zł
336	Ondansetronum	Atossa, tabl. powł., 8 mg	10 tabl.	5909990744510	2014-07-01	2 lata	1047.2, ondansetronum p.o.	35,64	37,42	37,42	C.0.09.	bezpłatne	0 zł
337	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
338	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
339	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
340	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
341	Ondansetronum	Setronon, tabl. powł., 8 mg	10 tabl.	5909990994717	2014-07-01	2 lata	1047.2, ondansetronum p.o.	35,64	37,42	37,42	C.0.09.	bezpłatne	0 zł
342	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
343	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
344	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
345	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
346	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
347	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
348	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
349	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
350	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
351	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
352	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
353	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
354	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
355	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

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
356	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
357	Paclitaxelum	Paclitaxel Kabi, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol.a 16,7 ml	5909990874361	2014-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	52,92	55,57	55,57	C.47.	bezpłatne	0 zł
358	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
359	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
360	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
361	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
362	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
363	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
364	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
365	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
366	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
367	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
368	Paclitaxelum	Paclitaxelum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol.a 25 ml	5909991037086	2014-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	88,56	92,99	92,99	C.47.	bezpłatne	0 zł
369	Paclitaxelum	Paclitaxelum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol.a 100 ml	5909991037093	2014-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	303,48	318,65	318,65	C.47.	bezpłatne	0 zł
370	Paclitaxelum	Paclitaxelum TEVA, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 szt. - 1 fiol.a 300 mg	5909990422463	2014-09-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	453,60	476,28	476,28	C.47.	bezpłatne	0 zł
371	Paclitaxelum	Paclitaxelum Teva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol.a 30 mg	5909991060619	2014-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	54,00	56,70	56,70	C.47.	bezpłatne	0 zł
372	Paclitaxelum	Paclitaxelum Teva, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol.a 100 mg	5909991060633	2014-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	162,00	170,10	170,10	C.47.	bezpłatne	0 zł
373	Paclitaxelum	Sindaxel, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol.a 50 ml	5909990668878	2014-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	399,60	419,58	419,58	C.47.	bezpłatne	0 zł
374	Paclitaxelum	Sindaxel, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990976010	2014-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	42,12	44,23	44,23	C.47.	bezpłatne	0 zł
375	Paclitaxelum	Sindaxel, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol.a 16,67 ml	5909990976027	2014-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	139,32	146,29	146,29	C.47.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
376	Paclitaxelum	Sindaxel, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 6 mg/ml	1 fiol.a 43,33 ml	5909990976034	2014-07-01	2 lata	1032.0, Paclitaxelum	843,48	885,65	885,65	C.47.	bezpłatne	0 zł
377	Pegasparagasum	Oncaspar, roztwór do wstrzykiwań i infuzji, 750 j.m./ml	1 fiol.a 5 ml	5909990950812	2014-07-01	2 lata	1033.0, Pegasparagasum	5 130,00	5 386,50	5 386,50	C.48.	bezpłatne	0 zł
378	Pegfilgrastimum	Neulasta, roztwór do wstrzykiwań, 6 mg/0,6 ml	1 amp.-strz.a 0,6 ml (z zab.igly)	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
379	Pemetreksedum	Alimta 100 mg, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol.a 100 mg	5909990080205	2014-07-01	2 lata	1034.0, Pemetreksed	764,10	802,31	802,31	C.49.	bezpłatne	0 zł
380	Pemetreksedum	Alimta 500 mg, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 500 mg	1 fiol.a 500 mg	5909990009664	2014-07-01	2 lata	1034.0, Pemetreksed	3 822,12	4 013,23	4 013,23	C.49.	bezpłatne	0 zł
381	Plerixaforum	Mozobil, roztwór do wstrzykiwań, 20 mg/ml	1 fiol.a 1,2 ml	5909990728473	2014-05-01	2 lata	1126.0, Pteryksafor	25 142,40	26 399,52	26 399,52	C.71.	bezpłatne	0 zł
382	Posaconazolum	Noxafil, zawiesina doustna, 40 mg/ml	105 ml	5909990335244	2014-05-01/2014-09-01	2 lata	1125.0, Leki p-grzybicze - pochodne triazolu - posaconazol	2 539,47	2 666,44	2 666,44	C.0.14.a.; C.0.14.b.	bezpłatne	0 zł
383	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
384	Rituximabum	MabThera, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 100 mg	2 fiol.a 10 ml	5909990418817	2014-07-01	2 lata	1035.0, Rituximabum	2 445,01	2 567,26	2 567,26	C.51.	bezpłatne	0 zł
385	Rituximabum	MabThera, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 500 mg	1 fiol.a 50 ml	5909990418824	2014-07-01	2 lata	1035.0, Rituximabum	6 112,52	6 418,15	6 418,15	C.51.	bezpłatne	0 zł
386	Tamoxifenum	Nolvadex D, tabl. powł., 20 mg	30 tabl.	5909990127412	2014-01-01	2 lata	1036.0, Tamoxifenum	17,28	18,14	18,14	C.52.	bezpłatne	0 zł
387	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
388	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.	bezpłatne	0 zł
389	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.	bezpłatne	0 zł
390	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.	bezpłatne	0 zł
391	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.	bezpłatne	0 zł
392	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.	bezpłatne	0 zł
393	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.	bezpłatne	0 zł
394	Temozolomidum	Temodal, kaps. twarde, 20 mg	5 kaps.	5909990672158	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	218,16	229,07	147,19	C.64.	bezpłatne	0 zł
395	Temozolomidum	Temodal, kaps. twarde, 100 mg	5 kaps.	5909990672172	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 090,80	1 145,34	735,97	C.64.	bezpłatne	0 zł
396	Temozolomidum	Temodal, kaps. twarde, 250 mg	5 kaps.	5909990672196	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	2 727,00	2 863,35	1 839,93	C.64.	bezpłatne	0 zł
397	Temozolomidum	Temodal, kaps. twarde, 140 mg	5 kaps.	5909990672219	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 527,12	1 603,48	1 030,36	C.64.	bezpłatne	0 zł
398	Temozolomidum	Temodal, kaps. twarde, 180 mg	5 kaps.	5909990672233	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 963,44	2 061,61	1 324,75	C.64.	bezpłatne	0 zł
399	Temozolomidum	Temodal, kaps. twarde, 5 mg	5 kaps.	5909990716999	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	54,54	57,27	36,80	C.64.	bezpłatne	0 zł
400	Temozolomidum	Temomedac, kaps. twarde, 5 mg	5 kaps.	4037353009967	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	35,64	37,42	36,80	C.64.	bezpłatne	0 zł
401	Temozolomidum	Temomedac, kaps. twarde, 20 mg	5 kaps.	4037353009974	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	140,40	147,42	147,19	C.64.	bezpłatne	0 zł
402	Temozolomidum	Temomedac, kaps. twarde, 100 mg	5 kaps.	4037353009981	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	700,92	735,97	735,97	C.64.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
403	Temozolomidum	Temomedac, kaps. twarde, 140 mg	5 kaps.	4037353009998	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	972,00	1 020,60	1 020,60	C.64.	bezpłatne	0 zł
404	Temozolomidum	Temomedac, kaps. twarde, 180 mg	5 kaps.	4037353010000	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 080,00	1 134,00	1 134,00	C.64.	bezpłatne	0 zł
405	Temozolomidum	Temomedac, kaps. twarde, 250 mg	5 kaps.	4037353010017	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 500,12	1 575,13	1 575,13	C.64.	bezpłatne	0 zł
406	Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 5 mg	5 szt.	5909990805082	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	24,30	25,52	25,52	C.64.	bezpłatne	0 zł
407	Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 20 mg	5 szt.	5909990805105	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	97,20	102,06	102,06	C.64.	bezpłatne	0 zł
408	Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 100 mg	5 szt.	5909990805136	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	466,56	489,89	489,89	C.64.	bezpłatne	0 zł
409	Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 140 mg	5 szt.	5909990805150	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	680,40	714,42	714,42	C.64.	bezpłatne	0 zł
410	Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 180 mg	5 szt.	5909990805174	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	874,80	918,54	918,54	C.64.	bezpłatne	0 zł
411	Temozolomidum	Temostad, kaps. twarde, 250 mg	5 szt.	5909990805198	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 215,00	1 275,75	1 275,75	C.64.	bezpłatne	0 zł
412	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.	bezpłatne	0 zł
413	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.	bezpłatne	0 zł
414	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.	bezpłatne	0 zł
415	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.	bezpłatne	0 zł
416	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.	bezpłatne	0 zł
417	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.	bezpłatne	0 zł
418	Temozolomidum	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 5 mg	but. (5 szt.)	5909991054687	2013-11-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	35,91	37,71	36,80	C.64.	bezpłatne	0 zł
419	Temozolomidum	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 20 mg	but. (5 szt.)	5909991054724	2013-11-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	143,64	150,82	147,19	C.64.	bezpłatne	0 zł
420	Temozolomidum	Temozolomide Polpharma, kaps. twarde, 100 mg	but. (5 szt.)	5909991054823	2013-11-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	718,20	754,11	735,97	C.64.	bezpłatne	0 zł
421	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	1 030,36	C.64.	bezpłatne	0 zł
422	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	1 324,75	C.64.	bezpłatne	0 zł
423	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	1 839,93	C.64.	bezpłatne	0 zł
424	Temozolomidum	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 5 mg	5 kaps. (but.)	5909990744701	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	35,64	37,42	36,80	C.64.	bezpłatne	0 zł
425	Temozolomidum	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 20 mg	5 kaps. (but.)	5909990744725	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	118,80	124,74	124,74	C.64.	bezpłatne	0 zł
426	Temozolomidum	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 100 mg	5 kaps. (but.)	5909990744749	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	626,40	657,72	657,72	C.64.	bezpłatne	0 zł
427	Temozolomidum	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 140 mg	5 kaps. (but.)	5909990744763	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	864,00	907,20	907,20	C.64.	bezpłatne	0 zł
428	Temozolomidum	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 180 mg	5 kaps. (but.)	5909990744787	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 080,00	1 134,00	1 134,00	C.64.	bezpłatne	0 zł
429	Temozolomidum	Temozolomide Teva, kaps. twarde, 250 mg	5 kaps. (but.)	5909990746057	2014-07-01	2 lata	1080.0, Temozolomidum	1 512,00	1 587,60	1 587,60	C.64.	bezpłatne	0 zł
430	Thiotepa	Tepadina, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 15 mg	1 fiol.	5909990893546	2014-07-01	2 lata	1037.0, Thiotepa	577,80	606,69	551,12	C.55.	bezpłatne	0 zł
431	Thiotepa	Tepadina, proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji, 100 mg	1 fiol.	5909990893553	2014-07-01	2 lata	1037.0, Thiotepa	3 499,20	3 674,16	3 674,16	C.55.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
432	Tioguaninum	Lanvis, tabl., 40 mg	25 tabl.	5909990185214	2014-07-01	2 lata	1100.0, Tioguaninum	677,70	711,59	711,59	C.56.	bezpłatne	0 zł
433	Topotecanum	Hycantin, 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
434	Topotecanum	Hycantin, 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
435	Topotecanum	Hycantin, 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
436	Topotecanum	Hycantin, 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
437	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
438	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	544,32	C.57.2	bezpłatne	0 zł
439	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
440	Topotecanum	Topotecan Hospira, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 4 mg/4 ml	5 fiol.a 4 ml	5909990904297	2014-07-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	1 593,00	1 672,65	1 672,65	C.57.2	bezpłatne	0 zł
441	Topotecanum	Topotecan medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol.a 1 ml	5909990924660	2014-07-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	78,30	82,22	82,22	C.57.2	bezpłatne	0 zł
442	Topotecanum	Topotecan medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol.a 2 ml	5909990924677	2014-07-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	156,60	164,43	164,43	C.57.2	bezpłatne	0 zł
443	Topotecanum	Topotecan medac, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol.a 4 ml	5909990924684	2014-07-01	2 lata	1038.1, Topotecanum inj.	313,20	328,86	328,86	C.57.2	bezpłatne	0 zł
444	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	680,40	C.57.2	bezpłatne	0 zł
445	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
446	Topotecanum	Topotecanum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol. 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
447	Topotecanum	Topotecanum Accord, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 1 mg/ml	1 fiol. 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
448	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
449	Vinblastini sulfas	Vinblastin-Richter, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 5 mg	10 fiol.s.subs. (+ rozp.)	5909990117321	2014-01-01	2 lata	1040.0, Vinblastinum	216,00	226,80	226,80	C.60.	bezpłatne	0 zł
450	Vincristini sulfas	Vincristine Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml	1 fiol.a 1 ml	5909990669493	2014-07-01	2 lata	1041.0, Vincristinum	25,92	27,22	27,22	C.61.	bezpłatne	0 zł
451	Vincristini sulfas	Vincristine Teva, roztwór do wstrzykiwań, 1 mg/ml	1 fiol.a 5 ml	5909990669523	2014-07-01	2 lata	1041.0, Vincristinum	125,28	131,54	131,54	C.61.	bezpłatne	0 zł
452	Vincristini sulfas	Vincristin-Richter, proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań, 1 mg	10 fiol.s.subs. (+ rozp.)	5909990117413	2014-01-01	2 lata	1041.0, Vincristinum	259,20	272,16	272,16	C.61.	bezpłatne	0 zł
453	Vinorelbinum	Navelbine, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	10 fiol.a 1 ml	5909990173617	2014-01-01	2 lata	1042.1, Vinorelbinum inj	648,00	680,40	612,36	C.63.	bezpłatne	0 zł

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14
454	Vinorelbinum	Navelbine, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	10 fiol.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
455	Vinorelbinum	Navelbine, kaps. miękkie, 20 mg	1 kaps.	5909990945016	2014-07-01	2 lata	1042.2, Vinorelbinum p.o.	174,59	183,32	183,32	C.63.	bezpłatne	0 zł
456	Vinorelbinum	Navelbine, kaps. miękkie, 30 mg	1 kaps.	5909990945115	2014-07-01	2 lata	1042.2, Vinorelbinum p.o.	261,88	274,97	274,97	C.63.	bezpłatne	0 zł
457	Vinorelbinum	Navirel, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	10 fiol.a 1 ml	5909990573325	2014-01-01	2 lata	1042.1, Vinorelbinum inj	745,20	782,46	612,36	C.63.	bezpłatne	0 zł
458	Vinorelbinum	Navirel, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	10 fiol.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
459	Vinorelbinum	Neocitec, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol.po 1 ml	5909990668045	2013-07-01	2 lata	1042.1, Vinorelbinum inj	64,80	68,04	61,24	C.63.	bezpłatne	0 zł
460	Vinorelbinum	Neocitec, koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji, 10 mg/ml	1 fiol.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	<b>DARBEPOETIN ALFA</b>	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**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ</b>
1	APREPITANTUM	WCZESNE ALBO OPÓŹNIONE WYMIOTY U OSÓB DOROSŁYCH ZWIĄZANE Z SILNIE EMETOGENNĄ CHEMIOTERAPIĄ Z ZASTOSOWANIEM CISPLATYNY W DAWCE >70 MG/M <sup>2</sup> – PROFILAKTYKA

Załącznik C.0.13.

**LIPEGFILGRASTIMUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ</b>
1	LIPEGFILGRASTIMUM	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI

Załącznik C.0.14.a.

**POSACONAZOLUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ</b>
<b>1</b>	<b>POSACONAZOLUM</b>	ZAPOBIEGANIE INWAZYJNYM ZAKAŻENIOM GRZYBICZYM U PACJENTÓW Z OSTRĄ BIAŁACZKĄ SZPIKOWĄ LUB ZESPOŁEM MIELODYSPLASTYCZNYM OTRZYMUJĄCYCH CHEMIOTERAPIĘ MOGĄCĄ POWODOWAĆ DŁUGOTRWAŁĄ NEUTROPENIĘ I U KTÓRYCH JEST DUŻE RYZYKO ROZWOJU INWAZYJNYCH ZAKAŻEŃ GRZYBICZYCH

Załącznik C.0.14.b.

**POSACONAZOLUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ</b>
<b>1</b>	<b>POSACONAZOLUM</b>	– OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA WYSOKIEGO RYZYKA U DZIECI PONIŻEJ 18 ROKU ŻYCIA; – NAWRÓT OSTREJ BIAŁACZKI LIMFOBLASTYCZNEJ U DZIECI PONIŻEJ 18 ROKU ŻYCIA; – NAWRÓT OSTREJ BIAŁACZKI SZPIKOWEJ U DZIECI PONIŻEJ 18 ROKU ŻYCIA;

## 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 (HYPOPARYNX)
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	MIEŚSAK 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	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
242	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
243	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
244	BLEOMYCIN SULPHATE	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
245	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
246	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
247	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
248	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
249	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
250	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
251	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C90.0	SZPICZAK MNOGI
252	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNOKOMÓRKOWA
253	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
254	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
255	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
256	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
257	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
258	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
259	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
260	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
261	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
262	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
263	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
264	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
265	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
266	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
267	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
268	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	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	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
323	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
324	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
325	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
326	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
327	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
328	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
329	<b>BLEOMYCIN SULPHATE</b>	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 WEWNĄTRZWYDZIELNICZA 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 OBREBIE 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 ZAOTRZEWNEJ 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 PĘCHERZA 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	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
435	CARBOPLATINUM	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
436	CARBOPLATINUM	C91.2	PODOSTRA 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	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
444	CARBOPLATINUM	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
445	CARBOPLATINUM	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
446	CARBOPLATINUM	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
447	CARBOPLATINUM	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
448	CARBOPLATINUM	C92.5	OSTRA 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	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
453	CARBOPLATINUM	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
454	CARBOPLATINUM	C93.2	PODOSTRA 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	PRZĘLYK
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, NADNAMIOTOWE
628	CARBOPLATINUM	D33.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
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, NADNAMIAOTOWE
694	CARBOPLATINUM	D43.1	MÓZG, PODNAMIAOTOWE
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	KŁĘBEK 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 ZAOTRZEWNOWA
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 LANGERHANSA 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	NIEOKREŚLONA 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 FALDU 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 PĘCHERZYKA 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	NIEZRÓZNICOWANY (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 PLAZMATYCZNOKOMÓRKOWA
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, PĘCHERZYK 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	PRZELYK
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, NADNAMIOTOWE
662	CISPLATINUM	D33.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
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	SZYSZYNKI
740	CISPLATINUM	D44.6	KLĘBEK 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 LANGERHANSA 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 WEWNĄTRZWDZIELNICZA 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	SZYSZYŃKA
355	CYKLOPHOSPHAMIDUM	C75.4	KŁĘBEK 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	KŁATKA 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 KŁATKI 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	PRZEŁYK
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	WYSPIY 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 KLATKI PIERSIOWEJ
573	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D15.0	GRASICA
574	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D15.1	SERCE
575	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D15.2	SRÓDPIERSIE
576	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D15.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
577	CYKLOPHOSPHAMIDUM	D15.9	NIEOKREŚLONE NARZĄDY KLATKI 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 PLAZMATYCZNOKOMÓRKOWA
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	MIĘSAK 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	PRAWDZIWIY 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 INDZIEJ
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	MIEŚAK 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 WEWNĄTRZWYDZIELNICZA 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 PRZYAORTOWE 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 ODDECHOWEGO 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, NADNAMIAOTOWE
621	DACARBAZINUM	D33.1	MÓZG, PODNAMIAOTOWE
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, PĘCZERZYK 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	PĘCHERZ 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	SZYSZYNKA

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 INDZIEJ
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 SKROBIOWATYCH
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
24	DOCETAXELUM	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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
51	DOCETAXELUM	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY
52	DOCETAXELUM	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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 FALDU 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
78	DOCETAXELUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
79	DOCETAXELUM	C16.0	WPUST
80	DOCETAXELUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
89	DOCETAXELUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
90	DOCETAXELUM	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
91	DOCETAXELUM	C34.2	PŁAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
92	DOCETAXELUM	C34.3	PŁAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
93	DOCETAXELUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
94	DOCETAXELUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
95	DOCETAXELUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
96	DOCETAXELUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
97	DOCETAXELUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
98	DOCETAXELUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
99	DOCETAXELUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
100	DOCETAXELUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
101	DOCETAXELUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
102	DOCETAXELUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
103	DOCETAXELUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
104	DOCETAXELUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
105	DOCETAXELUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
106	DOCETAXELUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
107	DOCETAXELUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
108	DOCETAXELUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
109	DOCETAXELUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
110	DOCETAXELUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
111	DOCETAXELUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
112	DOCETAXELUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
113	DOCETAXELUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
114	DOCETAXELUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
115	DOCETAXELUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
116	DOCETAXELUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
117	DOCETAXELUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO



Załącznik C.20.

**DOXORUBICINUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C02.4	MIGDALEK JĘZYKOWY
18.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22.	<b>DOXORUBICINUM</b>	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 (PODNIEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIEBIENNO-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.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
103.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
104.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
105.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C18.0	JELITO ŚLEPE
106.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
107.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
108.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
109.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
110.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE
111.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
112.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C18.7	ESICA
113.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
114.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
115.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
116.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
117.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
118.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
119.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C21.1	KANAŁ ODBYTU
120.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C21.2	STREFA KLOAKOGENNA
121.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
122.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
123.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
124.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
125.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
126.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
127.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
128.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
129.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
130.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C23	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZYKA ŻÓLCIOWEGO
131.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C24	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI DRÓG ŻÓLCIOWYCH
132.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C24.0	ZEWNĄTRZĄTROBOWE DROGI ŻÓLCIOWE
133.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C24.1	BRODAWKA WIĘKSZA DWUNASTNICY VATERA
134.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C24.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DRÓG ŻÓLCIOWYCH
135.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C24.9	DROGI ŻÓLCIOWE, NIEOKREŚLONE
136.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
137.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
138.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C25.1	TRZON TRZUSTKI
139.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C25.2	OGON TRZUSTKI
140.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
141.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZ WYDZIELNICZA TRZUSTKI
142.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
143.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
144.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
145.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
146.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
147.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C26.1	ŚLEDZIONA
148.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
149.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C26.9	CZĘŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
150.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C30	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAMY NOSOWEJ I UCHA ŚRODKOWEGO
151.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C30.0	JAMA NOSOWA
152.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C30.1	UCHO ŚRODKOWE
153.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C31	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZATOK PRZYNOSOWYCH
154.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C31.0	ZATOKA SZCZĘKOWA
155.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C31.1	KOMÓRKI SITOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
156.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C31.2	ZATOKA CZOŁOWA
157.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C31.3	ZATOKA KLINOWA
158.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C31.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ZATOK PRZYNOSOWYCH
159.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C31.9	ZATOKA PRZYNOSOWA, NIEOKREŚLONA
160.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
161.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
162.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C34.1	PLĄT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
163.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C34.2	PLĄT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
164.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C34.3	PLĄT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
165.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
166.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
167.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C37	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRASICY
168.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
169.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C38.0	SERCE
170.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
171.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
172.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
173.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C38.4	OPLUCNA
174.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
175.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C39	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
176.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C39.0	GÓRNA CZĘŚĆ DRÓG ODDECHOWYCH, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
177.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C39.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW WNETRZA KLATKI PIERSIOWEJ
178.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C39.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE W OBRĘBIE UKŁADU ODDECHOWEGO
179.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
180.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
181.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
182.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
183.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
184.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
185.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
186.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
187.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
188.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C41.1	ŻUCHWA
189.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
190.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
191.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
192.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
193.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
194.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
195.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
196.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
197.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
198.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
199.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
200.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
201.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
202.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
203.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
204.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
205.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C45	MIĘDZYBŁONIAK
206.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C45.0	MIĘDZYBŁONIAK OPLUCNEJ
207.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C45.1	MIĘDZYBŁONIAK OTRZEWNEJ



Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
208.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C45.2	MIĘDZYBŁONIAK OSIERDZIA
209.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C45.7	MIĘDZYBŁONIAK INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
210.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C45.9	MIĘDZYBŁONIAK, NIEOKREŚLONY
211.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C46	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO
212.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C46.0	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO SKÓRY
213.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C46.1	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO TKANKI MIĘKKIEJ
214.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C46.2	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO PODNIEBIENIA
215.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C46.3	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO WĘZŁÓW CHŁONNYCH
216.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C46.7	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
217.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C46.8	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO LICZNYCH NARZĄDÓW
218.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C46.9	MIĘŚSAK KAPOSI' EGO, NIEOKREŚLONY
219.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
220.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
221.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
222.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
223.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
224.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
225.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
226.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
227.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
228.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
229.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
230.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
231.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
232.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
233.	<b>DOXORUBICINUM</b>	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.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
235.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
236.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
237.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
238.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
239.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
240.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
241.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
242.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
243.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
244.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
245.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
246.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
247.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
248.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
249.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
250.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
251.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
252.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
253.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
254.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C51	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SROMU
255.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C51.0	WARGI SROMOWE WIĘKSZE
256.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C51.1	WARGI SROMOWE MNIEJSZE
257.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C51.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SROMU
258.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C51.9	SROM, NIEOKREŚLONE
259.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C52	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY POCHWY
260.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
261.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
262.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
263.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SZYJKI MACICY
264.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
265.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY
266.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C54.0	CIEŚŃ MACICY
267.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C54.1	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
268.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C54.2	MIĘŚNIÓWKA MACICY
269.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C54.3	DNO MACICY
270.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY
271.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
272.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
273.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
274.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
275.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
276.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
277.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
278.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C57.3	PRZYMAGICZA
279.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
280.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
281.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
282.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
283.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO
284.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
285.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
286.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
287.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
288.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C63	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
289.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C63.0	NAJĄDRZE
290.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C63.1	POWRÓZEK NASIENNY
291.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C63.2	MOSZNA
292.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C63.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
293.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C63.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
294.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C63.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
295.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
296.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ
297.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
298.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZA MOCZOWEGO
299.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C67.0	TRÓJKĄT PĘCHERZA MOCZOWEGO
300.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C67.1	SZCZYT PĘCHERZA MOCZOWEGO
301.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
302.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCHERZA MOCZOWEGO
303.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
304.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C67.5	SZYJA PĘCHERZA MOCZOWEGO
305.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
306.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C67.7	MOCZOWNIK
307.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCHERZA MOCZOWEGO
308.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C67.9	PĘCHERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
309.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C68	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW MOCZOWYCH
310.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C68.0	CEWKA MOCZOWA
311.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C68.1	GRUCZOŁY CEWKI MOCZOWEJ
312.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C68.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE UKŁADU MOCZOWEGO
313.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C68.9	UKŁAD MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
314.	<b>DOXORUBICINUM</b>	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	SZYSZYŃKA
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.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
369.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
370.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
371.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C77	WTÓRNE I NIEOKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WĘZŁÓW CHŁONNYCH
372.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C77.0	WĘZŁY CHŁONNE GŁOWY, TWARZY I SZYI
373.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C77.1	WĘZŁY CHŁONNE WNEŹRZA KLATKI PIERSIOWEJ
374.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C77.2	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ JAMY BRZUSZNEJ
375.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C77.3	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY GÓRNEJ I PACHY
376.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C77.4	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY DOLNEJ I PACHWINY
377.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C77.5	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ MIEDNICY
378.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C77.8	WĘZŁY CHŁONNE MNOGICH REGIONÓW
379.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C77.9	WĘZŁY CHŁONNE, NIEOKREŚLONE
380.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C78	WTÓRNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE UKŁADU ODDECHOWEJ I TRAWIENNEGO
381.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C78.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PŁUC
382.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C78.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚRÓDPIERSIA
383.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C78.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPLUCNEJ
384.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C78.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW ODDECHOWYCH
385.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C78.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
386.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C78.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO I ODBYTNICY
387.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C78.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
388.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C78.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY
389.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C78.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI PRZEWODU POKARMOWEGO
390.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
391.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ
392.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
393.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY
394.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH
395.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
396.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
397.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
398.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
399.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
400.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
401.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C81	CHOROBA HODGKINA
402.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
403.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
404.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
405.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C81.3	ZMNIJSZENIE LIMFOCYTÓW
406.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
407.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
408.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
409.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
410.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
411.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
412.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
413.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
414.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
415.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
416.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
417.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
418.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)



Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
419.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
420.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
421.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
422.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
423.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
424.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
425.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
426.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
427.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
428.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
429.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
430.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
431.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
432.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
433.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
434.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
435.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
436.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
437.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
438.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
439.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
440.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
441.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
442.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
443.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
444.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
445.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C90.0	SZPICZAK MNOGI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
446.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNOKOMÓRKOWA
447.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
448.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
449.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
450.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
451.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
452.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
453.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
454.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
455.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
456.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
457.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
458.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
459.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
460.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
461.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
462.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
463.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
464.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
465.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
466.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
467.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
468.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
469.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
470.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C96.3	PRAWDZIWIY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
471.	<b>DOXORUBICINUM</b>	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.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
473.	<b>DOXORUBICINUM</b>	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
474.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D01	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
475.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D01.0	OKRĘŻNICA
476.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D01.1	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
477.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D01.2	ODBYTNICA
478.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D01.3	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
479.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D01.4	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA
480.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D01.5	WĄTROBA, PĘCHERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
481.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D01.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY TRAWIENNE
482.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D01.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
483.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D03	CZERNIAK IN SITU
484.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D03.0	CZERNIAK IN SITU WARGI
485.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
486.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
487.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
488.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
489.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
490.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
491.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
492.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
493.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
494.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D06	RAK IN SITU SZYJKI MACICY
495.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D06.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
496.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D06.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
497.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D06.7	INNA CZĘŚĆ SZYJKI MACICY
498.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D06.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
499.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D07	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
500.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D07.0	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
501.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D07.1	SROM
502.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D07.2	POCHWA
503.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D07.3	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE ŻEŃSKIE
504.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D07.4	PRĄCIE
505.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D07.5	GRUCZOŁ KROKOWY
506.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D07.6	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
507.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D09	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
508.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D09.0	PĘCZERZ MOCZOWY
509.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D09.1	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
510.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D09.2	OKO
511.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D09.3	TARCZYCA I INNE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
512.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D09.7	RAK IN SITU INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
513.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D09.9	RAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
514.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D10	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY JAMY USTNEJ I GARDŁA
515.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D10.0	WARGA
516.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D10.1	JĘZYK
517.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D10.2	DNO JAMY USTNEJ
518.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D10.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JAMY USTNEJ
519.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D10.4	MIGDAŁEK
520.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D10.5	INNE STRUKTURY USTNO-GARDŁOWE
521.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D10.6	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA
522.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D10.7	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA
523.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D10.9	GARDŁO, NIEOKREŚLONE
524.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D11	NOWOTWORZY NIEZŁOŚLIWE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
525.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D11.0	ŚLINIANKA PRZYUSZNA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
526.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D11.7	INNE DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE
527.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D11.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
528.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D12	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE OKRĘŻNICY, ODBYTNICY, ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
529.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D12.0	JELITO ŚLEPE
530.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D12.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
531.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D12.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
532.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D12.3	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
533.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D12.4	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
534.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D12.5	OKRĘŻNICA ESOWATA
535.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D12.6	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
536.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D12.7	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
537.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D12.8	ODBYTNICA
538.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D12.9	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
539.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D13	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU TRAWIENNEGO
540.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D13.0	PRZELYK
541.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D13.1	ŻOŁĄDEK
542.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D13.2	DWUNASTNICA
543.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D13.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA CIENKIEGO
544.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D13.4	WĄTROBA
545.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D13.5	DROGI ŻÓLCIOWE ZEWNĄTRZWĄTROBOWE
546.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D13.6	TRZUSTKA
547.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D13.7	WSPY TRZUSTKI
548.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D13.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU POKARMOWEGO
549.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D14	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE UCHA ŚRODKOWEGO I UKŁADU ODDECHOWEGO
550.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D14.0	UCHO ŚRODKOWE, JAMA NOSOWA I ZATOKI PRZYNOSOWE
551.	<b>DOXORUBICINUM</b>	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 KOŃCZYNY
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.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D17.6	TŁUSZCZAK POWRÓZKA NASIENNEGO
580.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D17.7	TŁUSZCZAK INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
581.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D17.9	TŁUSZCZAK, NIEOKREŚLONY
582.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D20	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANEK MIĘKKICH OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
583.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D20.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
584.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D20.1	OTRZEWNA
585.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D21	INNE NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
586.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D21.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY TWARZY I SZYI
587.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D21.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
588.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D21.2	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
589.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D21.3	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KLATKI PIERSIOWEJ
590.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D21.4	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE BRZUCHA
591.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D21.5	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE MIEDNICY
592.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D21.6	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
593.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D21.9	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE, NIEOKREŚLONE
594.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D27	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR JAJNIKA
595.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D28	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
596.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D28.0	SROM
597.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D28.1	POCHWA
598.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D28.2	JAJOWODY I WIĘZADŁA
599.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D28.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
600.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D28.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
601.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D29	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
602.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D29.0	PRĄCIE
603.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D29.1	GRUCZOŁ KROKOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
604.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D29.2	JĄDRO
605.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D29.3	NAJĄDRZE
606.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D29.4	MOSZNA
607.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D29.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
608.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D29.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
609.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D30	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR NARZĄDÓW MOCZOWYCH
610.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D30.0	NERKA
611.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D30.1	MIEDNICZKA NERKOWA
612.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D30.2	MOCZOWÓD
613.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D30.3	PĘCHERZ MOCZOWY
614.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D30.4	CEWKA MOCZOWA
615.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D30.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
616.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D30.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
617.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D31	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR OKA
618.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D31.0	SPOJÓWKA
619.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D31.1	ROGÓWKA
620.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D31.2	SIATKÓWKA
621.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D31.3	NACZYNIÓWKA
622.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D31.4	CIAŁO RZĘSKOWE
623.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D31.5	GRUCZOŁY I DROGI ŁZOWE
624.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D31.6	OCZODÓŁ, NIEOKREŚLONY
625.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D31.9	OKO, NIEOKREŚLONE
626.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D32	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY OPON MÓZGOWYCH
627.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D32.0	OPONY MÓZGOWE
628.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D32.1	OPONY RDZENIOWE
629.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D32.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
630.	<b>DOXORUBICINUM</b>	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.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D33.0	MÓZG, NADNAMBIOTOWE
632.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D33.1	MÓZG, PODNAMBIOTOWE
633.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D33.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
634.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D33.3	NERWY CZASZKOWE
635.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D33.4	RDZEŃ KRĘGOWY
636.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D33.7	INNE OKREŚLONE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
637.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D33.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONY
638.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D34	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR TARCZYCY
639.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D35	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
640.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D35.0	NADNERCZA
641.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D35.1	PRZYTARCZYCE
642.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D35.2	PRZYSADKA
643.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D35.3	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
644.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D35.4	SZYSZYŃKA
645.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D35.5	KŁĘBEK SZYJNY
646.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D35.6	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
647.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D35.7	INNE OKREŚLONE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
648.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D35.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
649.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D35.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
650.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D36	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
651.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D36.0	WĘZŁY CHŁONNE
652.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D36.1	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
653.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D36.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
654.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D36.9	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR, NIEOKREŚLONEGO UMIEJSCOWIENIA
655.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D37	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE JAMY USTNEJ I NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
656.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D37.0	WARGA, JAMA USTNA I GARDŁO
657.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D37.1	ŻOŁĄDEK

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
658.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D37.2	JELITO CIENKIE
659.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D37.3	JELIO ŚLEPE
660.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D37.4	OKRĘŻNICA
661.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D37.5	ODBYTNICA
662.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D37.6	WĄTROBA, PĘCHERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
663.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D37.7	INNE NARZĄDY TRAWIENNE
664.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D37.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
665.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D38	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UCHA ŚRODKOWEGO, NARZĄDÓW UKŁADU ODDECHOWEGO I KLATKI PIERSIOWEJ
666.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D38.0	KRTAŃ
667.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D38.1	TCHAWICA, OSKRZELA I PŁUCA
668.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D38.2	OPŁUCNA
669.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D38.3	SRÓDPIERSIE
670.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D38.4	GRASICA
671.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D38.5	INNE NARZĄDY UKŁADU ODDECHOWEGO
672.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D38.6	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONY
673.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D39	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
674.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D39.0	MACICA
675.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D39.1	JAJNIK
676.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D39.2	ŁOŻYSKO
677.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D39.7	INNE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
678.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D39.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
679.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D40	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
680.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D40.0	GRUCZOŁ KROKOWY
681.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D40.1	JĄDRO
682.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D40.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
683.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D40.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
684.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D41	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE NARZĄDÓW MOCZOWYCH
685.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D41.0	NERKA
686.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D41.1	MIEDNICZKA NERKOWA
687.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D41.2	MOCZOWÓD
688.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D41.3	CEWKA MOCZOWA
689.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D41.4	PĘCHERZ MOCZOWY
690.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D41.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
691.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D41.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
692.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D42	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE OPON
693.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D42.0	OPONY MÓZGOWE
694.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D42.1	OPONY RDZENIOWE
695.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D42.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
696.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D43	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
697.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D43.0	MÓZG, NADNAMIAOTOWE
698.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D43.1	MÓZG, PODNAMIAOTOWE
699.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
700.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D43.3	NERWY CZASZKOWE
701.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
702.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
703.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
704.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D44	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
705.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D44.0	TARCZYCA
706.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D44.1	NADNERCZA
707.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D44.2	PRZYTARCZYCE
708.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D44.3	PRZYSADKA
709.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D44.4	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
710.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D44.5	SZYSZYNKA
711.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D44.6	KŁĘBEK SZYJNY
712.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D44.7	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
713.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D44.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
714.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D44.9	GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONE
715.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D47.3	SAMOISTNA TROMBOCYTOPENIA (KRWOTOCZNA)
716.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D47.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓTRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
717.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D47.9	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓTRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH , NIEOKREŚLONE
718.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
719.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
720.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
721.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
722.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
723.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D48.4	OTRZEWNA
724.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D48.5	SKÓRA
725.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D48.6	SUTEK
726.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
727.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
728.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDEJ
729.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
730.	<b>DOXORUBICINUM</b>	D76.2	ZESPÓŁ HEMOFAGOCYTOWY ZWIĄZANY Z ZAKAŻENIEM
731.	<b>DOXORUBICINUM</b>	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
732.	<b>DOXORUBICINUM</b>	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.	<b>DOXORUBICINUM</b>	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, POSTAĆ NEUROPATYCZNA
734.	<b>DOXORUBICINUM</b>	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
735.	<b>DOXORUBICINUM</b>	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
736.	<b>DOXORUBICINUM</b>	E85.4	ZŁOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
737.	<b>DOXORUBICINUM</b>	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
738.	<b>DOXORUBICINUM</b>	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.21.a.

**DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY-DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
2.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
3.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
4.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
5.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
6.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
7.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
8.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
9.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
10.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	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, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C81	CHOROBA HODGKINA
2	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
3	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
4	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
5	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C81.3	ZMNIJSZENIE LIMFOCYTÓW
6	DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
7	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
8	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
9	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
10	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
11	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
12	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
13	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
14	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
15	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
16	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
17	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
18	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
19	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
20	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
21	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
22	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITA
23	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
24	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
25	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
26	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
27	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
28	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
29	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
30	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
31	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
32	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH



<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
33	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
34	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
35	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
36	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM</b>	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY

Załącznik C.22.

**DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY-DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C46	MIĘSAK KAPOSI' EGO
2.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C46.0	MIĘSAK KAPOSI' EGO SKÓRY
3.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C46.1	MIĘSAK KAPOSI' EGO TKANKI MIĘKKIEJ
4.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C46.2	MIĘSAK KAPOSI' EGO PODNIEBIENIA
5.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C46.3	MIĘSAK KAPOSI' EGO WĘZŁÓW CHŁONNYCH
6.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C46.7	MIĘSAK KAPOSI' EGO INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
7.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C46.8	MIĘSAK KAPOSI' EGO LICZNYCH NARZĄDÓW
8.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C46.9	MIĘSAK KAPOSI' EGO, NIEOKREŚLONY
9.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
10.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
11.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
12.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
13.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
14.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
15.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
16.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
17.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
18.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY-DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
19.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
20.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
21.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C90.0	SZPICZAK MNOGI
22.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNOKOMÓRKOWA
23.	<b>DOXORUBICINUM LIPOSOMANUM PEGYLATUM</b>	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	ZMNIEJSZENIE 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	<b>EPIRUBICINUM</b>	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
161	<b>EPIRUBICINUM</b>	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
162	<b>EPIRUBICINUM</b>	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
163	<b>EPIRUBICINUM</b>	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
164	<b>EPIRUBICINUM</b>	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
165	<b>EPIRUBICINUM</b>	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
166	<b>EPIRUBICINUM</b>	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
167	<b>EPIRUBICINUM</b>	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
168	<b>EPIRUBICINUM</b>	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
169	<b>EPIRUBICINUM</b>	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
170	<b>EPIRUBICINUM</b>	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
171	<b>EPIRUBICINUM</b>	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
172	<b>EPIRUBICINUM</b>	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
173	<b>EPIRUBICINUM</b>	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
174	<b>EPIRUBICINUM</b>	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
175	<b>EPIRUBICINUM</b>	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
176	<b>EPIRUBICINUM</b>	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
177	<b>EPIRUBICINUM</b>	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
178	<b>EPIRUBICINUM</b>	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
179	<b>EPIRUBICINUM</b>	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
180	<b>EPIRUBICINUM</b>	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
181	<b>EPIRUBICINUM</b>	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
182	<b>EPIRUBICINUM</b>	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
183	<b>EPIRUBICINUM</b>	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
184	<b>EPIRUBICINUM</b>	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
185	<b>EPIRUBICINUM</b>	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
186	<b>EPIRUBICINUM</b>	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
187	<b>EPIRUBICINUM</b>	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	<b>EPIRUBICINUM</b>	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
215	<b>EPIRUBICINUM</b>	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
216	<b>EPIRUBICINUM</b>	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
217	<b>EPIRUBICINUM</b>	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
218	<b>EPIRUBICINUM</b>	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
219	<b>EPIRUBICINUM</b>	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
220	<b>EPIRUBICINUM</b>	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.24.

**ETOPOSIDUM**

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1	<b>ETOPOSIDUM</b>	C00	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WARGI
2	<b>ETOPOSIDUM</b>	C00.0	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
3	<b>ETOPOSIDUM</b>	C00.1	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
4	<b>ETOPOSIDUM</b>	C00.2	POWIERZCHNIA ZEWNĘTRZNA WARGI, NIEOKREŚLONA
5	<b>ETOPOSIDUM</b>	C00.3	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI GÓRNEJ
6	<b>ETOPOSIDUM</b>	C00.4	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI DOLNEJ
7	<b>ETOPOSIDUM</b>	C00.5	POWIERZCHNIA WEWNĘTRZNA WARGI NIEOKREŚLONEJ (GÓRNA LUB DOLNA)
8	<b>ETOPOSIDUM</b>	C00.6	SPOIDŁO WARGI
9	<b>ETOPOSIDUM</b>	C00.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE WARGI
10	<b>ETOPOSIDUM</b>	C00.9	WARGA, NIEOKREŚLONA
11	<b>ETOPOSIDUM</b>	C01	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NASADY JĘZYKA
12	<b>ETOPOSIDUM</b>	C02	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JĘZYKA
13	<b>ETOPOSIDUM</b>	C02.0	POWIERZCHNIA GRZBIETOWA JĘZYKA
14	<b>ETOPOSIDUM</b>	C02.1	BRZEG JĘZYKA
15	<b>ETOPOSIDUM</b>	C02.2	DOLNA POWIERZCHNIA JĘZYKA
16	<b>ETOPOSIDUM</b>	C02.3	PRZEDNIE DWIE TRZECIE CZĘŚCI JĘZYKA, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
17	<b>ETOPOSIDUM</b>	C02.4	MIGDAŁEK JĘZYKOWY
18	<b>ETOPOSIDUM</b>	C02.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JĘZYKA
19	<b>ETOPOSIDUM</b>	C02.9	JĘZYK, NIEOKREŚLONY
20	<b>ETOPOSIDUM</b>	C03	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DZIAŚŁA
21	<b>ETOPOSIDUM</b>	C03.0	DZIAŚŁO GÓRNE
22	<b>ETOPOSIDUM</b>	C03.1	DZIAŚŁO DOLNE
23	<b>ETOPOSIDUM</b>	C03.9	DZIAŚŁO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24	<b>ETOPOSIDUM</b>	C04	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY DNA JAMY USTNEJ
25	<b>ETOPOSIDUM</b>	C04.0	PRZEDNIA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
26	<b>ETOPOSIDUM</b>	C04.1	BOCZNA CZĘŚĆ DNA JAMY USTNEJ
27	<b>ETOPOSIDUM</b>	C04.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DNA JAMY USTNEJ
28	<b>ETOPOSIDUM</b>	C04.9	DNO JAMY USTNEJ, NIEOKREŚLONE
29	<b>ETOPOSIDUM</b>	C05	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PODNIEBIENIA
30	<b>ETOPOSIDUM</b>	C05.0	PODNIEBIENIE TWARDE
31	<b>ETOPOSIDUM</b>	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32	<b>ETOPOSIDUM</b>	C05.2	JĘZYCZEK
33	<b>ETOPOSIDUM</b>	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34	<b>ETOPOSIDUM</b>	C05.9	PODNIEBIENIE, NIEOKREŚLONE
35	<b>ETOPOSIDUM</b>	C06	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
36	<b>ETOPOSIDUM</b>	C06.0	ŚLUZÓWKA POLICZKA
37	<b>ETOPOSIDUM</b>	C06.1	PRZEDSIONEK JAMY USTNEJ
38	<b>ETOPOSIDUM</b>	C06.2	PRZESTRZEŃ ZATRZONOWA
39	<b>ETOPOSIDUM</b>	C06.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI JAMY USTNEJ
40	<b>ETOPOSIDUM</b>	C06.9	JAMA USTNA, NIEOKREŚLONA
41	<b>ETOPOSIDUM</b>	C07	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚLINIANKI PRZYUSZNEJ
42	<b>ETOPOSIDUM</b>	C08	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
43	<b>ETOPOSIDUM</b>	C08.0	ŚLINIANKA PODŻUCHWOWA
44	<b>ETOPOSIDUM</b>	C08.1	ŚLINIANKA PODJĘZYKOWA
45	<b>ETOPOSIDUM</b>	C08.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
46	<b>ETOPOSIDUM</b>	C08.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
47	<b>ETOPOSIDUM</b>	C09	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE MIGDAŁKA
48	<b>ETOPOSIDUM</b>	C09.0	DÓŁ MIGDAŁKOWY
49	<b>ETOPOSIDUM</b>	C09.1	ŁUKI PODNIEBIENNE (PODNIEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNIEBIENNO-GARDŁOWY)
50	<b>ETOPOSIDUM</b>	C09.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MIGDAŁKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
51	<b>ETOPOSIDUM</b>	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY
52	<b>ETOPOSIDUM</b>	C10	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA (OROPHARYNX)
53	<b>ETOPOSIDUM</b>	C10.0	DOLINKA NAGŁOŚNIOWA
54	<b>ETOPOSIDUM</b>	C10.1	PRZEDNIA POWIERZCHNIA NAGŁOŚNI
55	<b>ETOPOSIDUM</b>	C10.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
56	<b>ETOPOSIDUM</b>	C10.3	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
57	<b>ETOPOSIDUM</b>	C10.4	SZCZELINA SKRZEŁOWA
58	<b>ETOPOSIDUM</b>	C10.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI USTNEJ GARDŁA
59	<b>ETOPOSIDUM</b>	C10.9	CZĘŚĆ USTNA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
60	<b>ETOPOSIDUM</b>	C11	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA (NASOPHARYNX)
61	<b>ETOPOSIDUM</b>	C11.0	ŚCIANA GÓRNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
62	<b>ETOPOSIDUM</b>	C11.1	ŚCIANA TYLNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
63	<b>ETOPOSIDUM</b>	C11.2	ŚCIANA BOCZNA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
64	<b>ETOPOSIDUM</b>	C11.3	ŚCIANA PRZEDNIA CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
65	<b>ETOPOSIDUM</b>	C11.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE CZĘŚCI NOSOWEJ GARDŁA
66	<b>ETOPOSIDUM</b>	C11.9	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
67	<b>ETOPOSIDUM</b>	C12	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZCHYLKU GRUSZKOWATEGO
68	<b>ETOPOSIDUM</b>	C13	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA (HYPOPARYNX)
69	<b>ETOPOSIDUM</b>	C13.0	OKOLICA PŁYTKI CHRZĄSTKI PIERŚCIENIOWATEJ
70	<b>ETOPOSIDUM</b>	C13.1	FALD NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWY I POWIERZCHNIA GARDŁOWA FAŁDU NALEWKOWO-NAGŁOŚNIOWEGO
71	<b>ETOPOSIDUM</b>	C13.2	TYLNA ŚCIANA CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
72	<b>ETOPOSIDUM</b>	C13.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE CZĘŚCI KRTANIOWEJ GARDŁA
73	<b>ETOPOSIDUM</b>	C13.9	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA, NIEOKREŚLONA
74	<b>ETOPOSIDUM</b>	C14	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY O INNYM I O BLIŻEJ NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU W OBRĘBIE WARGI, JAMY USTNEJ I GARDŁA
75	<b>ETOPOSIDUM</b>	C14.0	GARDŁO O UMIEJSCOWIENIU NIEOKREŚLONYM
76	<b>ETOPOSIDUM</b>	C14.2	PIERŚCIEŃ CHŁONNY GARDŁOWY WALDEYERA
77	<b>ETOPOSIDUM</b>	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	<b>ETOPOSIDUM</b>	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
79	<b>ETOPOSIDUM</b>	C16.0	WPUST
80	<b>ETOPOSIDUM</b>	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
81	<b>ETOPOSIDUM</b>	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
82	<b>ETOPOSIDUM</b>	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
83	<b>ETOPOSIDUM</b>	C16.4	ODŹWIERNIK
84	<b>ETOPOSIDUM</b>	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
85	<b>ETOPOSIDUM</b>	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
86	<b>ETOPOSIDUM</b>	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
87	<b>ETOPOSIDUM</b>	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
88	<b>ETOPOSIDUM</b>	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
89	<b>ETOPOSIDUM</b>	C17.0	DWUNASTNICA
90	<b>ETOPOSIDUM</b>	C17.1	JELITO CZCZE
91	<b>ETOPOSIDUM</b>	C17.2	JELITO KRĘTE
92	<b>ETOPOSIDUM</b>	C17.3	UCHYLEK MECKELA
93	<b>ETOPOSIDUM</b>	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
94	<b>ETOPOSIDUM</b>	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
95	<b>ETOPOSIDUM</b>	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
96	<b>ETOPOSIDUM</b>	C18.0	JELITO ŚLEPE
97	<b>ETOPOSIDUM</b>	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
98	<b>ETOPOSIDUM</b>	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
99	<b>ETOPOSIDUM</b>	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
100	<b>ETOPOSIDUM</b>	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
101	<b>ETOPOSIDUM</b>	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE
102	<b>ETOPOSIDUM</b>	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
103	<b>ETOPOSIDUM</b>	C18.7	ESICA
104	<b>ETOPOSIDUM</b>	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
105	<b>ETOPOSIDUM</b>	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA



Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
106	<b>ETOPOSIDUM</b>	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
107	<b>ETOPOSIDUM</b>	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
108	<b>ETOPOSIDUM</b>	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
109	<b>ETOPOSIDUM</b>	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
110	<b>ETOPOSIDUM</b>	C21.1	KANAŁ ODBYTU
111	<b>ETOPOSIDUM</b>	C21.2	STREFA KLOAKOGENNA
112	<b>ETOPOSIDUM</b>	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
113	<b>ETOPOSIDUM</b>	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
114	<b>ETOPOSIDUM</b>	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
115	<b>ETOPOSIDUM</b>	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
116	<b>ETOPOSIDUM</b>	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
117	<b>ETOPOSIDUM</b>	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
118	<b>ETOPOSIDUM</b>	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
119	<b>ETOPOSIDUM</b>	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY
120	<b>ETOPOSIDUM</b>	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
121	<b>ETOPOSIDUM</b>	C23	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZYKA ŻÓLCIOWEGO
122	<b>ETOPOSIDUM</b>	C24	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI DRÓG ŻÓLCIOWYCH
123	<b>ETOPOSIDUM</b>	C24.0	ZEWNĄTRZWĄTROBOWE DROGI ŻÓLCIOWE
124	<b>ETOPOSIDUM</b>	C24.1	BRODAWKA WIĘKSZA DWUNASTNICY VATERA
125	<b>ETOPOSIDUM</b>	C24.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DRÓG ŻÓLCIOWYCH
126	<b>ETOPOSIDUM</b>	C24.9	DROGI ŻÓLCIOWE, NIEOKREŚLONE
127	<b>ETOPOSIDUM</b>	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
128	<b>ETOPOSIDUM</b>	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
129	<b>ETOPOSIDUM</b>	C25.1	TRZON TRZUSTKI
130	<b>ETOPOSIDUM</b>	C25.2	OGON TRZUSTKI
131	<b>ETOPOSIDUM</b>	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
132	<b>ETOPOSIDUM</b>	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWYDZIELNICZA TRZUSTKI

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
133	<b>ETOPOSIDUM</b>	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
134	<b>ETOPOSIDUM</b>	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
135	<b>ETOPOSIDUM</b>	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
136	<b>ETOPOSIDUM</b>	C26	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
137	<b>ETOPOSIDUM</b>	C26.0	PRZEWÓD POKARMOWY, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
138	<b>ETOPOSIDUM</b>	C26.1	ŚLEDZIONA
139	<b>ETOPOSIDUM</b>	C26.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
140	<b>ETOPOSIDUM</b>	C26.9	CZĘŚĆ UKŁADU TRAWIENNEGO NIEDOKŁADNIEOKREŚLONA
141	<b>ETOPOSIDUM</b>	C30	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAMY NOSOWEJ I UCHA ŚRODKOWEGO
142	<b>ETOPOSIDUM</b>	C30.0	JAMA NOSOWA
143	<b>ETOPOSIDUM</b>	C30.1	UCHO ŚRODKOWE
144	<b>ETOPOSIDUM</b>	C31	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZATOK PRZYNOSOWYCH
145	<b>ETOPOSIDUM</b>	C31.0	ZATOKA SZCZĘKOWA
146	<b>ETOPOSIDUM</b>	C31.1	KOMÓRKI SITOWE
147	<b>ETOPOSIDUM</b>	C31.2	ZATOKA CZOŁOWA
148	<b>ETOPOSIDUM</b>	C31.3	ZATOKA KLINOWA
149	<b>ETOPOSIDUM</b>	C31.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ZATOK PRZYNOSOWYCH
150	<b>ETOPOSIDUM</b>	C31.9	ZATOKA PRZYNOSOWA, NIEOKREŚLONA
151	<b>ETOPOSIDUM</b>	C33	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TCHAWICY
152	<b>ETOPOSIDUM</b>	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
153	<b>ETOPOSIDUM</b>	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
154	<b>ETOPOSIDUM</b>	C34.1	PLĄT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
155	<b>ETOPOSIDUM</b>	C34.2	PLĄT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
156	<b>ETOPOSIDUM</b>	C34.3	PLĄT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
157	<b>ETOPOSIDUM</b>	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
158	<b>ETOPOSIDUM</b>	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
159	<b>ETOPOSIDUM</b>	C37	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRASICY
160	<b>ETOPOSIDUM</b>	C38	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
161	<b>ETOPOSIDUM</b>	C38.0	SERCE
162	<b>ETOPOSIDUM</b>	C38.1	SRÓDPIERSIE PRZEDNIE
163	<b>ETOPOSIDUM</b>	C38.2	SRÓDPIERSIE TYLNE
164	<b>ETOPOSIDUM</b>	C38.3	SRÓDPIERSIE, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
165	<b>ETOPOSIDUM</b>	C38.4	OPLUCNA
166	<b>ETOPOSIDUM</b>	C38.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SERCA, ŚRÓDPIERSIA I OPLUCNEJ
167	<b>ETOPOSIDUM</b>	C39	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
168	<b>ETOPOSIDUM</b>	C39.0	GÓRNA CZĘŚĆ DRÓG ODDECHOWYCH, CZĘŚĆ NIEOKREŚLONA
169	<b>ETOPOSIDUM</b>	C39.8	ZMIANY PRZEKRACZAJĄCE GRANICE UKŁADU ODDECHOWEGO I NARZĄDÓW WNETRZA KLATKI PIERSIOWEJ
170	<b>ETOPOSIDUM</b>	C39.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE W OBRĘBIE UKŁADU ODDECHOWEGO
171	<b>ETOPOSIDUM</b>	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
172	<b>ETOPOSIDUM</b>	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
173	<b>ETOPOSIDUM</b>	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
174	<b>ETOPOSIDUM</b>	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
175	<b>ETOPOSIDUM</b>	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
176	<b>ETOPOSIDUM</b>	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
177	<b>ETOPOSIDUM</b>	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
178	<b>ETOPOSIDUM</b>	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
179	<b>ETOPOSIDUM</b>	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
180	<b>ETOPOSIDUM</b>	C41.1	ŻUCHWA
181	<b>ETOPOSIDUM</b>	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
182	<b>ETOPOSIDUM</b>	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCZYKA
183	<b>ETOPOSIDUM</b>	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
184	<b>ETOPOSIDUM</b>	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
185	<b>ETOPOSIDUM</b>	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
186	<b>ETOPOSIDUM</b>	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
187	<b>ETOPOSIDUM</b>	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
188	<b>ETOPOSIDUM</b>	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
189	<b>ETOPOSIDUM</b>	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
190	<b>ETOPOSIDUM</b>	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
191	<b>ETOPOSIDUM</b>	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
192	<b>ETOPOSIDUM</b>	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
193	<b>ETOPOSIDUM</b>	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
194	<b>ETOPOSIDUM</b>	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
195	<b>ETOPOSIDUM</b>	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
196	<b>ETOPOSIDUM</b>	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
197	<b>ETOPOSIDUM</b>	C46	MIĘSAK KAPOSI' EGO
198	<b>ETOPOSIDUM</b>	C46.0	MIĘSAK KAPOSI' EGO SKÓRY
199	<b>ETOPOSIDUM</b>	C46.1	MIĘSAK KAPOSI' EGO TKANKI MIĘKKIEJ
200	<b>ETOPOSIDUM</b>	C46.2	MIĘSAK KAPOSI' EGO PODNIEBIENIA
201	<b>ETOPOSIDUM</b>	C46.3	MIĘSAK KAPOSI' EGO WĘZŁÓW CHŁONNYCH
202	<b>ETOPOSIDUM</b>	C46.7	MIĘSAK KAPOSI' EGO INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
203	<b>ETOPOSIDUM</b>	C46.8	MIĘSAK KAPOSI' EGO LICZNYCH NARZĄDÓW
204	<b>ETOPOSIDUM</b>	C46.9	MIĘSAK KAPOSI' EGO, NIEOKREŚLONY
205	<b>ETOPOSIDUM</b>	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
206	<b>ETOPOSIDUM</b>	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
207	<b>ETOPOSIDUM</b>	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
208	<b>ETOPOSIDUM</b>	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
209	<b>ETOPOSIDUM</b>	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
210	<b>ETOPOSIDUM</b>	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
211	<b>ETOPOSIDUM</b>	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
212	<b>ETOPOSIDUM</b>	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
213	<b>ETOPOSIDUM</b>	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	<b>ETOPOSIDUM</b>	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
215	<b>ETOPOSIDUM</b>	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
216	<b>ETOPOSIDUM</b>	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
217	<b>ETOPOSIDUM</b>	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
218	<b>ETOPOSIDUM</b>	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
219	<b>ETOPOSIDUM</b>	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
220	<b>ETOPOSIDUM</b>	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
221	<b>ETOPOSIDUM</b>	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
222	<b>ETOPOSIDUM</b>	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
223	<b>ETOPOSIDUM</b>	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
224	<b>ETOPOSIDUM</b>	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
225	<b>ETOPOSIDUM</b>	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
226	<b>ETOPOSIDUM</b>	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
227	<b>ETOPOSIDUM</b>	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
228	<b>ETOPOSIDUM</b>	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
229	<b>ETOPOSIDUM</b>	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
230	<b>ETOPOSIDUM</b>	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
231	<b>ETOPOSIDUM</b>	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
232	<b>ETOPOSIDUM</b>	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
233	<b>ETOPOSIDUM</b>	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
234	<b>ETOPOSIDUM</b>	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
235	<b>ETOPOSIDUM</b>	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
236	<b>ETOPOSIDUM</b>	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
237	<b>ETOPOSIDUM</b>	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
238	<b>ETOPOSIDUM</b>	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
239	<b>ETOPOSIDUM</b>	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
240	<b>ETOPOSIDUM</b>	C51	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SROMU

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
241	<b>ETOPOSIDUM</b>	C51.0	WARGI SROMOWE WIĘKSZE
242	<b>ETOPOSIDUM</b>	C51.1	WARGI SROMOWE MNIEJSZE
243	<b>ETOPOSIDUM</b>	C51.2	ŁECHTACZKA
244	<b>ETOPOSIDUM</b>	C51.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SROMU
245	<b>ETOPOSIDUM</b>	C51.9	SROM, NIEOKREŚLONE
246	<b>ETOPOSIDUM</b>	C52	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY POCHWY
247	<b>ETOPOSIDUM</b>	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
248	<b>ETOPOSIDUM</b>	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
249	<b>ETOPOSIDUM</b>	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
250	<b>ETOPOSIDUM</b>	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SZYJKI MACICY
251	<b>ETOPOSIDUM</b>	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
252	<b>ETOPOSIDUM</b>	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY
253	<b>ETOPOSIDUM</b>	C54.0	CIEŚŃ MACICY
254	<b>ETOPOSIDUM</b>	C54.1	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
255	<b>ETOPOSIDUM</b>	C54.2	MIĘŚNIÓWKA MACICY
256	<b>ETOPOSIDUM</b>	C54.3	DNO MACICY
257	<b>ETOPOSIDUM</b>	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY
258	<b>ETOPOSIDUM</b>	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE
259	<b>ETOPOSIDUM</b>	C55	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NIEOKREŚLONEJ CZĘŚCI MACICY
260	<b>ETOPOSIDUM</b>	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
261	<b>ETOPOSIDUM</b>	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
262	<b>ETOPOSIDUM</b>	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
263	<b>ETOPOSIDUM</b>	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
264	<b>ETOPOSIDUM</b>	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
265	<b>ETOPOSIDUM</b>	C57.3	PRZYMATICZA
266	<b>ETOPOSIDUM</b>	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
267	<b>ETOPOSIDUM</b>	C57.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
268	<b>ETOPOSIDUM</b>	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
269	<b>ETOPOSIDUM</b>	C57.9	ZĘŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
270	<b>ETOPOSIDUM</b>	C58	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŁOŻYSKA
271	<b>ETOPOSIDUM</b>	C60	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRĄCIA
272	<b>ETOPOSIDUM</b>	C60.0	NAPLETEK
273	<b>ETOPOSIDUM</b>	C60.1	ŻOŁĄDŹ PRĄCIA
274	<b>ETOPOSIDUM</b>	C60.2	TRZON PRĄCIA
275	<b>ETOPOSIDUM</b>	C60.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRĄCIA
276	<b>ETOPOSIDUM</b>	C60.9	PRĄCIE, NIEOKREŚLONE
277	<b>ETOPOSIDUM</b>	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO
278	<b>ETOPOSIDUM</b>	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
279	<b>ETOPOSIDUM</b>	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
280	<b>ETOPOSIDUM</b>	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
281	<b>ETOPOSIDUM</b>	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE
282	<b>ETOPOSIDUM</b>	C63	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
283	<b>ETOPOSIDUM</b>	C63.0	NAJĄDRZE
284	<b>ETOPOSIDUM</b>	C63.1	POWRÓZEK NASIENNY
285	<b>ETOPOSIDUM</b>	C63.2	MOSZNA
286	<b>ETOPOSIDUM</b>	C63.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
287	<b>ETOPOSIDUM</b>	C63.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
288	<b>ETOPOSIDUM</b>	C63.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
289	<b>ETOPOSIDUM</b>	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
290	<b>ETOPOSIDUM</b>	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ
291	<b>ETOPOSIDUM</b>	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
292	<b>ETOPOSIDUM</b>	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZA MOCZOWEGO
293	<b>ETOPOSIDUM</b>	C67.0	TRÓJKĄT PĘCHERZA MOCZOWEGO
294	<b>ETOPOSIDUM</b>	C67.1	SZCZYT PĘCHERZA MOCZOWEGO
295	<b>ETOPOSIDUM</b>	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
296	<b>ETOPOSIDUM</b>	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCHERZA MOCZOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
297	<b>ETOPOSIDUM</b>	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
298	<b>ETOPOSIDUM</b>	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
299	<b>ETOPOSIDUM</b>	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
300	<b>ETOPOSIDUM</b>	C67.7	MOCZOWNIK
301	<b>ETOPOSIDUM</b>	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
302	<b>ETOPOSIDUM</b>	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
303	<b>ETOPOSIDUM</b>	C68	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW MOCZOWYCH
304	<b>ETOPOSIDUM</b>	C68.0	CEWKA MOCZOWA
305	<b>ETOPOSIDUM</b>	C68.1	GRUCZOŁY CEWKI MOCZOWEJ
306	<b>ETOPOSIDUM</b>	C68.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE UKŁADU MOCZOWEGO
307	<b>ETOPOSIDUM</b>	C68.9	UKŁAD MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
308	<b>ETOPOSIDUM</b>	C69	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OKA
309	<b>ETOPOSIDUM</b>	C69.0	SPOJÓWKA
310	<b>ETOPOSIDUM</b>	C69.1	ROGÓWKA
311	<b>ETOPOSIDUM</b>	C69.2	SIATKÓWKA
312	<b>ETOPOSIDUM</b>	C69.3	NACZYNIÓWKA
313	<b>ETOPOSIDUM</b>	C69.4	CIAŁO RZĘSKOWE
314	<b>ETOPOSIDUM</b>	C69.5	GRUCZOŁ I DROGI ŁZOWE
315	<b>ETOPOSIDUM</b>	C69.6	OCZODÓŁ
316	<b>ETOPOSIDUM</b>	C69.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKA
317	<b>ETOPOSIDUM</b>	C69.9	OKO, NIEOKREŚLONE
318	<b>ETOPOSIDUM</b>	C70	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPON
319	<b>ETOPOSIDUM</b>	C70.0	OPONY MÓZGOWE
320	<b>ETOPOSIDUM</b>	C70.1	OPONY RDZENIOWE
321	<b>ETOPOSIDUM</b>	C70.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
322	<b>ETOPOSIDUM</b>	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU
323	<b>ETOPOSIDUM</b>	C71.0	MÓZG Z WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
324	<b>ETOPOSIDUM</b>	C71.1	PŁAT CZOŁOWY



Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
325	<b>ETOPOSIDUM</b>	C71.2	PLAT SKRONIOWY
326	<b>ETOPOSIDUM</b>	C71.3	PLAT CIEMIENOWY
327	<b>ETOPOSIDUM</b>	C71.4	PLAT POTYLICZNY
328	<b>ETOPOSIDUM</b>	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
329	<b>ETOPOSIDUM</b>	C71.6	MÓZDZEK
330	<b>ETOPOSIDUM</b>	C71.7	PIEŃ MÓZGU
331	<b>ETOPOSIDUM</b>	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
332	<b>ETOPOSIDUM</b>	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY
333	<b>ETOPOSIDUM</b>	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
334	<b>ETOPOSIDUM</b>	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
335	<b>ETOPOSIDUM</b>	C72.1	OGON KOŃSKI
336	<b>ETOPOSIDUM</b>	C72.2	NERW WĘCHOWY
337	<b>ETOPOSIDUM</b>	C72.3	NERW WZROKOWY
338	<b>ETOPOSIDUM</b>	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
339	<b>ETOPOSIDUM</b>	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
340	<b>ETOPOSIDUM</b>	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
341	<b>ETOPOSIDUM</b>	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
342	<b>ETOPOSIDUM</b>	C73	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TARCZYCY
343	<b>ETOPOSIDUM</b>	C74	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
344	<b>ETOPOSIDUM</b>	C74.0	KORA NADNERCZY
345	<b>ETOPOSIDUM</b>	C74.1	RDZEŃ NADNERCZY
346	<b>ETOPOSIDUM</b>	C74.9	NADNERCZE, NIEOKREŚLONE
347	<b>ETOPOSIDUM</b>	C75	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO I STRUKTUR POKREWNYCH
348	<b>ETOPOSIDUM</b>	C75.0	GRUCZOŁ PRZYTARCZOWY
349	<b>ETOPOSIDUM</b>	C75.1	PRZYSADKA GRUCZOŁOWA
350	<b>ETOPOSIDUM</b>	C75.2	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
351	<b>ETOPOSIDUM</b>	C75.3	SZYSZYŃKA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
352	<b>ETOPOSIDUM</b>	C75.4	KŁĘBEK SZYJNY
353	<b>ETOPOSIDUM</b>	C75.5	CIAŁA PRZYAORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
354	<b>ETOPOSIDUM</b>	C75.8	ZAJĘCIE WIELU GRUCZOŁÓW DOKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
355	<b>ETOPOSIDUM</b>	C75.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
356	<b>ETOPOSIDUM</b>	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
357	<b>ETOPOSIDUM</b>	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
358	<b>ETOPOSIDUM</b>	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
359	<b>ETOPOSIDUM</b>	C76.2	BRZUCH
360	<b>ETOPOSIDUM</b>	C76.3	MIEDNICA
361	<b>ETOPOSIDUM</b>	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
362	<b>ETOPOSIDUM</b>	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
363	<b>ETOPOSIDUM</b>	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
364	<b>ETOPOSIDUM</b>	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
365	<b>ETOPOSIDUM</b>	C77	WTÓRNE I NIEOKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WĘZŁÓW CHŁONNYCH
366	<b>ETOPOSIDUM</b>	C77.0	WĘZŁY CHŁONNE GŁOWY, TWARZY I SZYI
367	<b>ETOPOSIDUM</b>	C77.1	WĘZŁY CHŁONNE WNEŹRZA KLATKI PIERSIOWEJ
368	<b>ETOPOSIDUM</b>	C77.2	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ JAMY BRZUSZNEJ
369	<b>ETOPOSIDUM</b>	C77.3	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY GÓRNEJ I PACHY
370	<b>ETOPOSIDUM</b>	C77.4	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY DOLNEJ I PACHWINY
371	<b>ETOPOSIDUM</b>	C77.5	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ MIEDNICY
372	<b>ETOPOSIDUM</b>	C77.8	WĘZŁY CHŁONNE MNOGICH REGIONÓW
373	<b>ETOPOSIDUM</b>	C77.9	WĘZŁY CHŁONNE, NIEOKREŚLONE
374	<b>ETOPOSIDUM</b>	C78	WTÓRNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE UKŁADU ODDECHOWEJ I TRAWIENNEGO
375	<b>ETOPOSIDUM</b>	C78.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PŁUC
376	<b>ETOPOSIDUM</b>	C78.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚRÓDPIERSIA
377	<b>ETOPOSIDUM</b>	C78.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPLUCNEJ
378	<b>ETOPOSIDUM</b>	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	<b>ETOPOSIDUM</b>	C78.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
380	<b>ETOPOSIDUM</b>	C78.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO I ODBYTNICY
381	<b>ETOPOSIDUM</b>	C78.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
382	<b>ETOPOSIDUM</b>	C78.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY
383	<b>ETOPOSIDUM</b>	C78.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI PRZEWODU POKARMOWEGO
384	<b>ETOPOSIDUM</b>	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
385	<b>ETOPOSIDUM</b>	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ
386	<b>ETOPOSIDUM</b>	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
387	<b>ETOPOSIDUM</b>	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY
388	<b>ETOPOSIDUM</b>	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH
389	<b>ETOPOSIDUM</b>	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
390	<b>ETOPOSIDUM</b>	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
391	<b>ETOPOSIDUM</b>	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
392	<b>ETOPOSIDUM</b>	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
393	<b>ETOPOSIDUM</b>	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
394	<b>ETOPOSIDUM</b>	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
395	<b>ETOPOSIDUM</b>	C81	CHOROBA HODGKINA
396	<b>ETOPOSIDUM</b>	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
397	<b>ETOPOSIDUM</b>	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
398	<b>ETOPOSIDUM</b>	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
399	<b>ETOPOSIDUM</b>	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
400	<b>ETOPOSIDUM</b>	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
401	<b>ETOPOSIDUM</b>	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
402	<b>ETOPOSIDUM</b>	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
403	<b>ETOPOSIDUM</b>	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	<b>ETOPOSIDUM</b>	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
405	<b>ETOPOSIDUM</b>	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
406	<b>ETOPOSIDUM</b>	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
407	<b>ETOPOSIDUM</b>	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
408	<b>ETOPOSIDUM</b>	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
409	<b>ETOPOSIDUM</b>	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
410	<b>ETOPOSIDUM</b>	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
411	<b>ETOPOSIDUM</b>	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
412	<b>ETOPOSIDUM</b>	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
413	<b>ETOPOSIDUM</b>	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
414	<b>ETOPOSIDUM</b>	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
415	<b>ETOPOSIDUM</b>	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
416	<b>ETOPOSIDUM</b>	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
417	<b>ETOPOSIDUM</b>	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
418	<b>ETOPOSIDUM</b>	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
419	<b>ETOPOSIDUM</b>	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
420	<b>ETOPOSIDUM</b>	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
421	<b>ETOPOSIDUM</b>	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
422	<b>ETOPOSIDUM</b>	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
423	<b>ETOPOSIDUM</b>	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
424	<b>ETOPOSIDUM</b>	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
425	<b>ETOPOSIDUM</b>	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
426	<b>ETOPOSIDUM</b>	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
427	<b>ETOPOSIDUM</b>	C85.0	MIEŚSAK LIMFATYCZNY
428	<b>ETOPOSIDUM</b>	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
429	<b>ETOPOSIDUM</b>	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
430	<b>ETOPOSIDUM</b>	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
431	<b>ETOPOSIDUM</b>	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
432	<b>ETOPOSIDUM</b>	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
433	<b>ETOPOSIDUM</b>	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
434	<b>ETOPOSIDUM</b>	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
435	<b>ETOPOSIDUM</b>	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
436	<b>ETOPOSIDUM</b>	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
437	<b>ETOPOSIDUM</b>	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
438	<b>ETOPOSIDUM</b>	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
439	<b>ETOPOSIDUM</b>	C90.0	SZPICZAK MNOGI
440	<b>ETOPOSIDUM</b>	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNIKOMÓRKOWA
441	<b>ETOPOSIDUM</b>	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
442	<b>ETOPOSIDUM</b>	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
443	<b>ETOPOSIDUM</b>	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
444	<b>ETOPOSIDUM</b>	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
445	<b>ETOPOSIDUM</b>	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
446	<b>ETOPOSIDUM</b>	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
447	<b>ETOPOSIDUM</b>	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
448	<b>ETOPOSIDUM</b>	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
449	<b>ETOPOSIDUM</b>	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
450	<b>ETOPOSIDUM</b>	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
451	<b>ETOPOSIDUM</b>	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
452	<b>ETOPOSIDUM</b>	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
453	<b>ETOPOSIDUM</b>	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
454	<b>ETOPOSIDUM</b>	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
455	<b>ETOPOSIDUM</b>	C92.3	MIEŚSAK SZPIKOWY
456	<b>ETOPOSIDUM</b>	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
457	<b>ETOPOSIDUM</b>	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
458	<b>ETOPOSIDUM</b>	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
459	<b>ETOPOSIDUM</b>	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
460	<b>ETOPOSIDUM</b>	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
461	<b>ETOPOSIDUM</b>	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
462	<b>ETOPOSIDUM</b>	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
463	<b>ETOPOSIDUM</b>	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
464	<b>ETOPOSIDUM</b>	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
465	<b>ETOPOSIDUM</b>	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
466	<b>ETOPOSIDUM</b>	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
467	<b>ETOPOSIDUM</b>	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
468	<b>ETOPOSIDUM</b>	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
469	<b>ETOPOSIDUM</b>	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
470	<b>ETOPOSIDUM</b>	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
471	<b>ETOPOSIDUM</b>	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
472	<b>ETOPOSIDUM</b>	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
473	<b>ETOPOSIDUM</b>	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
474	<b>ETOPOSIDUM</b>	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
475	<b>ETOPOSIDUM</b>	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
476	<b>ETOPOSIDUM</b>	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
477	<b>ETOPOSIDUM</b>	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
478	<b>ETOPOSIDUM</b>	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
479	<b>ETOPOSIDUM</b>	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
480	<b>ETOPOSIDUM</b>	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
481	<b>ETOPOSIDUM</b>	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
482	<b>ETOPOSIDUM</b>	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
483	<b>ETOPOSIDUM</b>	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
484	<b>ETOPOSIDUM</b>	C96.3	PRAWDZIWIY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
485	<b>ETOPOSIDUM</b>	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	<b>ETOPOSIDUM</b>	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
487	<b>ETOPOSIDUM</b>	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
488	<b>ETOPOSIDUM</b>	D01	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
489	<b>ETOPOSIDUM</b>	D01.0	OKRĘŻNICA
490	<b>ETOPOSIDUM</b>	D01.1	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
491	<b>ETOPOSIDUM</b>	D01.2	ODBYTNICA
492	<b>ETOPOSIDUM</b>	D01.3	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
493	<b>ETOPOSIDUM</b>	D01.4	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA
494	<b>ETOPOSIDUM</b>	D01.5	WĄTROBA, PĘCHERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
495	<b>ETOPOSIDUM</b>	D01.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY TRAWIENNE
496	<b>ETOPOSIDUM</b>	D01.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
497	<b>ETOPOSIDUM</b>	D03	CZERNIAK IN SITU
498	<b>ETOPOSIDUM</b>	D03.0	CZERNIAK IN SITU WARGI
499	<b>ETOPOSIDUM</b>	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
500	<b>ETOPOSIDUM</b>	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
501	<b>ETOPOSIDUM</b>	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
502	<b>ETOPOSIDUM</b>	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
503	<b>ETOPOSIDUM</b>	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
504	<b>ETOPOSIDUM</b>	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
505	<b>ETOPOSIDUM</b>	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
506	<b>ETOPOSIDUM</b>	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
507	<b>ETOPOSIDUM</b>	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
508	<b>ETOPOSIDUM</b>	D06	RAK IN SITU SZYJKI MACICY
509	<b>ETOPOSIDUM</b>	D06.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
510	<b>ETOPOSIDUM</b>	D06.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
511	<b>ETOPOSIDUM</b>	D06.7	INNA CZĘŚĆ SZYJKI MACICY
512	<b>ETOPOSIDUM</b>	D06.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
513	<b>ETOPOSIDUM</b>	D07	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
514	<b>ETOPOSIDUM</b>	D07.0	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
515	<b>ETOPOSIDUM</b>	D07.1	SROM
516	<b>ETOPOSIDUM</b>	D07.2	POCHWA
517	<b>ETOPOSIDUM</b>	D07.3	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE ŻEŃSKIE
518	<b>ETOPOSIDUM</b>	D07.4	PRĄCIE
519	<b>ETOPOSIDUM</b>	D07.5	GRUCZOŁ KROKOWY
520	<b>ETOPOSIDUM</b>	D07.6	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
521	<b>ETOPOSIDUM</b>	D09	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
522	<b>ETOPOSIDUM</b>	D09.0	PĘCZERZ MOCZOWY
523	<b>ETOPOSIDUM</b>	D09.1	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
524	<b>ETOPOSIDUM</b>	D09.2	OKO
525	<b>ETOPOSIDUM</b>	D09.3	TARCZYCA I INNE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
526	<b>ETOPOSIDUM</b>	D09.7	RAK IN SITU INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
527	<b>ETOPOSIDUM</b>	D09.9	RAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
528	<b>ETOPOSIDUM</b>	D10	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY JAMY USTNEJ I GARDŁA
529	<b>ETOPOSIDUM</b>	D10.0	WARGA
530	<b>ETOPOSIDUM</b>	D10.1	JĘZYK
531	<b>ETOPOSIDUM</b>	D10.2	DNO JAMY USTNEJ
532	<b>ETOPOSIDUM</b>	D10.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JAMY USTNEJ
533	<b>ETOPOSIDUM</b>	D10.4	MIGDAŁEK
534	<b>ETOPOSIDUM</b>	D10.5	INNE STRUKTURY USTNO-GARDŁOWE
535	<b>ETOPOSIDUM</b>	D10.6	CZĘŚĆ NOSOWA GARDŁA
536	<b>ETOPOSIDUM</b>	D10.7	CZĘŚĆ KRTANIOWA GARDŁA
537	<b>ETOPOSIDUM</b>	D10.9	GARDŁO, NIEOKREŚLONE
538	<b>ETOPOSIDUM</b>	D11	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE DUŻYCH GRUCZOŁÓW ŚLINOWYCH
539	<b>ETOPOSIDUM</b>	D11.0	ŚLINIANKA PRZYUSZNA
540	<b>ETOPOSIDUM</b>	D11.7	INNE DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE



Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
541	<b>ETOPOSIDUM</b>	D11.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
542	<b>ETOPOSIDUM</b>	D12	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE OKRĘŻNICY, ODBYTNICY, ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
543	<b>ETOPOSIDUM</b>	D12.0	JELITO ŚLEPE
544	<b>ETOPOSIDUM</b>	D12.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
545	<b>ETOPOSIDUM</b>	D12.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
546	<b>ETOPOSIDUM</b>	D12.3	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
547	<b>ETOPOSIDUM</b>	D12.4	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
548	<b>ETOPOSIDUM</b>	D12.5	OKRĘŻNICA ESOWATA
549	<b>ETOPOSIDUM</b>	D12.6	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
550	<b>ETOPOSIDUM</b>	D12.7	ZGIĘCIE ESICZO-ODBYTNICZE
551	<b>ETOPOSIDUM</b>	D12.8	ODBYTNICA
552	<b>ETOPOSIDUM</b>	D12.9	ODBYT I KANAŁ ODBYTU
553	<b>ETOPOSIDUM</b>	D13	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU TRAWIENNEGO
554	<b>ETOPOSIDUM</b>	D13.0	PRZĘLYK
555	<b>ETOPOSIDUM</b>	D13.1	ŻOŁĄDEK
556	<b>ETOPOSIDUM</b>	D13.2	DWUNASTNICA
557	<b>ETOPOSIDUM</b>	D13.3	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI JELITA CIENKIEGO
558	<b>ETOPOSIDUM</b>	D13.4	WĄTROBA
559	<b>ETOPOSIDUM</b>	D13.5	DROGI ŻÓLCIOWE ZEWNĄTRZWĄTROBOWE
560	<b>ETOPOSIDUM</b>	D13.6	TRZUSTKA
561	<b>ETOPOSIDUM</b>	D13.7	WYSPIY TRZUSTKI
562	<b>ETOPOSIDUM</b>	D13.9	NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU POKARMOWEGO
563	<b>ETOPOSIDUM</b>	D14	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE UCHA ŚRODKOWEGO I UKŁADU ODDECHOWEGO
564	<b>ETOPOSIDUM</b>	D14.0	UCHO ŚRODKOWE, JAMA NOSOWA I ZATOKI PRZYNOSOWE
565	<b>ETOPOSIDUM</b>	D14.1	KRTAŃ
566	<b>ETOPOSIDUM</b>	D14.2	TCHAWICA
567	<b>ETOPOSIDUM</b>	D14.3	OSKRZELA I PŁUCA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
568	<b>ETOPOSIDUM</b>	D14.4	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONE
569	<b>ETOPOSIDUM</b>	D15	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW KLATKI PIERSIOWEJ
570	<b>ETOPOSIDUM</b>	D15.0	GRASICA
571	<b>ETOPOSIDUM</b>	D15.1	SERCE
572	<b>ETOPOSIDUM</b>	D15.2	SRÓDPIERSIE
573	<b>ETOPOSIDUM</b>	D15.7	INNE OKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
574	<b>ETOPOSIDUM</b>	D15.9	NIEOKREŚLONE NARZĄDY KLATKI PIERSIOWEJ
575	<b>ETOPOSIDUM</b>	D16	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE KOŚCI I CHRZĄSTEK STAWOWYCH
576	<b>ETOPOSIDUM</b>	D16.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
577	<b>ETOPOSIDUM</b>	D16.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
578	<b>ETOPOSIDUM</b>	D16.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
579	<b>ETOPOSIDUM</b>	D16.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
580	<b>ETOPOSIDUM</b>	D16.4	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
581	<b>ETOPOSIDUM</b>	D16.5	ZUCHWA
582	<b>ETOPOSIDUM</b>	D16.6	KRĘGOSŁUP
583	<b>ETOPOSIDUM</b>	D16.7	ŻEBRA, MOSTEK I OBOJCZYK
584	<b>ETOPOSIDUM</b>	D16.8	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
585	<b>ETOPOSIDUM</b>	D16.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
586	<b>ETOPOSIDUM</b>	D18	NACZYNIANKI KRWIONOŚNE I NACZYNIANKI CHŁONNE JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
587	<b>ETOPOSIDUM</b>	D18.0	NACZYNIANK KRWIONOŚNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
588	<b>ETOPOSIDUM</b>	D18.1	NACZYNIANK CHŁONNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
589	<b>ETOPOSIDUM</b>	D20	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANEK MIĘKKICH OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
590	<b>ETOPOSIDUM</b>	D20.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
591	<b>ETOPOSIDUM</b>	D20.1	OTRZEWNA
592	<b>ETOPOSIDUM</b>	D21	INNE NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
593	<b>ETOPOSIDUM</b>	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	<b>ETOPOSIDUM</b>	D21.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ, ŁĄCZNIE Z BARKIEM
595	<b>ETOPOSIDUM</b>	D21.2	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KOŃCZYNY DOLNEJ, ŁĄCZNIE Z BIODREM
596	<b>ETOPOSIDUM</b>	D21.3	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE KLATKI PIERSIOWEJ
597	<b>ETOPOSIDUM</b>	D21.4	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE BRZUCHA
598	<b>ETOPOSIDUM</b>	D21.5	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE MIEDNICY
599	<b>ETOPOSIDUM</b>	D21.6	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
600	<b>ETOPOSIDUM</b>	D21.9	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE, NIEOKREŚLONE
601	<b>ETOPOSIDUM</b>	D27	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR JAJNIKA
602	<b>ETOPOSIDUM</b>	D28	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
603	<b>ETOPOSIDUM</b>	D28.0	SRÓM
604	<b>ETOPOSIDUM</b>	D28.1	POCHWA
605	<b>ETOPOSIDUM</b>	D28.2	JAJOWODY I WIĘZADŁA
606	<b>ETOPOSIDUM</b>	D28.7	INNE OKREŚLONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
607	<b>ETOPOSIDUM</b>	D28.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
608	<b>ETOPOSIDUM</b>	D29	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
609	<b>ETOPOSIDUM</b>	D29.0	PRĄCIE
610	<b>ETOPOSIDUM</b>	D29.1	GRUCZOŁ KROKOWY
611	<b>ETOPOSIDUM</b>	D29.2	JĄDRO
612	<b>ETOPOSIDUM</b>	D29.3	NAJĄDRZE
613	<b>ETOPOSIDUM</b>	D29.4	MOSZNA
614	<b>ETOPOSIDUM</b>	D29.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
615	<b>ETOPOSIDUM</b>	D29.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
616	<b>ETOPOSIDUM</b>	D30	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR NARZĄDÓW MOCZOWYCH
617	<b>ETOPOSIDUM</b>	D30.0	NERKA
618	<b>ETOPOSIDUM</b>	D30.1	MIEDNICZKA NERKOWA
619	<b>ETOPOSIDUM</b>	D30.2	MOCZOWÓD
620	<b>ETOPOSIDUM</b>	D30.3	PĘCZERZ MOCZOWY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
621	<b>ETOPOSIDUM</b>	D30.4	CEWKA MOCZOWA
622	<b>ETOPOSIDUM</b>	D30.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
623	<b>ETOPOSIDUM</b>	D30.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
624	<b>ETOPOSIDUM</b>	D31	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR OKA
625	<b>ETOPOSIDUM</b>	D31.0	SPOJÓWKA
626	<b>ETOPOSIDUM</b>	D31.1	ROGÓWKA
627	<b>ETOPOSIDUM</b>	D31.2	SIATKÓWKA
628	<b>ETOPOSIDUM</b>	D31.3	NACZYNIÓWKA
629	<b>ETOPOSIDUM</b>	D31.4	CIAŁO RZĘSKOWE
630	<b>ETOPOSIDUM</b>	D31.5	GRUCZOŁY I DROGI ŁZOWE
631	<b>ETOPOSIDUM</b>	D31.6	OCZODÓŁ, NIEOKREŚLONY
632	<b>ETOPOSIDUM</b>	D31.9	OKO, NIEOKREŚLONE
633	<b>ETOPOSIDUM</b>	D32	NOWOTWÓR NIEZŁOŚLIWY OPON MÓZGOWYCH
634	<b>ETOPOSIDUM</b>	D32.0	OPONY MÓZGOWE
635	<b>ETOPOSIDUM</b>	D32.1	OPONY RDZENIOWE
636	<b>ETOPOSIDUM</b>	D32.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
637	<b>ETOPOSIDUM</b>	D33	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
638	<b>ETOPOSIDUM</b>	D33.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
639	<b>ETOPOSIDUM</b>	D33.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
640	<b>ETOPOSIDUM</b>	D33.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
641	<b>ETOPOSIDUM</b>	D33.3	NERWY CZASZKOWE
642	<b>ETOPOSIDUM</b>	D33.4	RDZEŃ KRĘGOWY
643	<b>ETOPOSIDUM</b>	D33.7	INNE OKREŚLONE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
644	<b>ETOPOSIDUM</b>	D33.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONY
645	<b>ETOPOSIDUM</b>	D34	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR TARCZYCY
646	<b>ETOPOSIDUM</b>	D35	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR INNYCH I NIEOKREŚLONYCH GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
647	<b>ETOPOSIDUM</b>	D35.0	NADNERCZA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
648	<b>ETOPOSIDUM</b>	D35.1	PRZYTARCZYCE
649	<b>ETOPOSIDUM</b>	D35.2	PRZYSADKA
650	<b>ETOPOSIDUM</b>	D35.3	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
651	<b>ETOPOSIDUM</b>	D35.4	SZYSZYNKA
652	<b>ETOPOSIDUM</b>	D35.5	KŁĘBEK SZYJNY
653	<b>ETOPOSIDUM</b>	D35.6	CIAŁA PRZY AORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
654	<b>ETOPOSIDUM</b>	D35.7	INNE OKREŚLONE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
655	<b>ETOPOSIDUM</b>	D35.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
656	<b>ETOPOSIDUM</b>	D35.9	GRUCZOŁ WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONY
657	<b>ETOPOSIDUM</b>	D36	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
658	<b>ETOPOSIDUM</b>	D36.0	WĘZŁY CHŁONNE
659	<b>ETOPOSIDUM</b>	D36.1	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
660	<b>ETOPOSIDUM</b>	D36.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
661	<b>ETOPOSIDUM</b>	D36.9	NIEZŁOŚLIWY NOWOTWÓR, NIEOKREŚLONEGO UMIEJSCOWIENIA
662	<b>ETOPOSIDUM</b>	D37	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE JAMY USTNEJ I NARZĄDÓW TRAWIENNYCH
663	<b>ETOPOSIDUM</b>	D37.0	WARGA, JAMA USTNA I GARDŁO
664	<b>ETOPOSIDUM</b>	D37.1	ŻOŁĄDEK
665	<b>ETOPOSIDUM</b>	D37.2	JELITO CIENKIE
666	<b>ETOPOSIDUM</b>	D37.3	JELIO ŚLEPE
667	<b>ETOPOSIDUM</b>	D37.4	OKRĘŻNICA
668	<b>ETOPOSIDUM</b>	D37.5	ODBYTNICA
669	<b>ETOPOSIDUM</b>	D37.6	WĄTROBA, PĘCZERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE
670	<b>ETOPOSIDUM</b>	D37.7	INNE NARZĄDY TRAWIENNE
671	<b>ETOPOSIDUM</b>	D37.9	NARZĄDY TRAWIENNE, NIEOKREŚLONE
672	<b>ETOPOSIDUM</b>	D38	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UCHA ŚRODKOWEGO, NARZĄDÓW UKŁADU ODDECHOWEGO I KLATKI PIERSIOWEJ
673	<b>ETOPOSIDUM</b>	D38.0	KRTAŃ
674	<b>ETOPOSIDUM</b>	D38.1	TCHAWICA, OSKRZELA I PŁUCA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
675	<b>ETOPOSIDUM</b>	D38.2	OPLUCNA
676	<b>ETOPOSIDUM</b>	D38.3	SRÓDPIERSIE
677	<b>ETOPOSIDUM</b>	D38.4	GRASICA
678	<b>ETOPOSIDUM</b>	D38.5	INNE NARZĄDY UKŁADU ODDECHOWEGO
679	<b>ETOPOSIDUM</b>	D38.6	UKŁAD ODDECHOWY, NIEOKREŚLONY
680	<b>ETOPOSIDUM</b>	D39	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
681	<b>ETOPOSIDUM</b>	D39.0	MACICA
682	<b>ETOPOSIDUM</b>	D39.1	JAJNIK
683	<b>ETOPOSIDUM</b>	D39.2	ŁOŻYSKO
684	<b>ETOPOSIDUM</b>	D39.7	INNE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
685	<b>ETOPOSIDUM</b>	D39.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
686	<b>ETOPOSIDUM</b>	D40	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE MĘSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
687	<b>ETOPOSIDUM</b>	D40.0	GRUCZOŁ KROKOWY
688	<b>ETOPOSIDUM</b>	D40.1	JĄDRO
689	<b>ETOPOSIDUM</b>	D40.7	INNE MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
690	<b>ETOPOSIDUM</b>	D40.9	MĘSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
691	<b>ETOPOSIDUM</b>	D41	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE NARZĄDÓW MOCZOWYCH
692	<b>ETOPOSIDUM</b>	D41.0	NERKA
693	<b>ETOPOSIDUM</b>	D41.1	MIEDNICZKA NERKOWA
694	<b>ETOPOSIDUM</b>	D41.2	MOCZOWÓD
695	<b>ETOPOSIDUM</b>	D41.3	CEWKA MOCZOWA
696	<b>ETOPOSIDUM</b>	D41.4	PĘCHERZ MOCZOWY
697	<b>ETOPOSIDUM</b>	D41.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
698	<b>ETOPOSIDUM</b>	D41.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
699	<b>ETOPOSIDUM</b>	D42	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE OPON
700	<b>ETOPOSIDUM</b>	D42.0	OPONY MÓZGOWE
701	<b>ETOPOSIDUM</b>	D42.1	OPONY RDZENIOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
702	<b>ETOPOSIDUM</b>	D42.9	OPONY, NIEOKREŚLONE
703	<b>ETOPOSIDUM</b>	D43	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
704	<b>ETOPOSIDUM</b>	D43.0	MÓZG, NADNAMBIOTOWE
705	<b>ETOPOSIDUM</b>	D43.1	MÓZG, PODNAMBIOTOWE
706	<b>ETOPOSIDUM</b>	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
707	<b>ETOPOSIDUM</b>	D43.3	NERWY CZASZKOWE
708	<b>ETOPOSIDUM</b>	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
709	<b>ETOPOSIDUM</b>	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
710	<b>ETOPOSIDUM</b>	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE
711	<b>ETOPOSIDUM</b>	D44	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
712	<b>ETOPOSIDUM</b>	D44.0	TARCZYCA
713	<b>ETOPOSIDUM</b>	D44.1	NADNERCZA
714	<b>ETOPOSIDUM</b>	D44.2	PRZYTARCZYCE
715	<b>ETOPOSIDUM</b>	D44.3	PRZYSADKA
716	<b>ETOPOSIDUM</b>	D44.4	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
717	<b>ETOPOSIDUM</b>	D44.5	SZYSZYŃKA
718	<b>ETOPOSIDUM</b>	D44.6	KLĘBEK SZYJNY
719	<b>ETOPOSIDUM</b>	D44.7	CIAŁA PRZY AORTOWE I INNE CIAŁA PRYZWOJOWE
720	<b>ETOPOSIDUM</b>	D44.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
721	<b>ETOPOSIDUM</b>	D44.9	GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONE
722	<b>ETOPOSIDUM</b>	D45	CZERWIENICA PRAWDZIWA
723	<b>ETOPOSIDUM</b>	D46	ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
724	<b>ETOPOSIDUM</b>	D46.0	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ BEZ SYDEROBLASTÓW
725	<b>ETOPOSIDUM</b>	D46.1	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z SYDEROBLASTAMI
726	<b>ETOPOSIDUM</b>	D46.2	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW
727	<b>ETOPOSIDUM</b>	D46.3	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW Z TRANSFORMACJĄ
728	<b>ETOPOSIDUM</b>	D46.4	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
729	<b>ETOPOSIDUM</b>	D46.7	INNE ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
730	<b>ETOPOSIDUM</b>	D46.9	ZESPÓŁ MIELODYSPLASTYCZNY, NIEOKREŚLONY
731	<b>ETOPOSIDUM</b>	D47	INNY NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
732	<b>ETOPOSIDUM</b>	D47.0	GUZY HISTIOCYTÓW I KOMÓREK TUCZNYCH O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE
733	<b>ETOPOSIDUM</b>	D47.1	PRZEWLEKŁA CHOROBA UKŁADU WYTWÓRCZEGO SZPIKU
734	<b>ETOPOSIDUM</b>	D47.2	GAMMOPATIA MONOKLONALNA
735	<b>ETOPOSIDUM</b>	D47.3	SAMOISTNA TROMBOCYTOPENIA (KRWOTOCZNA)
736	<b>ETOPOSIDUM</b>	D47.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
737	<b>ETOPOSIDUM</b>	D47.9	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
738	<b>ETOPOSIDUM</b>	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
739	<b>ETOPOSIDUM</b>	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
740	<b>ETOPOSIDUM</b>	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
741	<b>ETOPOSIDUM</b>	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
742	<b>ETOPOSIDUM</b>	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
743	<b>ETOPOSIDUM</b>	D48.4	OTRZEWNA
744	<b>ETOPOSIDUM</b>	D48.5	SKÓRA
745	<b>ETOPOSIDUM</b>	D48.6	SUTEK
746	<b>ETOPOSIDUM</b>	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
747	<b>ETOPOSIDUM</b>	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
748	<b>ETOPOSIDUM</b>	D63.0	NIEDOKRWISTOŚĆ W PRZEBIEGU CHOROBY NOWOTWOROWEJ (C00-D48□)
749	<b>ETOPOSIDUM</b>	D63.8	NIEDOKRWISTOŚĆ W PRZEBIEGU INNYCH CHORÓB PRZEWLEKŁYCH SKLASYFIKOWANYCH GDZIE INDZIEJ
750	<b>ETOPOSIDUM</b>	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
751	<b>ETOPOSIDUM</b>	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ



Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
752	<b>ETOPOSIDUM</b>	D76.2	ZESPÓŁ HEMOFAGOCYTOWY ZWIĄZANY Z ZAKAŻENIEM
753	<b>ETOPOSIDUM</b>	D81.9	ZŁOŻONE NIEDOBORY ODPORNOŚCI, NIEOKREŚLONE
754	<b>ETOPOSIDUM</b>	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
755	<b>ETOPOSIDUM</b>	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
756	<b>ETOPOSIDUM</b>	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
757	<b>ETOPOSIDUM</b>	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
758	<b>ETOPOSIDUM</b>	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
759	<b>ETOPOSIDUM</b>	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
760	<b>ETOPOSIDUM</b>	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
761	<b>ETOPOSIDUM</b>	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	<b>FLUDARABINUM</b>	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
80	<b>FLUDARABINUM</b>	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
81	<b>FLUDARABINUM</b>	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA
82	<b>FLUDARABINUM</b>	C97	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NIEZALEŻNYCH (PIERWOTNYCH) MNOGICH UMIEJSCOWIEŃ
83	<b>FLUDARABINUM</b>	D46	ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
84	<b>FLUDARABINUM</b>	D46.0	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ BEZ SYDEROBLASTÓW
85	<b>FLUDARABINUM</b>	D46.1	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z SYDEROBLASTAMI
86	<b>FLUDARABINUM</b>	D46.2	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW
87	<b>FLUDARABINUM</b>	D46.3	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW Z TRANSFORMACJĄ
88	<b>FLUDARABINUM</b>	D46.4	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ, NIEOKREŚLONA
89	<b>FLUDARABINUM</b>	D46.7	INNE ZESPOŁY MIELODYSPLASTYCZNE
90	<b>FLUDARABINUM</b>	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 ODDECHOWEGO 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	C24	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI DRÓG ŻÓLCIOWYCH
11	GEMCYTABINUM	C24.0	ZEWNĄTRZWĄTROBOWE DROGI ŻÓLCIOWE
12	GEMCYTABINUM	C24.1	BRODAWKA WIĘKSZA DWUNASTNICY VATERA
13	GEMCYTABINUM	C24.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE DRÓG ŻÓLCIOWYCH
14	GEMCYTABINUM	C24.9	DROGI ŻÓLCIOWE, NIEOKREŚLONE
15	GEMCYTABINUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
16	GEMCYTABINUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
17	GEMCYTABINUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
18	GEMCYTABINUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
19	GEMCYTABINUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
20	GEMCYTABINUM	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWYDZIELNICZA TRZUSTKI
21	GEMCYTABINUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
22	GEMCYTABINUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
23	GEMCYTABINUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
24	GEMCYTABINUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
25	GEMCYTABINUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
26	GEMCYTABINUM	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
27	GEMCYTABINUM	C34.2	PŁAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
28	GEMCYTABINUM	C34.3	PŁAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
29	GEMCYTABINUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
30	GEMCYTABINUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE
31	GEMCYTABINUM	C38.4	OPLUCNA
32	GEMCYTABINUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
33	GEMCYTABINUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
34	GEMCYTABINUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
35	GEMCYTABINUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
36	GEMCYTABINUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
37	GEMCYTABINUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
38	GEMCYTABINUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
39	GEMCYTABINUM	C45	MIĘDZYBŁONIAK
40	GEMCYTABINUM	C45.0	MIĘDZYBŁONIAK OPLUCNEJ
41	GEMCYTABINUM	C45.1	MIĘDZYBŁONIAK OTRZEWNEJ
42	GEMCYTABINUM	C45.2	MIĘDZYBŁONIAK OSIERDZIA
43	GEMCYTABINUM	C45.7	MIĘDZYBŁONIAK INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
44	GEMCYTABINUM	C45.9	MIĘDZYBŁONIAK, NIEOKREŚLONY
45	GEMCYTABINUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
46	GEMCYTABINUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
47	GEMCYTABINUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
48	GEMCYTABINUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
49	GEMCYTABINUM	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
50	GEMCYTABINUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
51	GEMCYTABINUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
52	GEMCYTABINUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
53	GEMCYTABINUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
54	GEMCYTABINUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
55	GEMCYTABINUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
56	GEMCYTABINUM	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
57	GEMCYTABINUM	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
58	GEMCYTABINUM	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
59	GEMCYTABINUM	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
60	GEMCYTABINUM	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
61	GEMCYTABINUM	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
62	GEMCYTABINUM	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
63	GEMCYTABINUM	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
64	GEMCYTABINUM	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
65	GEMCYTABINUM	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
66	GEMCYTABINUM	C54	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZONU MACICY <i>w przypadku: mięsaka gładkokomórkowego</i>
67	GEMCYTABINUM	C54.0	CIEŚN MACICY <i>w przypadku: mięsaka gładkokomórkowego</i>
68	GEMCYTABINUM	C54.1	BLONA ŚLUZOWA MACICY <i>w przypadku: mięsaka gładkokomórkowego</i>
69	GEMCYTABINUM	C54.2	MIĘŚNIÓWKA MACICY <i>w przypadku: mięsaka gładkokomórkowego</i>
70	GEMCYTABINUM	C54.3	DNO MACICY <i>w przypadku: mięsaka gładkokomórkowego</i>
71	GEMCYTABINUM	C54.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZONU MACICY <i>w przypadku: mięsaka gładkokomórkowego</i>

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
72	GEMCYTABINUM	C54.9	TRZON MACICY, NIEOKREŚLONE <i>w przypadku: mięsaka gładkokomórkowego</i>
73	GEMCYTABINUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
74	GEMCYTABINUM	C57	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
75	GEMCYTABINUM	C57.0	TRĄBKA FALLOPIA
76	GEMCYTABINUM	C57.1	WIĘZADŁO SZEROKIE MACICY
77	GEMCYTABINUM	C57.2	WIĘZADŁO OBŁE MACICY
78	GEMCYTABINUM	C57.3	PRZYMACICZA
79	GEMCYTABINUM	C57.4	PRZYDATKI MACICY, NIEOKREŚLONE
80	GEMCYTABINUM	C57.7	INNE OKRESŁONE ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE
81	GEMCYTABINUM	C57.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻEŃSKICH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
82	GEMCYTABINUM	C57.9	ŻEŃSKIE NARZĄDY PŁCIOWE, NIEOKREŚLONE
83	GEMCYTABINUM	C61	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY GRUCZOŁU KROKOWEGO
84	GEMCYTABINUM	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
85	GEMCYTABINUM	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
86	GEMCYTABINUM	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
87	GEMCYTABINUM	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE
88	GEMCYTABINUM	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ <i>w przypadku: nowotworów złośliwych wywodzących się z kanalików zbiorczych oraz raków ze zróżnicowaniem mięsakowatym</i>
89	GEMCYTABINUM	C65	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MIEDNICZKI NERKOWEJ <i>w przypadku: nowotworów złośliwych wywodzących się z kanalików zbiorczych oraz raków ze zróżnicowaniem mięsakowatym</i>
90	GEMCYTABINUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA MOCZOWEGO
91	GEMCYTABINUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCZERZA MOCZOWEGO
92	GEMCYTABINUM	C67.1	SZCZYT PĘCZERZA MOCZOWEGO
93	GEMCYTABINUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
94	GEMCYTABINUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCZERZA MOCZOWEGO
95	GEMCYTABINUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
96	GEMCYTABINUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
97	GEMCYTABINUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
98	GEMCYTABINUM	C67.7	MOCZOWNIK
99	GEMCYTABINUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
100	GEMCYTABINUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
101	GEMCYTABINUM	C76	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY UMIEJSCOWIEŃ INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH
102	GEMCYTABINUM	C76.0	GŁOWA, TWARZ I SZYJA
103	GEMCYTABINUM	C76.1	KLATKA PIERSIOWA
104	GEMCYTABINUM	C76.2	BRZUCH
105	GEMCYTABINUM	C76.3	MIEDNICA
106	GEMCYTABINUM	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
107	GEMCYTABINUM	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
108	GEMCYTABINUM	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
109	GEMCYTABINUM	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
110	GEMCYTABINUM	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
111	GEMCYTABINUM	C81	CHOROBA HODGKINA <i>w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
112	GEMCYTABINUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW <i>w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
113	GEMCYTABINUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE <i>w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
114	GEMCYTABINUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA <i>w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
115	GEMCYTABINUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW <i>w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
116	GEMCYTABINUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe
117	GEMCYTABINUM	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe
118	GEMCYTABINUM	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY) w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe
119	GEMCYTABINUM	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe
120	GEMCYTABINUM	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe
121	GEMCYTABINUM	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe
122	GEMCYTABINUM	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO) w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe
123	GEMCYTABINUM	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe
124	GEMCYTABINUM	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe
125	GEMCYTABINUM	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY) w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe
126	GEMCYTABINUM	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY) w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe
127	GEMCYTABINUM	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY) w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe
128	GEMCYTABINUM	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY) w przypadku:

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
			<i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
129	GEMCYTABINUM	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY) <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
130	GEMCYTABINUM	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY) <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
131	GEMCYTABINUM	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY) <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
132	GEMCYTABINUM	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
133	GEMCYTABINUM	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
134	GEMCYTABINUM	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
135	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</i>
136	GEMCYTABINUM	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
137	GEMCYTABINUM	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
138	GEMCYTABINUM	C84.2	CHŁONIAK STREFY T <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
139	GEMCYTABINUM	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
140	GEMCYTABINUM	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T <i>w przypadku:</i> <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
141	GEMCYTABINUM	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T w przypadku: <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
142	GEMCYTABINUM	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH w przypadku: <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
143	GEMCYTABINUM	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY w przypadku: <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
144	GEMCYTABINUM	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY w przypadku: <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
145	GEMCYTABINUM	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO w przypadku: <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>
146	GEMCYTABINUM	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY w przypadku: <i>pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe</i>



Załącznik C.28.b.

**GEMCYTABINUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1	<b>GEMCYTABINUM</b>	C81	CHOROBA HODGKINA w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe we wskazaniach innych niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego
2	<b>GEMCYTABINUM</b>	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY) w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe we wskazaniach innych niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego
3	<b>GEMCYTABINUM</b>	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe we wskazaniach innych niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego
4	<b>GEMCYTABINUM</b>	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe we wskazaniach innych niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego
5	<b>GEMCYTABINUM</b>	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH w przypadku: pacjentów z nawrotem choroby po standardowej chemioterapii lub z opornością na leczenie standardowe we wskazaniach innych niż wymienione w Charakterystyce Produktu Leczniczego

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	<b>IDARUBICIN</b>	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
2	<b>IDARUBICIN</b>	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
3	<b>IDARUBICIN</b>	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
4	<b>IDARUBICIN</b>	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
5	<b>IDARUBICIN</b>	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
6	<b>IDARUBICIN</b>	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
7	<b>IDARUBICIN</b>	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
8	<b>IDARUBICIN</b>	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
9	<b>IDARUBICIN</b>	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
10	<b>IDARUBICIN</b>	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
11	<b>IDARUBICIN</b>	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
12	<b>IDARUBICIN</b>	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
13	<b>IDARUBICIN</b>	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
14	<b>IDARUBICIN</b>	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
15	<b>IDARUBICIN</b>	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
16	<b>IDARUBICIN</b>	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
17	<b>IDARUBICIN</b>	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
18	<b>IDARUBICIN</b>	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
19	<b>IDARUBICIN</b>	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
20	<b>IDARUBICIN</b>	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
21	<b>IDARUBICIN</b>	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	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
55	IDARUBICIN	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
56	IDARUBICIN	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
57	IDARUBICIN	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
58	IDARUBICIN	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
59	IDARUBICIN	C92.5	OSTRA 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	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
64	IDARUBICIN	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
65	IDARUBICIN	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
66	IDARUBICIN	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
67	IDARUBICIN	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
68	IDARUBICIN	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
69	IDARUBICIN	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
70	IDARUBICIN	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
71	IDARUBICIN	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
72	IDARUBICIN	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
73	IDARUBICIN	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
74	IDARUBICIN	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
75	IDARUBICIN	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
76	IDARUBICIN	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO 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
51	IFOSFAMIDUM	C09.9	MIGDAŁEK, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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
78	IFOSFAMIDUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
79	IFOSFAMIDUM	C16.0	WPUST

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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
106	IFOSFAMIDUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
107	IFOSFAMIDUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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 WEWNĄTRZWDZIELNICZA TRZUSTKI
133	IFOSFAMIDUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
134	IFOSFAMIDUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
135	IFOSFAMIDUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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
161	IFOSFAMIDUM	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
162	IFOSFAMIDUM	C34.2	PŁAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
163	IFOSFAMIDUM	C34.3	PŁAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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 WNETRZA 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
187	IFOSFAMIDUM	C41.1	ŻUCHWA
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



Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
192	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
193	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C43	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY
194	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C43.0	CZERNIAK ZŁOŚLIWY WARGI
195	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C43.1	CZERNIAK ZŁOŚLIWY POWIEKI, ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
196	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C43.2	CZERNIAK ZŁOŚLIWY UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
197	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C43.3	CZERNIAK ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
198	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C43.4	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SKÓRY SZYI
199	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C43.5	CZERNIAK ZŁOŚLIWY TUŁOWIA
200	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C43.6	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
201	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C43.7	CZERNIAK ZŁOŚLIWY KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
202	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C43.8	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY PRZEKRACZAJĄCY WYŻEJ OKREŚLONE GRANICE
203	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C43.9	CZERNIAK ZŁOŚLIWY SKÓRY, NIEOKREŚLONY
204	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C46	MIĘSAK KAPOSI' EGO
205	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C46.0	MIĘSAK KAPOSI' EGO SKÓRY
206	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C46.1	MIĘSAK KAPOSI' EGO TKANKI MIĘKKIEJ
207	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C46.2	MIĘSAK KAPOSI' EGO PODNIEBIENIA
208	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C46.3	MIĘSAK KAPOSI' EGO WĘZŁÓW CHŁONNYCH
209	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C46.7	MIĘSAK KAPOSI' EGO INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
210	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C46.8	MIĘSAK KAPOSI' EGO LICZNYCH NARZĄDÓW
211	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C46.9	MIĘSAK KAPOSI' EGO, NIEOKREŚLONY
212	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
213	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
214	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
215	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
216	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
217	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
218	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
219	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
220	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
221	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
222	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
223	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
224	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ
225	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
226	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
227	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
228	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
229	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
230	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
231	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
232	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
233	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
234	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
235	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
236	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
237	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C50	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SUTKA
238	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C50.0	BRODAWKA I OTOCZKA BRODAWKI SUTKOWEJ
239	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C50.1	CENTRALNA CZĘŚĆ SUTKA
240	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C50.2	ĆWIARTKA GÓRNA WEWNĘTRZNA SUTKA
241	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C50.3	ĆWIARTKA DOLNA WEWNĘTRZNA SUTKA
242	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C50.4	ĆWIARTKA GÓRNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
243	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C50.5	ĆWIARTKA DOLNA ZEWNĘTRZNA SUTKA
244	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C50.6	CZĘŚĆ PACHOWA SUTKA
245	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C50.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE SUTKA
246	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C50.9	SUTEK, NIEOKREŚLONY
247	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C51	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SROMU

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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
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	PRZYMACICZA
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

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
276	IFOSFAMIDUM	C57.9	ZEŃSKIE 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	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
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
295	IFOSFAMIDUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
296	IFOSFAMIDUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCHERZA MOCZOWEGO
297	IFOSFAMIDUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
298	IFOSFAMIDUM	C67.5	SZYJA PĘCHERZA MOCZOWEGO
299	IFOSFAMIDUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
300	IFOSFAMIDUM	C67.7	MOCZOWNIK
301	IFOSFAMIDUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCHERZA MOCZOWEGO
302	IFOSFAMIDUM	C67.9	PĘCHERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
303	IFOSFAMIDUM	C68	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW MOCZOWYCH

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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
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	MÓZDZEK
330	IFOSFAMIDUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
331	IFOSFAMIDUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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
350	IFOSFAMIDUM	C75.2	PRZEWÓD NOSOWO-GARDŁOWY
351	IFOSFAMIDUM	C75.3	SZYSZYŃKA
352	IFOSFAMIDUM	C75.4	KŁĘBEK SZYJNY
353	IFOSFAMIDUM	C75.5	CIAŁA PRZYAORTOWE 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

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
360	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C76.3	MIEDNICA
361	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C76.4	KOŃCZYNA GÓRNA
362	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C76.5	KOŃCZYNA DOLNA
363	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C76.7	INNE NIEDOKŁADNIEOKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
364	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C76.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE INNYCH I NIEDOKŁADNIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
365	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C77	WTÓRNE I NIEOKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE WĘZŁÓW CHŁONNYCH
366	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C77.0	WĘZŁY CHŁONNE GŁOWY, TWARZY I SZYI
367	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C77.1	WĘZŁY CHŁONNE WNEŹRZA KLATKI PIERSIOWEJ
368	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C77.2	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ JAMY BRZUSZNEJ
369	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C77.3	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY GÓRNEJ I PACHY
370	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C77.4	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY DOLNEJ I PACHWINY
371	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C77.5	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ MIEDNICY
372	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C77.8	WĘZŁY CHŁONNE MNOGICH REGIONÓW
373	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C77.9	WĘZŁY CHŁONNE, NIEOKREŚLONE
374	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C78	WTÓRNE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE UKŁADU ODDECHOWEJ I TRAWIENNEGO
375	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C78.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PŁUC
376	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C78.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŚRÓDPIERSIA
377	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C78.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OPLUCNEJ
378	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C78.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW ODDECHOWYCH
379	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C78.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
380	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C78.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO I ODBYTNICY
381	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C78.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ
382	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C78.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY
383	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C78.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI PRZEWODU POKARMOWEGO
384	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C79	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
385	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C79.0	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI I MIEDNICZKI NERKOWEJ
386	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C79.1	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA ORAZ INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
387	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C79.2	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SKÓRY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
388	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C79.3	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU I OPON MÓZGOWYCH
389	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
390	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
391	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
392	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
393	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
394	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
395	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C81	CHOROBA HODGKINA
396	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
397	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
398	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
399	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
400	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
401	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
402	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
403	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
404	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
405	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
406	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
407	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
408	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
409	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
410	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
411	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
412	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
413	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
414	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
415	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)



Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
416	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
417	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
418	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
419	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
420	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
421	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
422	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
423	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
424	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
425	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
426	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
427	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C85.0	MIEŚSAK LIMFATYCZNY
428	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
429	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
430	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
431	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
432	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
433	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
434	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
435	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
436	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
437	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
438	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
439	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C90.0	SZPICZAK MNOGI
440	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNAKOMÓRKOWA
441	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
442	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
443	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
444	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
445	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
446	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
447	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
448	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
449	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
450	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
451	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
452	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
453	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
454	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
455	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
456	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
457	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
458	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
459	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
460	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
461	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
462	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
463	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
464	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
465	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
466	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
467	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
468	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
469	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
470	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
471	<b>IFOSFAMIDUM</b>	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIANA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
472	IFOSFAMIDUM	C94.5	OSTRE ZWLÓKNIENIE 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	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
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

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
499	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D03.1	CZERNIAK IN SITU POWIEKI ŁĄCZNIE Z KĄTEM OKA
500	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D03.2	CZERNIAK IN SITU UCHA I PRZEWODU SŁUCHOWEGO ZEWNĘTRZNEGO
501	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D03.3	CZERNIAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI TWARZY
502	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D03.4	CZERNIAK IN SITU SKÓRY OWŁOSIONEJ GŁOWY I SZYI
503	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D03.5	CZERNIAK IN SITU TUŁOWIA
504	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D03.6	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
505	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D03.7	CZERNIAK IN SITU KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
506	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D03.8	CZERNIAK IN SITU INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
507	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
508	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D06	RAK IN SITU SZYJKI MACICY
509	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D06.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
510	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D06.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
511	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D06.7	INNA CZĘŚĆ SZYJKI MACICY
512	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D06.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
513	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D07	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH NARZĄDÓW PŁCIOWYCH
514	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D07.0	BŁONA ŚLUZOWA MACICY
515	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D07.1	SROM
516	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D07.2	POCHWA
517	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D07.3	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE ŻEŃSKIE
518	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D07.4	PRĄCIE
519	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D07.5	GRUCZOŁ KROKOWY
520	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D07.6	INNE I NIEOKREŚLONE NARZĄDY PŁCIOWE MĘSKIE
521	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D09	RAK IN SITU INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
522	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D09.0	PĘCZERZ MOCZOWY
523	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D09.1	INNE I NIEOKREŚLONE CZĘŚCI UKŁADU MOCZOWEGO
524	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D09.2	OKO
525	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D09.3	TARCZYCA I INNE GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
526	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D09.7	RAK IN SITU INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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
540	IFOSFAMIDUM	D11.7	INNE DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE
541	IFOSFAMIDUM	D11.9	DUŻE GRUCZOŁY ŚLINOWE, NIEOKREŚLONE
542	IFOSFAMIDUM	D12	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE OKRĘŻNICY, ODBYTNICY, 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	PRZEŁYK

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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 ZEWNĄTRZĄTROBOWE
560	IFOSFAMIDUM	D13.6	TRZUSTKA
561	IFOSFAMIDUM	D13.7	WYSPY 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
567	IFOSFAMIDUM	D14.3	OSKRZELA I PŁUCA
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

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
583	IFOSFAMIDUM	D16.7	ZEBRA, 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
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	SRÓM
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

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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	PĘCHERZ MOCZOWY
618	IFOSFAMIDUM	D30.4	CEWKA MOCZOWA
619	IFOSFAMIDUM	D30.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE
620	IFOSFAMIDUM	D30.9	NARZĄDY MOCZOWE, NIEOKREŚLONE
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, NADNAMIOTOWE
636	IFOSFAMIDUM	D33.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
637	IFOSFAMIDUM	D33.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
638	IFOSFAMIDUM	D33.3	NERWY CZASZKOWE



Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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
648	IFOSFAMIDUM	D35.4	SZYSZYŃKA
649	IFOSFAMIDUM	D35.5	KLĘBEK 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, PĘCHERZYK ŻÓLCIOWY I DROGI ŻÓLCIOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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	OPLUCNA
673	IFOSFAMIDUM	D38.3	SRÓDPIERSIE
674	IFOSFAMIDUM	D38.4	GRASICA
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	PEŁCZERZ MOCZOWY
694	IFOSFAMIDUM	D41.7	INNE NARZĄDY MOCZOWE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
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
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	SZYSZYŃKA
715	IFOSFAMIDUM	D44.6	KLĘBEK SZYJNY
716	IFOSFAMIDUM	D44.7	CIAŁA PRZY AORTOWE I INNE CIAŁA PRZYZWOJOWE
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

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
722	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
723	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
724	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
725	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
726	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
727	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D48.4	OTRZEWNA
728	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D48.5	SKÓRA
729	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D48.6	SUTEK
730	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
731	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
732	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
733	<b>IFOSFAMIDUM</b>	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
734	<b>IFOSFAMIDUM</b>	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
735	<b>IFOSFAMIDUM</b>	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE,POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
736	<b>IFOSFAMIDUM</b>	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA,POSTAĆ NEUROPATYCZNA
737	<b>IFOSFAMIDUM</b>	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
738	<b>IFOSFAMIDUM</b>	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
739	<b>IFOSFAMIDUM</b>	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
740	<b>IFOSFAMIDUM</b>	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
741	<b>IFOSFAMIDUM</b>	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.33.a.

**INTERFERONUM ALFA-2A**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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	NACZYNIANKI KRWIONOŚNE JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
17.	INTERFERONUM ALFA-2A	D18.1	NACZYNIANKI CHŁONNE 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	NADPŁYTKOWOŚĆ SAMOISTNA

Załącznik C.33.b.

**INTERFERONUM ALFA-2A**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1	INTERFERONUM ALFA-2A	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH

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.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
35.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
36.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
37.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
38.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
39.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
40.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
41.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
42.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
43.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
44.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
45.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	D45	CZERWIENICA PRAWDZIWA
46.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	D47.1	PRZEWLEKŁA CHOROBA UKŁADU WYTWÓRCZEGO SZPIKU
47.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	D75.2	NADPLYTKOWOŚĆ SAMOISTNA
48.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	E85	AMYLOIDOZA /SKROBIAWICA/
49.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	E85.0	SKROBIAWICE UKŁADOWE DZIEDZICZNE LUB RODZINNE, POSTAĆ NIE-NEUROPATYCZNA
50.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	E85.1	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, POSTAĆ NEUROPATYCZNA
51.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	E85.2	SKROBIAWICA UKŁADOWA DZIEDZICZNA LUB RODZINNA, NIEOKREŚLONA
52.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
53.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	E85.4	ZLOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
54.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
55.	<b>INTERFERONUM ALFA-2B</b>	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA



Załącznik C.35.a.

**IRINOTECANUM**

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	IRINO TECANUM	C15	RAK PRZELYKU
2.	IRINO TECANUM	C15.0	SZYJNA CZĘŚĆ PRZELYKU
3.	IRINO TECANUM	C15.1	PIERSIOWA CZĘŚĆ PRZELYKU
4.	IRINO TECANUM	C15.2	BRZUSZNA CZĘŚĆ PRZELYKU
5.	IRINO TECANUM	C15.3	GÓRNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
6.	IRINO TECANUM	C15.4	ŚRODKOWA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
7.	IRINO TECANUM	C15.5	DOLNA TRZECIA CZĘŚĆ PRZELYKU
8.	IRINO TECANUM	C15.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZELYKU
9.	IRINO TECANUM	C15.9	PRZELYK, NIEOKREŚLONY
10.	IRINO TECANUM	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
11.	IRINO TECANUM	C16.0	WPUST
12.	IRINO TECANUM	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
13.	IRINO TECANUM	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
14.	IRINO TECANUM	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
15.	IRINO TECANUM	C16.4	ODŹWIERNIK
16.	IRINO TECANUM	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
17.	IRINO TECANUM	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
18.	IRINO TECANUM	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
19.	IRINO TECANUM	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
20.	IRINO TECANUM	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
21.	IRINO TECANUM	C17.0	DWUNASTNICA
22.	IRINO TECANUM	C17.1	JELITO CZCZE
23.	IRINO TECANUM	C17.2	JELITO KRĘTE
24.	IRINO TECANUM	C17.3	UCHYLEK MECKELA
25.	IRINO TECANUM	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
26.	IRINO TECANUM	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
27.	IRINO TECANUM	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
28.	IRINO TECANUM	C18.0	JELITO ŚLEPE
29.	IRINO TECANUM	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
30.	IRINO TECANUM	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
31.	IRINO TECANUM	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
32.	IRINO TECANUM	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
33.	IRINO TECANUM	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE
34.	IRINO TECANUM	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
35.	IRINO TECANUM	C18.7	ESICA
36.	IRINO TECANUM	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
37.	IRINO TECANUM	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
38.	IRINO TECANUM	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
39.	IRINO TECANUM	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
40.	IRINO TECANUM	C22	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY WĄTROBY I PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
41.	IRINO TECANUM	C22.0	RAK KOMÓREK WĄTROBY
42.	IRINO TECANUM	C22.1	RAK PRZEWODÓW ŻÓLCIOWYCH WEWNĄTRZWĄTROBOWYCH
43.	IRINO TECANUM	C22.2	WĄTROBIAK ZARODKOWY (HEPATOBLASTOMA)
44.	IRINO TECANUM	C22.3	MIĘSAK NACZYNIOWY WĄTROBY
45.	IRINO TECANUM	C22.4	INNE MIĘSAKI WĄTROBY
46.	IRINO TECANUM	C22.7	INNE NIEOKREŚLONE RAKI WĄTROBY
47.	IRINO TECANUM	C22.9	WĄTROBA, NIEOKREŚLONA
48.	IRINO TECANUM	C34	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OSKRZELA I PŁUCA
49.	IRINO TECANUM	C34.0	OSKRZELE GŁÓWNE
50.	IRINO TECANUM	C34.1	PŁAT GÓRNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE GÓRNE
51.	IRINO TECANUM	C34.2	PŁAT ŚRODKOWY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE ŚRODKOWE
52.	IRINO TECANUM	C34.3	PŁAT DOLNY PŁUCA LUB OSKRZELE PŁATOWE DOLNE
53.	IRINO TECANUM	C34.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OSKRZELA I PŁUCA
54.	IRINO TECANUM	C34.9	OSKRZELE LUB PŁUCO, NIEOKREŚLONE

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
55.	IRINO TECANUM	C40	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
56.	IRINO TECANUM	C40.0	ŁOPATKA I KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
57.	IRINO TECANUM	C40.1	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY GÓRNEJ
58.	IRINO TECANUM	C40.2	KOŚCI DŁUGIE KOŃCZYNY DOLNEJ
59.	IRINO TECANUM	C40.3	KOŚCI KRÓTKIE KOŃCZYNY DOLNEJ
60.	IRINO TECANUM	C40.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ KOŃCZYN
61.	IRINO TECANUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYN, NIEOKREŚLONE
62.	IRINO TECANUM	C41	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ O INNYM I NIEOKREŚLONYM UMIEJSCOWIENIU
63.	IRINO TECANUM	C41.0	KOŚCI CZASZKI I TWARZY
64.	IRINO TECANUM	C41.1	ŻUCHWA
65.	IRINO TECANUM	C41.2	KOŚCI KRĘGOSŁUPA
66.	IRINO TECANUM	C41.3	KOŚCI ŻEBRA, MOSTKA I OBOJCYKA
67.	IRINO TECANUM	C41.4	KOŚCI MIEDNICY, KOŚĆ KRZYŻOWA I GUZICZNA
68.	IRINO TECANUM	C41.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWEJ
69.	IRINO TECANUM	C41.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE, NIEOKREŚLONE
70.	IRINO TECANUM	C46.9	MIĘSAK KAPOS'EGO, NIEOKREŚLONY
71.	IRINO TECANUM	C47	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
72.	IRINO TECANUM	C47.0	NERWY OBWODOWE GŁOWY, TWARZY I SZYI
73.	IRINO TECANUM	C47.1	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
74.	IRINO TECANUM	C47.2	NERWY OBWODOWE KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
75.	IRINO TECANUM	C47.3	NERWY OBWODOWE KLATKI PIERSIOWEJ
76.	IRINO TECANUM	C47.4	NERWY OBWODOWE BRZUCHA
77.	IRINO TECANUM	C47.5	NERWY OBWODOWE MIEDNICY
78.	IRINO TECANUM	C47.6	NERWY OBWODOWE TUŁOWIA, NIEOKREŚLONE
79.	IRINO TECANUM	C47.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE NERWÓW OBWODOWYCH I AUTONOMICZNEGO UKŁADU NERWOWEGO
80.	IRINO TECANUM	C47.9	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY, NIEOKREŚLONE
81.	IRINO TECANUM	C48	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
82.	IRINO TECANUM	C48.0	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
83.	IRINO TECANUM	C48.1	OKREŚLONA CZĘŚĆ OTRZEWNEJ

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
84.	IRINO TECANUM	C48.2	OTRZEWNA, NIEOKREŚLONA
85.	IRINO TECANUM	C48.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PRZESTRZENI ZAOTRZEWNOWEJ I OTRZEWNEJ
86.	IRINO TECANUM	C49	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI ŁĄCZNEJ I INNYCH TKANEK MIĘKKICH
87.	IRINO TECANUM	C49.0	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE GŁOWY, TWARZY I SZYI
88.	IRINO TECANUM	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
89.	IRINO TECANUM	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
90.	IRINO TECANUM	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
91.	IRINO TECANUM	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
92.	IRINO TECANUM	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
93.	IRINO TECANUM	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
94.	IRINO TECANUM	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
95.	IRINO TECANUM	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
96.	IRINO TECANUM	C53	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY SZYJKI MACICY
97.	IRINO TECANUM	C53.0	BŁONA ŚLUZOWA SZYJKI MACICY
98.	IRINO TECANUM	C53.1	BŁONA ZEWNĘTRZNA SZYJKI MACICY
99.	IRINO TECANUM	C53.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICĘ SZYJKI MACICY
100.	IRINO TECANUM	C53.9	SZYJKA MACICY, NIEOKREŚLONA
101.	IRINO TECANUM	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
102.	IRINO TECANUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA MOCZOWEGO
103.	IRINO TECANUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCZERZA MOCZOWEGO
104.	IRINO TECANUM	C67.1	SZCZYT PĘCZERZA MOCZOWEGO
105.	IRINO TECANUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
106.	IRINO TECANUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCZERZA MOCZOWEGO
107.	IRINO TECANUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
108.	IRINO TECANUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
109.	IRINO TECANUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
110.	IRINO TECANUM	C67.7	MOCZOWNIK
111.	IRINO TECANUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
112.	IRINO TECANUM	C67.9	PĘCZERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
113.	IRINO TECANUM	C71	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MÓZGU
114.	IRINO TECANUM	C71.0	MÓZGZ WYJĄTKIEM PŁATÓW I KOMÓR
115.	IRINO TECANUM	C71.1	PŁAT CZOŁOWY
116.	IRINO TECANUM	C71.2	PŁAT SKRONIOWY
117.	IRINO TECANUM	C71.3	PŁAT CIEMIENOWY
118.	IRINO TECANUM	C71.4	PŁAT POTYLICZNY
119.	IRINO TECANUM	C71.5	KOMORY MÓZGOWE
120.	IRINO TECANUM	C71.6	MÓZDŻEK
121.	IRINO TECANUM	C71.7	PIEŃ MÓZGU
122.	IRINO TECANUM	C71.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU
123.	IRINO TECANUM	C71.9	MÓZG, NIEOKREŚLONY
124.	IRINO TECANUM	C72	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY RDZENIA KRĘGOWEGO, NERWÓW CZASZKOWYCH I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
125.	IRINO TECANUM	C72.0	RDZEŃ KRĘGOWY
126.	IRINO TECANUM	C72.1	OGON KOŃSKI
127.	IRINO TECANUM	C72.2	NERW WĘCHOWY
128.	IRINO TECANUM	C72.3	NERW WZROKOWY
129.	IRINO TECANUM	C72.4	NERW PRZEDSIONKOWO-ŚLIMAKOWY
130.	IRINO TECANUM	C72.5	INNE I NIEOKREŚLONE NERWY CZASZKOWE
131.	IRINO TECANUM	C72.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE MÓZGU I INNYCH CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
132.	IRINO TECANUM	C72.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE

Załącznik C.35.b.

**IRINOTECANUM**

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	IRINOTECANUM	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
2.	IRINOTECANUM	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
3.	IRINOTECANUM	C25.1	TRZON TRZUSTKI
4.	IRINOTECANUM	C25.2	OGON TRZUSTKI
5.	IRINOTECANUM	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
6.	IRINOTECANUM	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
7.	IRINOTECANUM	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
8.	IRINOTECANUM	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.36.

**ISOTRETINOINUM**

L.p.	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 RAKOWIAKA
72.	LANREOTIDUM	E34.1	INNE NADMIERNE WYDZIELANIE HORMONÓW POCHODZENIA JELITOWEGO
73.	LANREOTIDUM	E34.2	EKTOPOWE 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	MIEŚSAK 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 SKROBIOWATYCH
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	SZYSZYNKA
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 LANGERHANSA 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 ŚLUZOWA 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 PĘCHERZA 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**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C16	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ŻOŁĄDKA
2.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C16.0	WPUST
3.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C16.1	DNO ŻOŁĄDKA
4.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C16.2	TRZON ŻOŁĄDKA
5.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C16.3	UJŚCIE ODŹWIERNIKA
6.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C16.4	ODŹWIERNIK
7.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C16.5	KRZYWIZNA MNIEJSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
8.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C16.6	KRZYWIZNA WIĘKSZA ŻOŁĄDKA, NIEOKREŚLONA
9.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C16.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ŻOŁĄDKA
10.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C16.9	ŻOŁĄDEK, NIEOKREŚLONY
11.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C17	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA CIENKIEGO
12.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C17.0	DWUNASTNICA
13.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C17.1	JELITO CZCZE
14.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C17.2	JELITO KRĘTE
15.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C17.3	UCHYLEK MECKELA
16.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C17.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE JELITA CIENKIEGO
17.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C17.9	JELITO CIENKIE, NIEOKREŚLONE
18.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C18	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JELITA GRUBEGO
19.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C18.0	JELITO ŚLEPE
20.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C18.1	WYROSTEK ROBACZKOWY
21.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C18.2	OKRĘŻNICA WSTĘPUJĄCA
22.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C18.3	ZGIĘCIE WĄTROBOWE
23.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C18.4	OKRĘŻNICA POPRZECZNA
24.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C18.5	ZGIĘCIE ŚLEDZIONOWE

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
25.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C18.6	OKRĘŻNICA ZSTĘPUJĄCA
26.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C18.7	ESICA
27.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C18.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE OKRĘŻNICY
28.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C18.9	OKRĘŻNICA, NIEOKREŚLONA
29.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C19	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ZGIĘCIA ESICZO-ODBYTNICZEGO
30.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C20	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTNICY
31.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C21	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
32.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C21.0	ODBYT, NIEOKREŚLONY
33.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C21.1	KANAŁ ODBYTU
34.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C21.2	STREFA KLOAKOGENNA
35.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C21.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE ODBYTU I KANAŁU ODBYTU
36.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C25	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TRZUSTKI
37.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C25.0	GŁOWA TRZUSTKI
38.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C25.1	TRZON TRZUSTKI
39.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C25.2	OGON TRZUSTKI
40.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C25.3	PRZEWÓD TRZUSTKOWY
41.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C25.4	CZĘŚĆ WEWNĄTRZWYDZIELNICZA TRZUSTKI
42.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C25.7	INNA CZĘŚĆ TRZUSTKI
43.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C25.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TRZUSTKI
44.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C25.9	TRZUSTKA, NIEOKREŚLONA
45.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C62	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JĄDRA
46.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C62.0	JĄDRO NIEZSTĄPIONE
47.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C62.1	JĄDRO ZSTĄPIONE
48.	<b>OXALIPLATINUM</b>	C62.9	JĄDRO, NIEOKREŚLONE

Załącznik C.47.

**PACLITAXELUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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	MIGDALEK 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	PRZYMAGICZA
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**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1.	<b>PEMETREKSED</b>	C45	MIĘDZYBŁONIAK
2.	<b>PEMETREKSED</b>	C45.0	MIĘDZYBŁONIAK OPŁUCNEJ
3.	<b>PEMETREKSED</b>	C45.1	MIĘDZYBŁONIAK OTRZEWNEJ
4.	<b>PEMETREKSED</b>	C45.2	MIĘDZYBŁONIAK OSIERDZIA
5.	<b>PEMETREKSED</b>	C45.7	MIĘDZYBŁONIAK INNYCH UMIEJSCOWIEŃ
6.	<b>PEMETREKSED</b>	C45.9	MIĘDZYBŁONIAK, NIEOKREŚLONY

Załącznik C.51.

**RITUXIMABUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1.	<b>RITUXIMABUM</b>	C81.0	CHOROBA HODGKINA, PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
2.	<b>RITUXIMABUM</b>	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
3.	<b>RITUXIMABUM</b>	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
4.	<b>RITUXIMABUM</b>	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
5.	<b>RITUXIMABUM</b>	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
6.	<b>RITUXIMABUM</b>	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
7.	<b>RITUXIMABUM</b>	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
8.	<b>RITUXIMABUM</b>	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
9.	<b>RITUXIMABUM</b>	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
10.	<b>RITUXIMABUM</b>	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
11.	<b>RITUXIMABUM</b>	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
12.	<b>RITUXIMABUM</b>	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
13.	<b>RITUXIMABUM</b>	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
14.	<b>RITUXIMABUM</b>	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
15.	<b>RITUXIMABUM</b>	C91.0	OŠTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
16.	<b>RITUXIMABUM</b>	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
17.	<b>RITUXIMABUM</b>	C91.2	PODOŠTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
18.	<b>RITUXIMABUM</b>	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
19.	<b>RITUXIMABUM</b>	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
20.	<b>RITUXIMABUM</b>	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
21.	<b>RITUXIMABUM</b>	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
22.	<b>RITUXIMABUM</b>	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.52.

**TAMOXIFENUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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



<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
50.	<b>TAMOXIFENUM</b>	D03.9	CZERNIAK IN SITU, NIEOKREŚLONY
51.	<b>TAMOXIFENUM</b>	Q85.0	NERWIAKOWŁÓKNIAKOWATOŚĆ NIEZŁOŚLIWA
52.	<b>TAMOXIFENUM</b>	Q85.1	STWARDNIENIE GUZOWATE
53.	<b>TAMOXIFENUM</b>	Q85.8	INNE FAKOMATOZY NIE SKLASYFIKOWANE GDZIE INDZIEJ
54.	<b>TAMOXIFENUM</b>	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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
23.	<b>THIOTEPUM</b>	C49.1	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY GÓRNEJ ŁĄCZNIE Z BARKIEM
24.	<b>THIOTEPUM</b>	C49.2	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KOŃCZYNY DOLNEJ ŁĄCZNIE Z BIODREM
25.	<b>THIOTEPUM</b>	C49.3	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA KLATKI PIERSIOWEJ
26.	<b>THIOTEPUM</b>	C49.4	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA BRZUCHA
27.	<b>THIOTEPUM</b>	C49.5	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA MIEDNICY
28.	<b>THIOTEPUM</b>	C49.6	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA TUŁOWIA, NIEOKREŚLONA
29.	<b>THIOTEPUM</b>	C49.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE TKANKI ŁĄCZNEJ I TKANKI MIĘKKIEJ
30.	<b>THIOTEPUM</b>	C49.9	TKANKA ŁĄCZNA I TKANKA MIĘKKA, NIEOKREŚLONE
31.	<b>THIOTEPUM</b>	C56	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
32.	<b>THIOTEPUM</b>	C64	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NERKI, Z WYJĄTKIEM MIEDNICZKI NERKOWEJ
33.	<b>THIOTEPUM</b>	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCHERZA MOCZOWEGO
34.	<b>THIOTEPUM</b>	C67.0	TRÓJKĄT PĘCHERZA MOCZOWEGO
35.	<b>THIOTEPUM</b>	C67.1	SZCZYT PĘCHERZA MOCZOWEGO
36.	<b>THIOTEPUM</b>	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
37.	<b>THIOTEPUM</b>	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCHERZA MOCZOWEGO
38.	<b>THIOTEPUM</b>	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCHERZA MOCZOWEGO
39.	<b>THIOTEPUM</b>	C67.5	SZYJA PĘCHERZA MOCZOWEGO
40.	<b>THIOTEPUM</b>	C67.6	UIŚCIE MOCZOWODU
41.	<b>THIOTEPUM</b>	C67.7	MOCZOWNIK
42.	<b>THIOTEPUM</b>	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCHERZA MOCZOWEGO
43.	<b>THIOTEPUM</b>	C67.9	PĘCHERZ MOCZOWY, NIEOKREŚLONY
44.	<b>THIOTEPUM</b>	C69	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY OKA
45.	<b>THIOTEPUM</b>	C69.0	SPOJÓWKA
46.	<b>THIOTEPUM</b>	C69.1	ROGÓWKA
47.	<b>THIOTEPUM</b>	C69.2	SIATKÓWKA
48.	<b>THIOTEPUM</b>	C69.3	NACZYNIÓWKA
49.	<b>THIOTEPUM</b>	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**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1.	<b>TIOGUANINUM</b>	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
2.	<b>TIOGUANINUM</b>	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
3.	<b>TIOGUANINUM</b>	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
4.	<b>TIOGUANINUM</b>	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
5.	<b>TIOGUANINUM</b>	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
6.	<b>TIOGUANINUM</b>	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
7.	<b>TIOGUANINUM</b>	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
8.	<b>TIOGUANINUM</b>	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
9.	<b>TIOGUANINUM</b>	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
10.	<b>TIOGUANINUM</b>	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
11.	<b>TIOGUANINUM</b>	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
12.	<b>TIOGUANINUM</b>	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
13.	<b>TIOGUANINUM</b>	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
14.	<b>TIOGUANINUM</b>	C83.6	NIEZRÓŻNICOWANY (ROZLANY)
15.	<b>TIOGUANINUM</b>	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
16.	<b>TIOGUANINUM</b>	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
17.	<b>TIOGUANINUM</b>	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
18.	<b>TIOGUANINUM</b>	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
19.	<b>TIOGUANINUM</b>	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
20.	<b>TIOGUANINUM</b>	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
21.	<b>TIOGUANINUM</b>	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
22.	<b>TIOGUANINUM</b>	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
23.	<b>TIOGUANINUM</b>	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
24.	<b>TIOGUANINUM</b>	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
25.	<b>TIOGUANINUM</b>	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
26.	<b>TIOGUANINUM</b>	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
27.	<b>TIOGUANINUM</b>	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
28.	<b>TIOGUANINUM</b>	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
29.	<b>TIOGUANINUM</b>	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
30.	<b>TIOGUANINUM</b>	C88	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
31.	<b>TIOGUANINUM</b>	C88.0	MAKROGLOBULINEMIA WALDENSTRÖMA
32.	<b>TIOGUANINUM</b>	C88.1	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH ALFA
33.	<b>TIOGUANINUM</b>	C88.2	CHOROBA ŁAŃCUCHÓW CIĘŻKICH GAMMA
34.	<b>TIOGUANINUM</b>	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
35.	<b>TIOGUANINUM</b>	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
36.	<b>TIOGUANINUM</b>	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
37.	<b>TIOGUANINUM</b>	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
38.	<b>TIOGUANINUM</b>	C91.0	OŠTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
39.	<b>TIOGUANINUM</b>	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
40.	<b>TIOGUANINUM</b>	C91.2	PODOŠTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
41.	<b>TIOGUANINUM</b>	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
42.	<b>TIOGUANINUM</b>	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
43.	<b>TIOGUANINUM</b>	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
44.	<b>TIOGUANINUM</b>	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
45.	<b>TIOGUANINUM</b>	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
46.	<b>TIOGUANINUM</b>	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
47.	<b>TIOGUANINUM</b>	C92.0	OŠTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
48.	<b>TIOGUANINUM</b>	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
49.	<b>TIOGUANINUM</b>	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
50.	<b>TIOGUANINUM</b>	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
51.	<b>TIOGUANINUM</b>	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
52.	<b>TIOGUANINUM</b>	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
53.	<b>TIOGUANINUM</b>	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
54.	<b>TIOGUANINUM</b>	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
55.	<b>TIOGUANINUM</b>	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
56.	<b>TIOGUANINUM</b>	C93.0	OSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
57.	<b>TIOGUANINUM</b>	C93.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
58.	<b>TIOGUANINUM</b>	C93.2	PODOSTRA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
59.	<b>TIOGUANINUM</b>	C93.7	INNA BIAŁACZKA MONOCYTOWA
60.	<b>TIOGUANINUM</b>	C93.9	BIAŁACZKA MONOCYTOWA, NIEOKREŚLONA
61.	<b>TIOGUANINUM</b>	C94	INNE BIAŁACZKI OKREŚLONEGO RODZAJU
62.	<b>TIOGUANINUM</b>	C94.0	OSTRA CZERWIENICA I BIAŁACZKA ERYTROBLASTYCZNA (ERYTROLEUKEMIA)
63.	<b>TIOGUANINUM</b>	C94.1	PRZEWLEKŁA CZERWIENICA
64.	<b>TIOGUANINUM</b>	C94.2	OSTRA BIAŁACZKA MEGAKARIOBLASTYCZNA
65.	<b>TIOGUANINUM</b>	C94.3	BIAŁACZKA Z KOMÓREK TUCZNYCH
66.	<b>TIOGUANINUM</b>	C94.4	OSTRA SZPIKOWICA UOGÓLNIONA
67.	<b>TIOGUANINUM</b>	C94.5	OSTRE ZWŁÓKNIENIE SZPIKU
68.	<b>TIOGUANINUM</b>	C94.7	INNA OKREŚLONA BIAŁACZKA
69.	<b>TIOGUANINUM</b>	C95	BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
70.	<b>TIOGUANINUM</b>	C95.0	OSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
71.	<b>TIOGUANINUM</b>	C95.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
72.	<b>TIOGUANINUM</b>	C95.2	PODOSTRA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
73.	<b>TIOGUANINUM</b>	C95.7	INNA BIAŁACZKA Z KOMÓREK NIEOKREŚLONEGO RODZAJU
74.	<b>TIOGUANINUM</b>	C95.9	BIAŁACZKA, NIEOKREŚLONA



Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
75.	<b>TIOGUANINUM</b>	C96	INNY I NIEOKREŚLONY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
76.	<b>TIOGUANINUM</b>	C96.0	CHOROBA LETTERERA-SIWEGO
77.	<b>TIOGUANINUM</b>	C96.1	HISTIOCYTOZA ZŁOŚLIWA
78.	<b>TIOGUANINUM</b>	C96.2	GUZY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK TUCZNYCH
79.	<b>TIOGUANINUM</b>	C96.3	PRAWDZIWY CHŁONIAK HISTIOCYTARNY
80.	<b>TIOGUANINUM</b>	C96.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I TKANEK POKREWNYCH
81.	<b>TIOGUANINUM</b>	C96.9	NOWOTWORY ZŁOŚLIWE TKANKI LIMFATYCZNEJ, KRWIOTWÓRCZEJ I POKREWNYCH, NIEOKREŚLONE
82.	<b>TIOGUANINUM</b>	D46.2	OPORNA NIEDOKRWISTOŚĆ Z NADMIAREM BLASTÓW

Załącznik C.57.1.

**TOPOTECANUM p.o.**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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.**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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 KOŃCZYNY
185.	VINBLASTINUM	C40.9	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE KOŃCZYNY, 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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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	SZYSZYŃKA
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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
390.	<b>VINBLASTINUM</b>	C79.4	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH I NIEOKREŚLONYCH CZĘŚCI UKŁADU NERWOWEGO
391.	<b>VINBLASTINUM</b>	C79.5	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY KOŚCI I SZPIKU KOSTNEGO
392.	<b>VINBLASTINUM</b>	C79.6	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY JAJNIKA
393.	<b>VINBLASTINUM</b>	C79.7	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY NADNERCZY
394.	<b>VINBLASTINUM</b>	C79.8	WTÓRNY NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY INNYCH OKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
395.	<b>VINBLASTINUM</b>	C80	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY BEZ OKREŚLENIA JEGO UMIEJSCOWIENIA
396.	<b>VINBLASTINUM</b>	C81	CHOROBA HODGKINA
397.	<b>VINBLASTINUM</b>	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
398.	<b>VINBLASTINUM</b>	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
399.	<b>VINBLASTINUM</b>	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
400.	<b>VINBLASTINUM</b>	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
401.	<b>VINBLASTINUM</b>	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
402.	<b>VINBLASTINUM</b>	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
403.	<b>VINBLASTINUM</b>	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
404.	<b>VINBLASTINUM</b>	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
405.	<b>VINBLASTINUM</b>	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
406.	<b>VINBLASTINUM</b>	C82.2	WIELKOMÓRKOWY, GUZKOWY
407.	<b>VINBLASTINUM</b>	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
408.	<b>VINBLASTINUM</b>	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
409.	<b>VINBLASTINUM</b>	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
410.	<b>VINBLASTINUM</b>	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
411.	<b>VINBLASTINUM</b>	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
412.	<b>VINBLASTINUM</b>	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
413.	<b>VINBLASTINUM</b>	C83.3	WIELKOMÓRKOWY (ROZLANY)
414.	<b>VINBLASTINUM</b>	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 ROZLANYCH 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	MIĘSAK 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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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, PEŁCZERZYK 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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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 CZYNNEJ 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	NACZYNIANKI KRWIONOŚNE I NACZYNIANKI CHŁONNE JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
568.	VINBLASTINUM	D18.0	NACZYNIANK KRWIONOŚNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
569.	VINBLASTINUM	D18.1	NACZYNIANK 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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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	SZYSZYNKĄ
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



<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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 PRYZWOJOWE
701.	VINBLASTINUM	D44.8	ZAJĘCIE SZEREGU GRUCZOŁÓW WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO
702.	VINBLASTINUM	D44.9	GRUCZOŁY WYDZIELANIA WEWNĘTRZNEGO, NIEOKREŚLONE
703.	VINBLASTINUM	D47.3	SAMOISTNA TROMBOCYTOPENIA (KRWOTOCZNA)

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
704.	<b>VINBLASTINUM</b>	D47.7	INNE OKREŚLONE NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH
705.	<b>VINBLASTINUM</b>	D47.9	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE UKŁADU LIMFATYCZNEGO, KRWIOTWÓRCZEGO I TKANEK POKREWNYCH , NIEOKREŚLONE
706.	<b>VINBLASTINUM</b>	D48	NOWOTWORY O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE INNYCH I NIEOKREŚLONYCH UMIEJSCOWIEŃ
707.	<b>VINBLASTINUM</b>	D48.0	KOŚCI I CHRZĄSTKI STAWOWE
708.	<b>VINBLASTINUM</b>	D48.1	TKANKA ŁĄCZNA I INNE TKANKI MIĘKKIE
709.	<b>VINBLASTINUM</b>	D48.2	NERWY OBWODOWE I AUTONOMICZNY UKŁAD NERWOWY
710.	<b>VINBLASTINUM</b>	D48.3	PRZESTRZEŃ ZAOTRZEWNOWA
711.	<b>VINBLASTINUM</b>	D48.4	OTRZEWNA
712.	<b>VINBLASTINUM</b>	D48.5	SKÓRA
713.	<b>VINBLASTINUM</b>	D48.6	SUTEK
714.	<b>VINBLASTINUM</b>	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
715.	<b>VINBLASTINUM</b>	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
716.	<b>VINBLASTINUM</b>	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
717.	<b>VINBLASTINUM</b>	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ
718.	<b>VINBLASTINUM</b>	D76.2	ZESPÓŁ HEMOFAGOCYTOWY ZWIĄZANY Z ZAKAŻENIEM

Załącznik C.61.

**VINCRISTINUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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	PODNIEBIENIE TWARDE
31.	VINCRISTINUM	C05.1	PODNIEBIENIE MIĘKKIE
32.	VINCRISTINUM	C05.2	JĘZYCZEK
33.	VINCRISTINUM	C05.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PODNIEBIENIA MIĘKKIEGO
34.	VINCRISTINUM	C05.9	PODNIEBIENIE, 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 (PODNEBIENNO-JĘZYKOWY) (PODNEBIENNO-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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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	MIEŚAK NACZYNIOWY WĄTROBY
118.	VINCRISTINUM	C22.4	INNE MIEŚAKI 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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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	CZĘŚĆ 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	CZĘŚĆ 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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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 OPŁUCNEJ
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 KAPOSI' EGO
204.	VINCRISTINUM	C46.0	MIĘSAK KAPOSI' EGO SKÓRY
205.	VINCRISTINUM	C46.1	MIĘSAK KAPOSI' EGO TKANKI MIĘKKIEJ
206.	VINCRISTINUM	C46.2	MIĘSAK KAPOSI' 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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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	KŁĘBEK 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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
441.	<b>VINCRISTINUM</b>	C88.3	CHOROBA IMMUNOPROLIFERACYJNA JELITA CIENKIEGO
442.	<b>VINCRISTINUM</b>	C88.7	INNE ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE
443.	<b>VINCRISTINUM</b>	C88.9	ZŁOŚLIWE CHOROBY IMMUNOPROLIFERACYJNE, NIEOKREŚLONE
444.	<b>VINCRISTINUM</b>	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH
445.	<b>VINCRISTINUM</b>	C90.0	SZPICZAK MNOGI
446.	<b>VINCRISTINUM</b>	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNAKOMÓRKOWA
447.	<b>VINCRISTINUM</b>	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA
448.	<b>VINCRISTINUM</b>	C91	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
449.	<b>VINCRISTINUM</b>	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA
450.	<b>VINCRISTINUM</b>	C91.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
451.	<b>VINCRISTINUM</b>	C91.2	PODOSTRA BIAŁACZKA LIMFOCYTOWA
452.	<b>VINCRISTINUM</b>	C91.3	BIAŁACZKA PROLIMFOCYTARNA
453.	<b>VINCRISTINUM</b>	C91.4	BIAŁACZKA WŁOCHATOKOMÓRKOWA (HAIRY-CELL)
454.	<b>VINCRISTINUM</b>	C91.5	BIAŁACZKA DOROSŁYCH Z KOMÓREK T
455.	<b>VINCRISTINUM</b>	C91.7	INNA BIAŁACZKA LIMFATYCZNA
456.	<b>VINCRISTINUM</b>	C91.9	BIAŁACZKA LIMFATYCZNA, NIEOKREŚLONA
457.	<b>VINCRISTINUM</b>	C92	BIAŁACZKA SZPIKOWA
458.	<b>VINCRISTINUM</b>	C92.0	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
459.	<b>VINCRISTINUM</b>	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA
460.	<b>VINCRISTINUM</b>	C92.2	PODOSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWA
461.	<b>VINCRISTINUM</b>	C92.3	MIĘSAK SZPIKOWY
462.	<b>VINCRISTINUM</b>	C92.4	OSTRA BIAŁACZKA PROMIELOCYTOWA
463.	<b>VINCRISTINUM</b>	C92.5	OSTRA BIAŁACZKA SZPIKOWO-MONOCYTOWA
464.	<b>VINCRISTINUM</b>	C92.7	INNA BIAŁACZKA SZPIKOWA
465.	<b>VINCRISTINUM</b>	C92.9	BIAŁACZKA SZPIKOWA, NIEOKREŚLONA
466.	<b>VINCRISTINUM</b>	C93	BIAŁACZKA MONOCYTOWA
467.	<b>VINCRISTINUM</b>	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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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 ZEWNĄTRZ WĄTROBOWE
567.	VINCRISTINUM	D13.6	TRZUSTKA
568.	VINCRISTINUM	D13.7	WYSPIY 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	JĄDRO
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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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 PŁAMICA 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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
750.	<b>VINCRISTINUM</b>	E85.3	WTÓRNE AMYLOIDOZY NARZĄDOWE
751.	<b>VINCRISTINUM</b>	E85.4	ZŁOKALIZOWANE (NARZĄDOWE) ODKŁADANIE SIĘ MAS SKROBIOWATYCH
752.	<b>VINCRISTINUM</b>	E85.8	INNE AMYLOIDOZY
753.	<b>VINCRISTINUM</b>	E85.9	AMYLOIDOZA, NIEOKREŚLONA



Załącznik C.63.

**VINORELBINUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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



<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
284.	VINORELBINUM	C66	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY MOCZOWODU
285.	VINORELBINUM	C67	NOWOTWÓR ZŁOŚLIWY PĘCZERZA MOCZOWEGO
286.	VINORELBINUM	C67.0	TRÓJKĄT PĘCZERZA MOCZOWEGO
287.	VINORELBINUM	C67.1	SZCZYT PĘCZERZA MOCZOWEGO
288.	VINORELBINUM	C67.2	ŚCIANA BOCZNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
289.	VINORELBINUM	C67.3	ŚCIANA PRZEDNIA PĘCZERZA MOCZOWEGO
290.	VINORELBINUM	C67.4	ŚCIANA TYLNA PĘCZERZA MOCZOWEGO
291.	VINORELBINUM	C67.5	SZYJA PĘCZERZA MOCZOWEGO
292.	VINORELBINUM	C67.6	UJŚCIE MOCZOWODU
293.	VINORELBINUM	C67.7	MOCZOWNIK
294.	VINORELBINUM	C67.8	ZMIANA PRZEKRACZAJĄCA GRANICE PĘCZERZA MOCZOWEGO
295.	VINORELBINUM	C67.9	PĘCZERZ 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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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	KŁĘBEK 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	KLATKA 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 KLATKI PIERSIOWEJ
361.	VINORELBINUM	C77.2	WĘZŁY CHŁONNE WEWNĄTRZ JAMY BRZUSZNEJ
362.	VINORELBINUM	C77.3	WĘZŁY CHŁONNE KOŃCZYNY GÓRNEJ I PACHY

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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	PĘCZERZ 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 DŁGIE KOŃCZYNY GÓRNEJ

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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	NACZYNIANKI KRWIONOŚNE I NACZYNIANKI CHŁONNE JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
503.	VINORELBINUM	D18.0	NACZYNIANK KRWIONOŚNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
504.	VINORELBINUM	D18.1	NACZYNIANK CHŁONNY JAKIEGOKOLWIEK UMIEJSCOWIENIA
505.	VINORELBINUM	D20	NOWOTWORY NIEZŁOŚLIWE TKANEK MIĘKKICH OTRZEWNEJ I PRZESTRZENI ZAOTRZEWNEJ
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, NADNAMBIOTOWE
555.	VINORELBINUM	D33.1	MÓZG, PODNAMBIOTOWE
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	SZYSZYNKI
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, NADNAMIOTOWE
621.	VINORELBINUM	D43.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
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

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
647.	<b>VINORELBINUM</b>	D48.5	SKÓRA
648.	<b>VINORELBINUM</b>	D48.6	SUTEK
649.	<b>VINORELBINUM</b>	D48.7	INNE OKREŚLONE UMIEJSCOWIENIE
650.	<b>VINORELBINUM</b>	D48.9	NOWOTWÓR O NIEPEWNYM LUB NIEZNANYM CHARAKTERZE, NIEOKREŚLONY
651.	<b>VINORELBINUM</b>	D76.0	HISTIOCYTOZA Z KOMÓREK LANGERHANSA NIESKLASYFIKOWANA GDZIE INDZIEJ
652.	<b>VINORELBINUM</b>	D76.1	LYMFOHISTIOCYTOZA Z ERYTROFAGOCYTOZĄ

Załącznik C.64.

**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

<b>L.p.</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
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

<b>L.p.</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
91	<b>TEMOZOLOMIDUM</b>	D33.4	RDZEŃ KRĘGOWY
92	<b>TEMOZOLOMIDUM</b>	D33.7	INNE OKREŚLONE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
93	<b>TEMOZOLOMIDUM</b>	D33.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONY
94	<b>TEMOZOLOMIDUM</b>	D43.0	MÓZG, NADNAMIOTOWE
95	<b>TEMOZOLOMIDUM</b>	D43.1	MÓZG, PODNAMIOTOWE
96	<b>TEMOZOLOMIDUM</b>	D43.2	MÓZG, NIEOKREŚLONY
97	<b>TEMOZOLOMIDUM</b>	D43.3	NERWY CZASZKOWE
98	<b>TEMOZOLOMIDUM</b>	D43.4	RDZEŃ KRĘGOWY
99	<b>TEMOZOLOMIDUM</b>	D43.7	INNE CZĘŚCI CENTRALNEGO SYSTEMU NERWOWEGO
100	<b>TEMOZOLOMIDUM</b>	D43.9	CENTRALNY SYSTEM NERWOWY, NIEOKREŚLONE

Załącznik C.65.

**ARSENICUM TRIOXIDUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1	<b>ARSENICUM TRIOXIDUM</b>	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**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1	<b>CLOFARABINUM</b>	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.a.

**BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1	<b>BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM</b>	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.67.b.

**BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM**

Oporne na leczenie i nawrotowe nowotwory zakwalifikowane do poniższych rozpoznań wg ICD-10

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1	<b>BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM</b>	C81	CHOROBA HODGKINA
2	<b>BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM</b>	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
3	<b>BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM</b>	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
4	<b>BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM</b>	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
5	<b>BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM</b>	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
6	<b>BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM</b>	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA
7	<b>BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM</b>	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA

Załącznik C.67.c.

**BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1	<b>BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM</b>	C90	SZPICZAK MNOGI I NOWOTWORY ZŁOŚLIWE Z KOMÓREK PLAZMATYCZNYCH <i>w drugiej i następnych liniach leczenia</i>
2	<b>BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM</b>	C90.0	SZPICZAK MNOGI <i>w drugiej i następnych liniach leczenia</i>
3	<b>BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM</b>	C90.1	BIAŁACZKA PLAZMATYCZNOKOMÓRKOWA <i>w drugiej i następnych liniach leczenia</i>
4	<b>BENDAMUSTINUM HYDROCHLORIDUM</b>	C90.2	POZASZPIKOWA POSTAĆ SZPICZAKA <i>w drugiej i następnych liniach leczenia</i>

Załącznik C.68.a.

**ACIDUM ZOLEDRONICUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1	<b>ACIDUM ZOLEDRONICUM</b>	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.68.b.

**ACIDUM ZOLEDRONICUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ</b>
1	<b>ACIDUM ZOLEDRONICUM</b>	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI

Załącznik C.69.

**AZACITIDINUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>ZAKRES WSKAZAŃ OBJĘTYCH REFUNDACJĄ</b>
1	AZACITIDINUM	WE WSZYSTKICH ZAREJESTROWANYCH WSKAZANIACH NA DZIEŃ WYDANIA DECYZJI

Załącznik C.70.a.

**IMATINIBUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1.	<b>IMATINIBUM</b>	C92.1	PRZEWLEKŁA BIAŁACZKA SZPIKOWA <i>z udokumentowaną obecnością genu BCR-ABL lub chromosomu Filadelfia (Ph+)</i>



Załącznik C.70.b.

**IMATINIBUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1.	<b>IMATINIBUM</b>	C44; C49	ZAAWANSOWANY WŁÓKNIAKOMIĘSAK GUZOWATY SKÓRY <i>w przypadku udokumentowanej obecności rearanżacji chromosomów 17 i 22 w zakresie genów COL1A1/PDGFβ</i>

Załącznik C.70.c.

**IMATINIBUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1.	<b>IMATINIBUM</b>	C91.0	OSTRA BIAŁACZKA LIMFOBLASTYCZNA <i>z udokumentowaną obecnością chromosomu Filadelfia (ALL Ph+)</i>

Załącznik C.71.

## PLERIXAFORUM

Jednorazowa mobilizacja macierzystych komórek krwiotwórczych w skojarzeniu z G-CSF u pacjentów w wieku 18 lat i powyżej, u których planowane jest wykonanie autologicznego przeszczepienia macierzystych komórek krwiotwórczych, w przypadku gdy:

- 1) aktualnie prowadzona mobilizacja nie jest skuteczna, tj. pacjent otrzymał właściwe leczenie mobilizacyjne (G-CSF w dawce  $\geq 10 \mu\text{g/kg}$  jeśli stosowany sam lub  $\geq 5 \mu\text{g/kg}$  po chemioterapii) a mimo tego maksymalna liczba komórek CD34+ we krwi obwodowej wynosi mniej niż  $10/\mu\text{l}$  w dniach 4-6 po rozpoczęciu mobilizacji samym G-CSF lub do 20 dni po chemioterapii i G-CSF  
lub
- 2) wcześniejsza mobilizacja zakończyła się niepowodzeniem, tj. w przypadku uzyskania plonu komórek CD34+:
  - a) mniej niż  $2,0 \times 10^6$  komórek CD34+/kg masy ciała przed planowanym pojedynczym przeszczepem  
lub
  - b) mniej niż  $4,0 \times 10^6$  komórek CD34+/kg masy ciała przed planowanym przeszczepem tandemowym,

przy wykorzystaniu do 4 dawek pleryksaforu, we wskazaniach zakwalifikowanych do poniższych rozpoznań wg ICD-10

Lp	NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA	KOD ICD-10	NAZWA ICD-10
1.	PLERIXAFORUM	C81	CHOROBA HODGKINA
2.	PLERIXAFORUM	C81.0	PRZEWAGA LIMFOCYTÓW
3.	PLERIXAFORUM	C81.1	STWARDNIENIE GUZKOWE
4.	PLERIXAFORUM	C81.2	MIESZANOKOMÓRKOWA
5.	PLERIXAFORUM	C81.3	ZMNIEJSZENIE LIMFOCYTÓW
6.	PLERIXAFORUM	C81.7	INNA CHOROBA HODGKINA

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
7.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C81.9	CHOROBA HODGKINA, NIEOKREŚLONA
8.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C82	CHŁONIAK NIEZIARNICZY GUZKOWY (GRUDKOWY)
9.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C82.0	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK, GUZKOWY
10.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C82.1	MIESZANY Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) I WIELKICH KOMÓREK, GUZKOWY
11.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C82.2	WIELKOKOMÓRKOWY, GUZKOWY
12.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C82.7	INNE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO GUZKOWEGO
13.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C82.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
14.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C83	CHŁONIAKI NIEZIARNICZE ROZLANE
15.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C83.0	Z MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
16.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C83.1	Z MAŁYCH WPUKLONYCH (SZCZELINOWATYCH = CLEAVED) KOMÓREK (ROZLANY)
17.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C83.2	MIESZANY Z DUŻYCH I MAŁYCH KOMÓREK (ROZLANY)
18.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C83.3	WIELKOKOMÓRKOWY (ROZLANY)
19.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C83.4	IMMUNOBLASTYCZNY (ROZLANY)
20.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C83.5	LIMFOBLASTYCZNY (ROZLANY)
21.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C83.6	NIEZRÓZNICOWANY (ROZLANY)
22.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C83.7	GUZ (CHŁONIAK) BURKITTA
23.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C83.8	INNE POSTACIE ROZLANYCH CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
24.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C83.9	ROZLANY CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŚLI DOTYCZY – DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
25.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C84	OBWODOWY I SKÓRNY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
26.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C84.0	ZIARNINIAK GRZYBIASTY
27.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C84.1	CHOROBA SEZARY' EGO
28.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C84.2	CHŁONIAK STREFY T
29.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C84.3	CHŁONIAK LIMFOEPITELIOIDALNY
30.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C84.4	OBWODOWY CHŁONIAK Z KOMÓREK T
31.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C84.5	INNE I NIEOKREŚLONE CHŁONIAKI T
32.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C85	INNE I NIEOKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKÓW NIEZIARNICZYCH
33.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C85.0	MIĘSAK LIMFATYCZNY
34.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C85.1	CHŁONIAK Z KOMÓREK B, NIEOKREŚLONY
35.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C85.7	INNE OKREŚLONE POSTACIE CHŁONIAKA NIEZIARNICZEGO
36.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C85.9	CHŁONIAK NIEZIARNICZY, NIEOKREŚLONY
37.	<b>PLERIXAFORUM</b>	C90.0	SZPICZAK MNOGI

Załącznik C.72.

**ANAGRELIDUM**

<b>Lp</b>	<b>NAZWA SUBSTANCJI CZYNNEJ ORAZ, JEŻELI DOTYCZY- DROGA PODANIA</b>	<b>KOD ICD-10</b>	<b>NAZWA ICD-10</b>
1.	<b>ANAGRELIDUM</b>	D45	CZERWIENICA PRAWDZIWA <i>z towarzyszącą nadpłytkowością oporną na inne leczenie</i>
2.	<b>ANAGRELIDUM</b>	D47.1	PRZEWLEKŁA CHOROBA UKŁADU WYTWÓRCZEGO SZPIKU
3.	<b>ANAGRELIDUM</b>	D75.2	NADPŁYTKOWOŚĆ SAMOISTNA