

| WYKAZ PRODUKTÓW LECZNICZYCH DOPUSZCZONYCH DO OBROTU NA PODSTAWIE POZWOLEŃ WYDANYCH PRZEZ RADĘ UNII EUROPEJSKIEJ LUB KOMISJĘ EUROPEJSKĄ | | | | | | | | | | | |
|---|----------------------------|-----------------------------|--|-------------------------------------|---|--|--|--|---|---------------|--|
| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy | |
| 1 | Abasaglar | Insulinum glarginum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 5 wstrzykiwacz 3 ml 10 wstrzykiwacz 3 ml 10 wstrzykiwacz 3 ml 5 wstrzykiwacz 3 ml 5 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzyk. 3 ml (opakowanie zbiorcze zawierające 2 opakowania po 5 wstrzykiwaczy) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991283223 05909991283230 05909991201975 05909991201968 05909991201920 05909991201982 | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. Lilly France S.A.S. | IT FR | |
| 2 | Abecma | Idecabtagenum vicleucelum | Dyspersja do infuzji | 260 - 500 x 10 ⁶ komórek | 1 worek do 100 ml | Rpz | | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. | NL | |
| 3 | Abevmy | Bevacizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fiol. 1 fiol. 2 fiol. 3 fiol. 5 fiol. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05901797710972 05901797710989 | Mylan IRE Healthcare Ltd. | McDermott Laboratories Limited T/A Mylan Dublin Biologics Mylan Germany GmbH | IE DE | |
| 4 | Abilify | Aripiprazolum | Roztwór do wstrzykiwań | 7,5 mg/ml | 1 fiol. 1,3 ml | Rp | 05909990623525 | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Zambon S.p.A. Elaiapharm | IT FR | |
| 5 | Abilify | Aripiprazolum | Roztwór doustny | 1 mg/ml | 1 butelka 50 ml 1 butelka 150 ml 1 butelka 480 ml | Rp Rp Rp | 05909990931286 05909990931293 05909990931309 | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Zambon S.p.A. Elaiapharm | IT FR | |
| 6 | Abilify | Aripiprazolum | Tabletki | 5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 49 tabl. 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 059099900022191 05909990002207 05909990002214 05909990002221 05909990002238 | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Elaiapharm Zambon S.p.A. | FR IT | |
| 7 | Abilify | Aripiprazolum | Tabletki | 10 mg | 14 tabl. 28 tabl. 49 tabl. 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990002245 05909990002252 05909990002269 05038256002573 05909990002283 | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Zambon S.p.A. Elaiapharm | IT FR | |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|--------|--|----------------------------|--|---|-------------------------------|---------------|
| 8 | Abilify | Aripiprazolum | Tabletki | 15 mg | 14 tabl. 28 tabl. 49 tabl. 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990002290 05909990002306 05909990002320 05909990002337 05909990002344 | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Elaiapharm Zambon S.p.A. | FR IT |
| 9 | Abilify | Aripiprazolum | Tabletki | 30 mg | 14 tabl. 28 tabl. 49 tabl. 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990002351 05909990002368 05909990002375 05909990002382 05909990002399 | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Elaiapharm Zambon S.p.A. | FR IT |
| 10 | Abilify | Aripiprazolum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 10 mg | 14 tabl. 28 tabl. 49 tabl. | Rp Rp Rp | 05909990419852 05909990419869 05909990419876 | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Elaiapharm Zambon S.p.A. | FR IT |
| 11 | Abilify | Aripiprazolum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 15 mg | 14 tabl. 28 tabl. 49 tabl. | Rp Rp Rp | 05909990419883 05909990419890 05909990419906 | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Elaiapharm Zambon S.p.A. | FR IT |
| 12 | Abilify | Aripiprazolum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 30 mg | 14 tabl. 28 tabl. 49 tabl. | Rp Rp Rp | 05909990219094 05909990219100 05909990419791 | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Elaiapharm Zambon S.p.A. | FR IT |
| 13 | Abilify Maintena | Aripiprazolum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 300 mg | 1 amp.-strzyk. + 3 igły 3 amp.-strzyk. + 9 igieł 1 fioł. proszku + 1 fioł. 2 ml rozp. + 2 strzykawki jałowe + 1 igła do rekonstrukcji + 3 igły do wstrzyknięć podskórnych + 1 łącznik fiołki 3 fioł. proszku + 3 fioł. 2 ml rozp. + 6 strzykawk jałowych + 3 igły do rekonstrukcji + 9 igieł do wstrzyknięć podskórnych + 3 łączniki fiołki | Rp Rp Rp Rp | | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | H. Lundbeck A/S Elaiapharm | DK FR |
| 14 | Abilify Maintena | Aripiprazolum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 400 mg | 1 amp.-strzyk. + 3 igły 3 amp.-strzyk. + 9 igieł 1 fioł. proszku + 1 fioł. 2 ml rozp. + 2 strzykawki jałowe + 1 igła do rekonstrukcji + 3 igły do wstrzyknięć podskórnych + 1 łącznik fiołki 3 fioł. proszku + 3 fioł. 2 ml rozp. + 6 strzykawk jałowych + 3 igły do rekonstrukcji + 9 igieł do wstrzyknięć podskórnych + 3 łączniki fiołki | Rp Rp Rp Rp | 05702157142200 | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Elaiapharm H. Lundbeck A/S | FR DK |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|-------------------|--|--|----------------------------------|---|---|----------------------------------|
| 15 | Abiraterone Accord | Abiraterone acetate | Tabletki | 250 mg | 120 tabl. | Rp | 05055565780893 | Accord Healthcare S.L.U. | Synthon Hispania S.L. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Laboratori Fundació Dau Wessling Hungary Kft. Synthon B.V. Pharmadox Healthcare Ltd. | ES PL ES HU NL MT |
| 16 | Abiraterone Accord | Abiraterone acetate | Tabletki | 500 mg | 56 tabl. w blistrze perforowanym 60 tabl. w blistrze perforowanym | Rp Rp | 05055565780886 | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmadox Healthcare Ltd. Wessling Hungary Kft. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Laboratori Fundació Dau Synthon B.V. Synthon Hispania S.L. | MT HU PL ES NL ES |
| 17 | Abiraterone Krka | Abiraterone acetate | Tabletki powlekane | 500 mg | 56 tabl. 56 tabl. opakowanie kalendarzykowe 60 tabl. | Rp Rp Rp | 03838989746711 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka-Farma d.o.o. Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | HR SI DE |
| 18 | Abiraterone Mylan | Abiraterone acetate | Tabletki powlekane | 500 mg | 60 tabl. w blistrze perforowanym 56 tabl. 56 tabl. 56 tabl. w blistrze perforowanym 56 tabl. w blistrze perforowanym 60 tabl. 60 tabl. 60 tabl. w blistrze perforowanym | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Ireland Limited | Remedica Ltd | CY |
| 19 | Abiraterone Mylan | Abiraterone acetate | Tabletki powlekane | 1000 mg | 28 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Mylan Ireland Limited | Remedica Ltd | CY |
| 20 | Abraxane | Paclitaxelum | Proszek do sporządzania zawiesiny do infuzji | 5 mg/ml | 1 fioł. 100 mg 1 fioł. 250 mg | Rpz Rpz | 05909990930265 05909991088057 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. | NL |
| 21 | Abseamed | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 3 000 j.m./0,3 ml | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml 1 amp.-strzyk. 0,3 ml z osłoną zabezpieczającą igłę 6 amp.-strzyk. 0,3 ml 6 amp.-strzyk. 0,3 ml z osłoną zabezpieczającą igłę | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990654093 05909990654109 | Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG | Sandoz GmbH | AT |
| 22 | Abseamed | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 10 000 j.m./ml | 1 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990654192 05909990654208 | Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG | Sandoz GmbH | AT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|------------------|--|---------------------------------|----------------------------------|---|-------------|---------------|
| 23 | Abseamed | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 40 000 j.m./ml | 1 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. 4 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG | Sandoz GmbH | AT |
| 24 | Abseamed | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 1000 j.m./0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990654055 05909990654062 | Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG | Sandoz GmbH | AT |
| 25 | Abseamed | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 2000 j.m./ml | 6 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990654086 05909990654079 | Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG | Sandoz GmbH | AT |
| 26 | Abseamed | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 4000 j.m./0,4 ml | 1 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990654116 05909990654123 | Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG | Sandoz GmbH | AT |
| 27 | Abseamed | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 5000 j.m./0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990654130 05909990654147 | Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG | Sandoz GmbH | AT |
| 28 | Abseamed | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 6000 j.m./0,6 ml | 1 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990654154 05909990654161 | Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG | Sandoz GmbH | AT |
| 29 | Abseamed | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 7000 j.m./0,7 ml | 6 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG | Sandoz GmbH | AT |
| 30 | Abseamed | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 8000 j.m./0,8 ml | 1 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990654178 05909990654185 | Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG | Sandoz GmbH | AT |
| 31 | Abseamed | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 9000 j.m./0,9 ml | 1 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG | Sandoz GmbH | AT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|--------------------|---|---|--|--|---|----------------|
| 32 | Abseamed | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 20000 j.m./0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. 4 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG | Sandoz GmbH | AT |
| 33 | Abseamed | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 30000 j.m./0,75 ml | 1 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. 4 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Medice Arzneimittel Puetter GmbH & Co. KG | Sandoz GmbH | AT |
| 34 | Accofil | Filgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji w ampulko-strzykawce | 12 mln j./0,2 ml | 1 amp.-strzyk. 0,2 ml + 1 wacik nasączony alkoholem 3 amp.-strzyk. 0,2 ml + 3 waciki nasączone alkoholem 10 amp.-strzyk. 0,2 ml + 10 wacików nasączonych alkoholem 1 amp.-strzyk. 0,2 ml + 1 wacik nasączony alkoholem 5 amp.-strzyk. 0,2 ml + 5 wacików nasączonych alkoholem 7 amp.-strzyk. 0,2 ml + 7 wacików nasączonych alkoholem 5 amp.-strzyk. 0,2 ml + 5 wacików nasączonych alkoholem 3 amp.-strzyk. 0,2 ml + 3 waciki nasączone alkoholem 10 amp.-strzyk. 0,2 ml + 10 wacików nasączonych alkoholem | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. | GB PL NL |
| 35 | Accofil | Filgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji w ampulko-strzykawce | 30 mln j./0,5 ml | 1 amp.-strzyk. (w blistrze) 3 amp.-strzyk. (w blistrze) 3 amp.-strzyk. (w blistrze) 5 amp.-strzyk. (w blistrze) 5 amp.-strzyk. (w blistrze) 7 amp.-strzyk. (w blistrze) 10 amp.-strzyk. (w blistrze) 10 amp.-strzyk. (w blistrze) | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565713846 05055565713860 05055565726068 | Accord Healthcare S.L.U. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited Accord Healthcare B.V. | PL GB NL | |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|-------------------|--|---|--|----------------------------|--|----------------|
| 36 | Accofil | Filgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji w ampułko-strzykawce | 48 mln j./0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. (w blistrze) 3 amp.-strzyk. 3 amp.-strzyk. (w blistrze) 5 amp.-strzyk. 5 amp.-strzyk. (w blistrze) 7 amp.-strzyk. (w blistrze) 10 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. (w blistrze) | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565713853 05055565713877 05055565726075 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL GB PL |
| 37 | Accofil | Filgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji w ampułko-strzykawce | 70 mln j./0,73 ml | 1 amp.-strzyk. 0,73 ml + 1 wacik nasączony alkoholem 3 amp.-strzyk. 0,73 ml + 3 waciki nasączone alkoholem 5 amp.-strzyk. 0,73 ml + 5 wacików nasączonych alkoholem 10 amp.-strzyk. 0,73 ml + 10 wacików nasączonych alkoholem 1 amp.-strzyk. 0,73 ml + 1 wacik nasączony alkoholem 7 amp.-strzyk. 0,73 ml + 7 wacików nasączonych alkoholem 5 amp.-strzyk. 0,73 ml + 5 wacików nasączonych alkoholem 3 amp.-strzyk. 0,73 ml + 3 waciki nasączone alkoholem 10 amp.-strzyk. 0,73 ml + 10 wacików nasączonych alkoholem | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Ltd. Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | GB NL PL |
| 38 | Aclasta | Acidum zoledronicum | Roztwór do infuzji | 5 mg/100 ml | 1 butelka 100 ml 5 butelek 100 ml | Rpz Rpz | 05909990223091 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--------------------------------------|-----------------------|-----------------|---|--|--|------------------------|-----------------------------|---------------|
| 39 | Actelsar HCT | Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 40 mg + 12,5 mg | 28 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. w blisterze 98 tabl. 30 tabl. w pojemniku 90 tabl. w pojemniku 250 tabl. w pojemniku 14 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Actavis Group PTC ehf. | Actavis hf. Actavis Ltd. | IS MT |
| 40 | Actelsar HCT | Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 80 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. w blisterze 98 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. w blisterze 98 tabl. 30 tabl. w pojemniku 90 tabl. w pojemniku 250 tabl. w pojemniku 30 tabl. w blisterze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991308797 05909991056247 05909991308810 05909991308834 05909991308803 05909991056766 05909991308827 05909991308841 | Actavis Group PTC ehf. | Actavis hf. Actavis Ltd. | IS MT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--------------------------------------|-----------------------|---------------|---|--|--|----------------------------------|--------------------------------------|---------------|
| 41 | Actelsar HCT | Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 80 mg + 25 mg | 28 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. w blisterze 98 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. w blisterze 98 tabl. 30 tabl. w pojemniku 90 tabl. w pojemniku 250 tabl. w pojemniku 14 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991056773 05909991308858 05909991308872 05909991056254 05909991308865 05909991308889 | Actavis Group PTC ehf. | Actavis Ltd. Actavis hf. | MT IS |
| 42 | Actos | Pioglitazonum | Tabletki | 15 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 112 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH | Takeda Ireland Limited Lilly S.A. | IE ES |
| 43 | Actos | Pioglitazonum | Tabletki | 30 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 112 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH | Lilly S.A. Takeda Ireland Limited | ES IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-----------------------------------|-------------------------|--|--|------------|----------------------------------|---|---------------|
| 44 | Actos | Pioglitazonum | Tabletki | 45 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 112 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH | Lilly S.A. Takeda Ireland Limited | ES IE |
| 45 | Actraphane 30 | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań w fiolce | 40 j.m./ml (1,4 mg/ml) | 5 fiol. 10 ml (5x1) 1 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk Production SAS Novo Nordisk A/S | FR DK |
| 46 | Actraphane 30 | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań w fiolce | 100 j.m./ml (3,5 mg/ml) | 1 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml (5x1) 5 fiol. 10 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk Production SAS Novo Nordisk A/S | FR DK |
| 47 | Actraphane 30 FlexPen | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml (3,5 mg/ml) | 1 wstrzykiwacz 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk Production SAS Novo Nordisk A/S | FR DK |
| 48 | Actraphane 30 InnoLet | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml (3,5 mg/ml) | 1 wstrzykiwacz 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 49 | Actraphane 30 Penfill | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml (3,5 mg/ml) | 1 wkład 3 ml 5 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S Novo Nordisk Production SAS | DK FR |
| 50 | Actraphane 40 Penfill | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml (3,5 mg/ml) | 1 wkład 3 ml 5 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 51 | Actraphane 50 Penfill | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml (3,5 mg/ml) | 1 wkład 3 ml 5 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 52 | Actrapid | Insulinum humanum | Roztwór do wstrzykiwań | 40 j.m./ml (1,4 mg/ml) | 1 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml (5x1) | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S Novo Nordisk Production SAS | DK FR |
| 53 | Actrapid | Insulinum humanum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j.m./ml (3,5 mg/ml) | 1 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml (5x1) | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk Production SAS Novo Nordisk A/S | FR DK |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|-----------------------------|--|--------------------------|--|----------------------------|---|---------------|
| 54 | Actrapid FlexPen | Insulinum humanum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j.m./ ml (3,5 mg/ml) | 1 wstrzykiwacz 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S Novo Nordisk Production SAS | DK FR |
| 55 | Actrapid InnoLet | Insulinum humanum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j.m./ml (3,5 mg/ml) | 1 wstrzykiwacz 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | 05909990888511 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S Novo Nordisk Production SAS | DK FR |
| 56 | Actrapid Penfill | Insulinum humanum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 1 wkład 3 ml 5 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp | 05909990237920 05909990971930 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S Novo Nordisk Production SAS | DK FR |
| 57 | Adakveo | Crizanlizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | | 1 fiol. | Rpz | | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 58 | Adasuve | Loxapinum | Proszek do inhalacji, podzielony | 4,5 mg | 1 inhalator 5 inhalator | Rpz Rpz | | Ferrer Internacional, S.A. | Ferrer Internacional, S.A. | ES |
| 59 | Adasuve | Loxapinum | Proszek do inhalacji, podzielony | 9,1 mg | 1 inhalator 5 inhalator | Rpz Rpz | | Ferrer Internacional, S.A. | Ferrer Internacional, S.A. | ES |
| 60 | Adcetris | Brentuximabum vedotinum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 50 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05909991004545 | Takeda Pharma A/S | Delpharm Novara S.r.l. Takeda Austria GmbH | IT AT |
| 61 | Adcirca | Tadalafilum | Tabletki powlekane | 20 mg | 28 tabl. 56 tabl. | Rpz Rpz | 05909990779765 05909990779772 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 62 | Adempas | Riociguatum | Tabletki powlekane | 0,5 mg | 42 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 294 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05908229300305 05908229300312 05908229300329 05908229300657 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 63 | Adempas | Riociguatum | Tabletki powlekane | 1 mg | 42 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 294 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05908229300336 05908229300343 05908229300350 05908229300664 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 64 | Adempas | Riociguatum | Tabletki powlekane | 1,5 mg | 42 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 294 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05908229300367 05908229300374 05908229300381 05908229300671 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 65 | Adempas | Riociguatum | Tabletki powlekane | 2 mg | 42 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 294 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05908229300398 05908229300404 05908229300411 05908229300688 | Bayer AG | Bayer AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|--|-------------------|--|--|--|---|---|---------------|
| 66 | Adempas | Riociguatum | Tabletki powlekane | 2,5 mg | 42 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 294 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05908229300428 05908229300435 05908229300442 05908229300695 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 67 | Adenuric | Febuxostatam | Tabletki powlekane | 80 mg | 14 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 42 tabl. 42 tabl. 56 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 84 tabl. 98 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990805389 05909990761548 05909990805396 05909990805402 05909990761555 05909990805426 | Menarini International Operations Luxembourg S.A. | Patheon France S.A. Menarini-Von Heyden GmbH | FR DE |
| 68 | Adenuric | Febuxostatam | Tabletki powlekane | 120 mg | 14 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 42 tabl. 42 tabl. 56 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 84 tabl. 98 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990805341 05909990761562 05909990805358 05909990805365 05909990761579 05909990805372 | Menarini International Operations Luxembourg S.A. | Menarini-Von Heyden GmbH Patheon France S.A. | DE FR |
| 69 | Adjupanrix | Prepandemiczna szczepionka przeciw grypie (H5N1) (rozszczepiony wirion) inaktywowana, z adiuwantem | Zawiesina i emulsja do sporządzania emulsji do wstrzykiwań | 3,75 mcg HA | 50 fioł. 2,5 ml zawiesiny + 50 fioł. 2,5 ml emulsji | Rp | | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | BE |
| 70 | Adrovanse | Acidum alendronicum + Cholecalciferolum | Tabletki | 70 mg + 2800 j.m. | 2 tabl. 4 tabl. 6 tabl. 12 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | N.V. Organon | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|---|-------------------|--|--|--|-----------------------------|----------------------------|---------------|
| 71 | Adrovanse | Acidum alendronicum + Cholecalciferolum | Tabletki | 70 mg + 5600 j.m. | 2 tabl. 4 tabl. 12 tabl. | Rp Rp Rp | | N.V. Organon | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 72 | Adtralza | Tralokinumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 150 mg | 2 amp.-strzyk. 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml (op. zbiorcze) 12 amp.-strzyk. 1 ml (op. zbiorcze) | Rpz Rpz Rpz | 03400930230268 | LEO Pharma A/S | LEO Pharma A/S | DK |
| 73 | Advagraf | Tacrolimusum | Kapsułki o przedłużonym uwalnianiu, twarde | 0,5 mg | 30 kaps. 30 kaps. 50 kaps. 50 kaps. 100 kaps. 100 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990051052 05909990051069 05909990070053 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Ireland Co., Ltd. | IE |
| 74 | Advagraf | Tacrolimusum | Kapsułki o przedłużonym uwalnianiu, twarde | 1 mg | 30 kaps. 30 kaps. 50 kaps. 50 kaps. 60 kaps. 60 kaps. 100 kaps. 100 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990051076 05909990051083 05909990051090 05909990051106 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Ireland Co., Ltd. | IE |
| 75 | Advagraf | Tacrolimusum | Kapsułki o przedłużonym uwalnianiu, twarde | 3 mg | 30 kaps. 30 kaps. 50 kaps. 50 kaps. 100 kaps. 100 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990699957 05909990699964 05909990699971 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Ireland Co., Ltd. | IE |
| 76 | Advagraf | Tacrolimusum | Kapsułki o przedłużonym uwalnianiu, twarde | 5 mg | 30 kaps. 30 kaps. 50 kaps. 50 kaps. 100 kaps. 100 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990051137 05909990051144 05909990070060 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Ireland Co., Ltd. | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|--|-----------|--|--------------------------|--|---------------------------------|------------------------------------|---------------|
| 77 | Advate | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 2 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 2 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990955800 05909991195496 05909990224302 05909991195489 | Takeda Manufacturing Austria AG | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | BE |
| 78 | Advate | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 2 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 2 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990955824 05909991195519 05909990224333 05909991195502 | Takeda Manufacturing Austria AG | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | BE |
| 79 | Advate | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 2 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 2 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990955831 05909991195533 05909991195526 05909990224340 | Takeda Manufacturing Austria AG | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | BE |
| 80 | Advate | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1500 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 2 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 2 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990955848 05909991195557 05909990224357 05909991195540 | Takeda Manufacturing Austria AG | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | BE |
| 81 | Advate | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml | Rpz Rpz | 05909990697441 05909991195564 | Takeda Manufacturing Austria AG | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | BE |
| 82 | Advate | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml | Rpz Rpz | 05909990697458 05909991195571 | Takeda Manufacturing Austria AG | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | BE |
| 83 | Adynovi | Rurioctogum alfa pegol | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 2 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 2 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 00642621067101 | Baxalta Innovations GmbH | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|--|-----------------|---|--|--|--------------------------|------------------------------------|---------------|
| 84 | Adynovi | Rurioctocog alfa pegol | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 2 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 2 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 00642621067118 | Baxalta Innovations GmbH | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | BE |
| 85 | Adynovi | Rurioctocogum alfa pegolum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 2 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 2 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 00642621067125 | Baxalta Innovations GmbH | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | BE |
| 86 | Adynovi | Rurioctocogum alfa pegolum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml | Rpz Rpz | 00642621067132 | Baxalta Innovations GmbH | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | BE |
| 87 | Adynovi | Rurioctocogum alfa pegolum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml | Rpz Rpz | 07038319157040 | Baxalta Innovations GmbH | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | BE |
| 88 | Aerinaze | Desloratadinum + Pseudoephedrinum sulfas | Tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu | 2,5 mg + 120 mg | 2 tabl. 4 tabl. 7 tabl. 10 tabl. 14 tabl. 20 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990072293 05909990072309 05909990072323 05909990072330 05909990072347 05909990072354 | N.V. Organon | SP Labo N.V. | BE |
| 89 | Aerius | Desloratadinum | Roztwór doustny | 0,5 mg/ml | 1 butelka 30 ml 1 butelka 50 ml 1 butelka 60 ml 1 butelka 100 ml 1 butelka 120 ml 1 butelka 150 ml + 1 miarka 1 butelka 150 ml + 1 strzykawka 1 butelka 225 ml 1 butelka 300 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990040537 05909990040544 05909990040551 05909990040568 05909990040575 05909990040582 05909990040629 05909990040599 05909990040605 | N.V. Organon | SP Labo N.V. | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|--------|--|--|--|------------------------|--------------|---------------|
| 90 | Aerius | Desloratadinum | Tabletka ulegająca rozpadowi w jamie ustnej | 2,5 mg | 5 tabl. 6 tabl. 10 tabl. 12 tabl. 15 tabl. 18 tabl. 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990040674 05909990040681 05909990040698 05909990040704 05909990040728 05909990040735 05909990040742 05909990040759 05909990040766 05909990040773 05909990040780 05909990040797 | N.V. Organon | SP Labo N.V. | BE |
| 91 | Aerius | Desloratadinum | Tabletka ulegająca rozpadowi w jamie ustnej | 5 mg | 5 tabl. 6 tabl. 10 tabl. 12 tabl. 15 tabl. 18 tabl. 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990040803 05909990040827 05909990040834 05909990040841 05909990040858 05909990040865 05909990040872 05909990040889 05909990040896 05909990040902 05909990040926 05909990040933 | N.V. Organon | SP Labo N.V. | BE |
| 92 | Aerius | Desloratadinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 1 tabl. 2 tabl. 3 tabl. 5 tabl. 7 tabl. 10 tabl. 14 tabl. 15 tabl. 20 tabl. 21 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990002405 05909990002436 05909990002443 05909990002450 05909990002467 05909990921010 05909990002474 05909990002481 05909990921027 05909990002498 05909990921034 05909990002504 05909990002528 | N.V. Organon | SP Labo N.V. | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|--|----------------|--|-------------------|--|----------------------------|---|----------------|
| 93 | Afinitor | Everolimusum | Tabletki | 2,5 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | 05909991047221 05909991047238 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A | DE ES |
| 94 | Afinitor | Everolimusum | Tabletki | 5 mg | 10 tabl. 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909990743353 05909990711567 05909990711581 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A | DE ES |
| 95 | Afinitor | Everolimusum | Tabletki | 10 mg | 10 tabl. 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909990743360 05909990711598 05909990711628 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A | DE ES |
| 96 | Aflunov | Prepandemiczna szczepionka przeciw grypie H5N1 (antygen powierzchniowy), inaktywowana adiuwantem. | Zawiesina do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 7,5 mcg/0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. | Rp Rp | | Seqirus S.r.l. | Seqirus Vaccines Ltd Seqirus Netherlands B.V. | GB NL |
| 97 | Afstyla | Lonococogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + zestaw do podawania | Rpz | 05909991326098 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 98 | Afstyla | Lonococogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + zestaw do podawania | Rpz | 05909991326104 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 99 | Afstyla | Lonococogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + zestaw do podawania | Rpz | 05909991326111 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 100 | Afstyla | Lonococogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1500 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + zestaw do podawania | Rpz | 05909991326128 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 101 | Afstyla | Lonococogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + zestaw do podawania | Rpz | 05909991326135 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 102 | Afstyla | Lonococogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2500 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + zestaw do podawania | Rpz | 05909991326142 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 103 | Afstyla | Lonococogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + zestaw do podawania | Rpz | 05909991326159 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 104 | Aimovig | Erenumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 70 mg/ml | 1 wstrzykiwacz 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml 3 wstrzykiwacze 1 ml | Rpz Rpz Rpz | 07613421020101 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Sandoz GmbH Alcon-Couvreur | DE AT BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|---|------------------|---|--------------------------|--|------------------------------------|--|----------------|
| 105 | Aimovig | Erenumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 140 mg/ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml 1 wstrzykiwacz 1 ml 3 wstrzykiwacze 1 ml | Rpz Rpz Rpz | 07613421024604 | Novartis Europharm Limited | Sandoz GmbH Novartis Pharma GmbH Alcon-Couvreur | AT DE BE |
| 106 | Ajovy | Fremanezumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 225 mg | 3 amp.-strzyk. 1,5 ml 1 wstrzykiwacz 1,5 ml 3 wstrzykiwacze 1,5 ml 1 amp.-strzyk. 1,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991396503 05909991423605 05909991423612 05909991396497 | TEVA GmbH | Teva Pharmaceuticals Europe B.V. Merckle GmbH | NL DE |
| 107 | Akynzeo | Netupitantum + Palonosetroni hydrochloridum | Kapsułki twarde | 300 mg + 0,5 mg | 1 kaps. 4 kaps. | Rp Rp | 05909991246563 | Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. | Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. | IE |
| 108 | Akynzeo | Fosnetupitantum + Palonosetroni hydrochloridum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 235 mg + 0,25 mg | 1 fiol. | Rp | | Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. | Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. | IE |
| 109 | Akynzeo | Fosnetupitantum + Palonosetroni hydrochloridum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 235 mg + 0,25 mg | 1 fiol. 20 ml 1 fiol. 50 ml | Rp Rp | | Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. | Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. | IE |
| 110 | Aldara | Imiquimodum | Krem | 5 mg/100 mg (5%) | 24 sasz. 250 mg 12 sasz. 250 mg | Rp Rp | 05909990491018 | Meda AB | 3M Health Care Limited Swiss Caps GmbH Meda Pharma GmbH & Co. KG | GB DE DE |
| 111 | Aldurazyme | Laronidasum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 100 j.m./ml | 1 fiol. 5 ml 10 fiol. 5 ml 25 fiol. 5 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990005673 05909990006304 05909990006335 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ltd. Genzyme Ireland Ltd. | GB IE |
| 112 | Alecensa | Alectinibum | Kapsułki twarde | 150 mg | 224 kaps. 240 kaps. | Rpz Rpz | 05902768001143 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 113 | Alimta | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. 100 mg | Rpz | 05909990080205 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. | FR |
| 114 | Alimta | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 500 mg | 1 fiol. 500 mg | Rpz | 05909990009664 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. | FR |
| 115 | Alkindi | Hydrocortisonum | Granulki w kapsułkach otwieranych | 0,5 mg | 50 kaps. | Rp | | Diurnal Europe B.V. | Delpharm Lille SAS Wasdell Europe Limited | FR IE |
| 116 | Alkindi | Hydrocortisonum | Granulki w kapsułkach otwieranych | 1 mg | 50 kaps. | Rp | | Diurnal Europe B.V. | Wasdell Europe Limited Delpharm Lille SAS | IE FR |
| 117 | Alkindi | Hydrocortisonum | Granulki w kapsułkach otwieranych | 2 mg | 50 kaps. | Rp | | Diurnal Europe B.V. | Delpharm Lille SAS Wasdell Europe Limited | FR IE |
| 118 | Alkindi | Hydrocortisonum | Granulki w kapsułkach otwieranych | 5 mg | 50 kaps. | Rp | | Diurnal Europe B.V. | Wasdell Europe Limited Delpharm Lille SAS | IE FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|------------------|---|---------------------------------|--|------------------------------------|---|---------------|
| 119 | Alli | Orlistatam | Kapsułki twarde | 60 mg | 42 kaps. 60 kaps. 84 kaps. 90 kaps. 120 kaps. | OTC OTC OTC OTC OTC | 05909990672059 05909990672066 05909990672073 05909990672080 | GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd. | Famar S.A. | GR |
| 120 | Alofisel | Darvadstrocelum | Zawiesina do wstrzykiwań | 5 mln komórek/ml | 4 fiol. | Rpz | 05909991426330 | Takeda Pharma A/S | TiGenix S.A.U. Takeda Ireland Ltd. | ES IE |
| 121 | Aloxi | Palonosetronum | Kapsułki miękkie | 500 mcg | 1 kaps. 5 kaps. | Rp Rp | 05909990965106 | Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. | Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. | IE |
| 122 | Aloxi | Palonosetronum | Roztwór do wstrzykiwań | 250 mcg/5 ml | 1 fiol. 5 ml | Rp | 05909990219506 | Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. | Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. | IE |
| 123 | Alpivab | Peramivirum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 200 mg | 3 fiol. | Rp | | BioCryst Ireland Limited | Seqirus Vaccines Ltd | GB |
| 124 | Alprolix | Eftrenonacogum alpha | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 IU | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. 5 ml + zestaw do podawania | Rpz | 07350031441659 | Swedish Orphan Biovitrum AB | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | SE |
| 125 | Alprolix | Eftrenonacogum alpha | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 IU | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. 5 ml + zestaw do podawania | Rpz | 07350031441666 | Swedish Orphan Biovitrum AB | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | SE |
| 126 | Alprolix | Eftrenonacogum alpha | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2000 IU | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. 5 ml + zestaw do podawania | Rpz | 07350031441680 | Swedish Orphan Biovitrum AB | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | SE |
| 127 | Alprolix | Eftrenonacogum alpha | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3000 IU | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. 5 ml + zestaw do podawania | Rpz | 07350031441697 | Swedish Orphan Biovitrum AB | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | SE |
| 128 | Alprolix | Eftrenonacogum alpha | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 IU | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. 5 ml + zestaw do podawania | Rpz | 07350031441673 | Swedish Orphan Biovitrum AB | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | SE |
| 129 | Alunbrig | Brigatinibum | Tabletki powlekane | 30 mg | 28 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 112 tabl. 120 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 07038319119970 | Takeda Pharma A/S | Takeda Ireland Limited Takeda Austria GmbH | IE AT |
| 130 | Alunbrig | Brigatinibum | Tabletki powlekane | 90 mg; 180 mg | 28 tabl. (7 tabl. 90 mg + 21 tabl. 180 mg) | Rpz | 07038319119987 | Takeda Pharma A/S | Takeda Austria GmbH Takeda Ireland Limited | AT IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|--|--------------------------|---|--|--|----------------------------------|--|----------------------|
| 131 | Alunbrig | Brigatinibum | Tabletki powlekane | 90 mg | 7 tabl. w blistrze 7 tabl. w butelce 28 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 07038319120112 07038319119963 | Takeda Pharma A/S | Takeda Ireland Limited Takeda Austria GmbH | IE AT |
| 132 | Alunbrig | Brigatinibum | Tabletki powlekane | 180 mg | 28 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | 07038319119956 | Takeda Pharma A/S | Takeda Austria GmbH Takeda Ireland Limited | AT IE |
| 133 | Almysys | Bevacizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fioł. 4 ml 1 fioł. 16 ml | Rpz Rpz | 08436596260030 08436596260047 | Mabxience Research SL | GH GENHELIX S.A. | ES |
| 134 | Ambirix | Szczepionka (HAB) przeciwko wirusowemu zapaleniu wątroby typu A (inaktywowana) i wirusowemu zapaleniu wątroby typu B (rDNA), (adsorbowana) | Zawiesina do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 720 j. ELISA + 20 mcg/ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml z igłą 10 amp.-strzyk. 1 ml z igłą 1 amp.-strzyk. 1 ml bez igły 10 amp.-strzyk. 1 ml bez igły 50 amp.-strzyk. 1 ml bez igły | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990008742 05909990008766 05909990008735 05909990008759 05909990008773 | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | BE |
| 135 | Ambrisentan Mylan | Ambrisentanum | Tabletki powlekane | 5 mg | 30 tabl. 30 tabl. (1 x 30) 60 tabl. (1 x 60) | Rpz Rpz Rpz | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Generics [UK] Limited Mylan Germany GmbH Mylan Hungary Kft. McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories | GB DE HU IE |
| 136 | Ambrisentan Mylan | Ambrisentanum | Tabletki powlekane | 10 mg | 30 tabl. 30 tabl. (1 x 30) 60 tabl. (1 x 60) | Rpz Rpz Rpz | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories Mylan Germany GmbH Generics [UK] Limited Mylan Hungary Kft. | IE DE GB HU |
| 137 | Ameluz | Acidum 5-aminolevulinicum hydrochloridum | Zel | 78 mg/g | 1 tuba 2 g | Rp | 04260308240195 | Biofrontera Bioscience GmbH | Biofrontera Pharma GmbH | DE |
| 138 | Amgevita | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 40 mg | 1 amp.-strzyk. 0,8 ml 1 wstrzykiwacz 0,8 ml 2 amp.-strzyk. 0,8 ml 2 wstrzykiwacze 0,8 ml 4 amp.-strzyk. 0,8 ml 4 wstrzykiwacze 0,8 ml 6 amp.-strzyk. 0,8 ml 6 wstrzykiwaczy 0,8 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 08715131019808 08715131019792 08715131019754 08715131019747 | Amgen Europe B.V. | Amgen Technology Ireland UC Amgen Europe B.V. Amgen NV | IE NL BE |
| 139 | Amgevita | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 20 mg | 1 amp.-strzyk. 0,4 ml | Rpz | 08715131019761 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV Amgen Technology Ireland UC | NL BE IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|-------------------------------|------------------------------|-----------------------|---------------|--|--|------------|---------------------------|--|----------------|
| 140 | Amglidia | Glibenclamidum | Zawiesina doustna | 0,6 mg/ml | 1 butelka 30 ml + 1 strzyk. 1 ml 1 butelka 30 ml + 1 strzyk. 5 ml | Rp Rp | | AMMTeK | Unither development Bordeaux Centre Spécialités Pharmaceutiques Colca MS | FR FR FR |
| 141 | Amglidia | Glibenclamidum | Zawiesina doustna | 6 mg/ml | 1 butelka 30 ml + 1 strzyk. 1 ml 1 butelka 30 ml + 1 strzyk. 5 ml | Rp Rp | | AMMTeK | Unither development Bordeaux Colca MS Centre Spécialités Pharmaceutiques | FR FR FR |
| 142 | Amifampridine SERB | Amifampridinum | Tabletki | 10 mg | 90 tabl. w blistrze perforowanym 100 tabl. w blistrze perforowanym 120 tabl. w blistrze perforowanym | Rpz Rpz Rpz | | SERB S.A. | Excella GmbH & Co. KG SERB SA | DE BE |
| 143 | Amlodipine/Valsartan Mylan | Amlodipinum + Valsartanum | Tabletki powlekane | 5 mg + 80 mg | 14 tabl. 14 tabl. (14 x 1) 28 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. (30 x 1) 56 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. (90 x 1) 98 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. McDermott Laboratories Limited T/A Gerard Laboratories T/A Mylan Dublin Mylan Germany GmbH | HU IE DE |
| 144 | Amlodipine/Valsartan Mylan | Amlodipinum + Valsartanum | Tabletki powlekane | 5 mg + 160 mg | 14 tabl. 14 tabl. (14 x 1) 28 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. (30 x 1) 56 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. (90 x 1) 98 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories Limited T/A Gerard Laboratories T/A Mylan Dublin Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH | IE HU DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|-------------------------------|------------------------------|--|-------------------|---|--|----------------------------------|---------------------------|--|--------------------|
| 145 | Amlodipine/Valsartan Mylan | Amlodipinum + Valsartanum | Tabletki powlekane | 10 mg + 160 mg | 14 tabl. 14 tabl. (14 x 1) 28 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. (30 x 1) 56 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. (90 x 1) 98 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Limited T/A Gerard Laboratories T/A Mylan Dublin Mylan Hungary Kft. | DE IE HU |
| 146 | Ammonaps | Natrii phenylbutyras | Granulat | 940 mg/g | 1 op. 266 g 1 op. 532 g | Rpz Rpz | 05909990609376 05909990609383 | Immedica Pharma AB | Patheon France | FR |
| 147 | Ammonaps | Natrii phenylbutyras | Tabletki | 500 mg | 500 tabl. 250 tabl. | Rpz Rpz | 05909990609369 05909990609352 | Immedica Pharma AB | Patheon France | FR |
| 148 | Amsparity | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 40 mg/0,8 ml | 1 fiol. 0,8 ml + 1 strzyk. + 1 igła + 1 nasadka + 2 gaziki | Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA | BE |
| 149 | Amsparity | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 40 mg | 2 wstrzykiwacze 0,8 ml + 2 gaziki 4 amp.-strzyk. 0,8 ml + 4 gaziki 6 amp.-strzyk. 0,8 ml + 6 gazików 4 wstrzykiwacze 0,8 ml + 4 gaziki 1 amp.-strzyk. 0,8 ml + 2 gaziki 1 wstrzykiwacz 0,8 ml + 2 gaziki 6 wstrzykiwaczy 0,8 ml + 6 gazików 2 amp.-strzyk. 0,8 ml + 2 gaziki | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA | BE |
| 150 | Amsparity | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce | 20 mg | 2 amp.-strzyk. + 2 gaziki | Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA | BE |
| 151 | Amversio | betaine anhydrous | Proszek doustny | 1 g | 1 but. 180 g + 3 łyżki miarowe | Rpz | | SERB S.A. | MoNo chem-pharm. Produkte GmbH | AT |
| 152 | Amvuttra | Vutrisiranum | Roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce | 25 mg | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz | | Alnylam Netherlands B.V. | Alnylam Netherlands B.V. | NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|------------------------|-------------|--|------------|----------------------------------|---------------------------|--|--|
| 153 | Amyvid | Florbetapirum (18F) | Roztwór do wstrzykiwań | 800 MBq/ml | 1 fiol. 1 ml - 10 ml roztworu 1 fiol. 1 ml - 15 ml roztworu | Rpz Rpz | 05909991093396 05909991093402 | Eli Lilly Nederland B.V. | Advanced Accelerator Applications - Bethune Advanced Accelerator Applications (Italy). S.r.l. PETNET solutions - MT Vernon Advanced Accelerator Applications (Italy), S.r.l. Advanced Accelerator Applications (Italy), S.r.l. - Venafro PETNET solutions Advanced Accelerator Applications Iberica PETNET solutions - Lisses Advanced Accelerator Applications Germany Catalana de Dispensación SAU Advanced Accelerator Applications - Saint Genis-Pouilly | FR IT GB IT IT GB ES FR DE ES FR |
| 154 | Amyvid | Florbetapirum (18F) | Roztwór do wstrzykiwań | 1900 MBq/ml | 1 fiol. 1 ml - 10 ml roztworu 1 fiol. 1 ml - 15 ml roztworu | Rpz Rpz | 05909991093600 05909991093631 | Eli Lilly Nederland B.V. | Advanced Accelerator Applications (Italy), S.r.l. - Venafro Advanced Accelerator Applications (Italy), S.r.l. Catalana de Dispensación SAU Advanced Accelerator Applications - Bethune Advanced Accelerator Applications (Italy). S.r.l. PETNET solutions - Lisses Advanced Accelerator Applications Iberica Advanced Accelerator Applications Germany PETNET solutions PETNET solutions - MT Vernon Advanced Accelerator Applications - Saint Genis-Pouilly | IT IT ES FR IT FR ES DE GB GB FR |
| 155 | Anagrelide Mylan | Anagrelidum | Kapsułki twarde | 0,5 mg | 100 kaps. | Rpz | 05901797710033 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Synthon B.V. Synthon Hispania S.L. | NL ES |
| 156 | Anagrelide Mylan | Anagrelidum | Kapsułki twarde | 1 mg | 100 kaps. | Rpz | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Synthon Hispania S.L. Synthon B.V. | ES NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|---|-----------------|--|--|--|-----------------------------------|---|----------------|
| 157 | Anoro Ellipta | Umeclidinium + Vilanterolium | Proszek do inhalacji, podzielony | 55 mcg + 22 mcg | 1 inhalator 7 dawek 1 inhalator 30 dawek 3 inhalatory 30 dawek | Rp Rp Rp | 05909991108977 05909991108984 05909991108991 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | Glaxo Wellcome Production Glaxo Operations UK Ltd (trading as Glaxo Wellcome Operations) Glaxo Operations UK Ltd (trading as Glaxo Wellcome Operations) | FR GB GB |
| 158 | Apealea | Paclitaxelum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 60 mg | 1 fiol. | Rpz | | Inceptua AB | Oasmia Pharmaceutical AB | SE |
| 159 | Apexxnar | Szczepionka przeciw pneumokokom polisacharydowa, skoniugowana (20-walentna, adsorbowana) | Zawiesina do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 50 amp.-strzyk. 0,5 ml (5 x 10) opakowanie zbiorcze + 50 (5 x 10) igieł opakowanie zbiorcze 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 50 amp.-strzyk. 0,5 ml (5 x 10) opakowanie zbiorcze 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 10 igieł | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05415062385456 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV | BE |
| 160 | Apidra | Insulinum glulisinum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 1 fiol. 10 ml 2 fiol. 10 ml 4 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml 1 wkład 3 ml 3 wkłady 3 ml 4 wkłady 3 ml 5 wkładów 3 ml 6 wkładów 3 ml 8 wkładów 3 ml 9 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990008483 05909990008490 05909990008506 05909990008537 05909990008544 05909990008551 05909990008568 05909990008575 05909990008582 05909990008599 05909990008605 05909990008629 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 161 | Apidra | Insulinum glulisinum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 1 wstrzykiwacz 3 ml SoloStar 3 wstrzykiwacze 3 ml SoloStar 4 wstrzykiwacze 3 ml SoloStar 5 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 6 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 8 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 9 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 10 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990617166 05909990617173 05909990617180 05909990617197 05909990617203 05909990617210 05909990617227 05909990617234 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|---|--|--|--------------------------|--|----------------------|
| 163 | Apixaban Accord | Apixabanum | Tabletki powlekane | 5 mg | 10 tabl. 10 tabl. w blisterach perforowanych 14 tabl. 20 tabl. 20 tabl. w blisterach perforowanych 28 tabl. 28 tabl. w blisterach perforowanych 56 tabl. 56 tabl. w blisterach perforowanych 60 tabl. 60 tabl. 60 tabl. w blisterach perforowanych 100 tabl. 100 tabl. 100 tabl. w blisterach perforowanych 112 tabl. 168 tabl. 168 tabl. 168 tabl. w blisterach perforowanych 180 tabl. 200 tabl. 200 tabl. 1000 tabl. | Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Laboratori Fundació Dau | MT PL ES |
| 164 | Aprovel | Irbesartanum | Tabletki | 75 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990782449 05909990782413 05909990782420 05909990430161 05909990782437 | sanofi-aventis groupe | Sanofi-Aventis S.A. Chinoin Private Co. Ltd Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie | ES HU FR FR |
| 165 | Aprovel | Irbesartanum | Tabletki | 150 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990782543 05909990782512 05909990782529 05909990430178 05909990782536 | sanofi-aventis groupe | Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie | FR HU ES FR |
| 166 | Aprovel | Irbesartanum | Tabletki | 300 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990782642 05909990782611 05909990782628 05909990430185 05909990782635 | sanofi-aventis groupe | Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd Sanofi-Aventis S.A. | FR FR HU ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-----------|---|--|--|--|--|----------------------|
| 167 | Aprovel | Irbesartanum | Tabletki powlekane | 75 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990430253 05909990430260 05909990955923 05909990430277 05909990430284 05909990955909 05909990955930 05909990430291 | sanofi-aventis groupe | Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie | FR HU ES FR |
| 168 | Aprovel | Irbesartanum | Tabletki powlekane | 150 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990430307 05909990430321 05909990955961 05909990430338 05909990430345 05909990955954 05909990955978 05909990430352 | sanofi-aventis groupe | Chinoin Private Co. Ltd Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie | HU ES FR FR |
| 169 | Aprovel | Irbesartanum | Tabletki powlekane | 300 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990430369 05909990430376 05909990955992 05909990430383 05909990430390 05909990955985 05909990956005 05909990430406 | sanofi-aventis groupe | Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd | ES FR FR HU |
| 170 | Aptivus | Tipranavirum | Kapsulki miękkie | 250 mg | 120 kaps. | Rpz | 05909990340385 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | FR DE |
| 171 | Aptivus | Tipranavirum | Roztwór doustny | 100 mg/ml | 1 butelka 95 ml | Rpz | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|------------------------|--------------------------------|--|---|--|------------------------|---|--------------------|
| 172 | Aranesp | Darbepoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mcg/0,4 ml (25 mcg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,4 ml 1 wstrzykiwacz SureClick 0,4 ml 1 amp.-strzyk. 0,4 ml z zabezpieczeniem igły 4 amp.-strzyk. 0,4 ml 4 wstrzykiwacze SureClick 0,4 ml 1 amp.-strzyk. 0,4 ml 4 amp.-strzyk. 0,4 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990007608 05909990340200 05909990738700 05909990007592 05909990772872 05909990007585 05909990738748 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen NV | NL IE BE |
| 173 | Aranesp | Darbepoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 15 mcg/0,375 ml (40 mcg/ml) | 4 amp.-strzyk. 0,375 ml 1 wstrzykiwacz SureClick 0,375 ml 4 wstrzykiwacze SureClick 0,375 ml 1 amp.-strzyk. 0,375 ml 1 amp.-strzyk. 0,375 ml 1 amp.-strzyk. 0,375 ml 4 amp.-strzyk. 0,375 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990007639 05909990340224 05909990772889 05909990738755 05909990007622 05909990007646 05909990738762 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company | NL BE IE |
| 174 | Aranesp | Darbepoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 20 mcg/0,5 ml (40 mcg/ml) | 4 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 4 wstrzykiwacze SureClick 0,5 ml 4 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 wstrzykiwacz SureClick 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990738786 05909990007677 05909990738779 05909990772896 05909990007660 05909990340231 05909990007653 | Amgen Europe B.V. | Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen Europe B.V. Amgen NV | IE NL BE |
| 175 | Aranesp | Darbepoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 25 mcg/ml | 4 fioł. 1 ml 1 fioł. 1 ml | Rpz Rpz | 05909990008070 05909990008063 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen NV | NL IE BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|------------------------|-------------------------------|--|--|--|------------------------|---|--------------------|
| 176 | Aranesp | Darbepoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 30 mcg/0,3 ml (100 mcg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 0,3 ml 1 amp.-strzyk. 0,3 ml 4 amp.-strzyk. 0,3 ml 4 wstrzykiwacze SureClick 0,3 ml 1 wstrzykiwacz SureClick 0,3 ml 4 amp.-strzyk. 0,3 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990738793 05909990007707 05909990007684 05909990007691 05909990772902 05909990340248 05909990738809 | Amgen Europe B.V. | Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen NV Amgen Europe B.V. | IE BE NL |
| 177 | Aranesp | Darbepoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 40 mcg/0,4 ml (100 mcg/ml) | 1 fioł. 1 ml 4 fioł. 1 ml 1 amp.-strzyk. 0,4 ml 4 amp.-strzyk. 0,4 ml z zabezpieczeniem igły 4 wstrzykiwacze SureClick 0,4 ml 1 amp.-strzyk. 0,4 ml 1 wstrzykiwacz SureClick 0,4 ml 4 amp.-strzyk. 0,4 ml 1 amp.-strzyk. 0,4 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990008087 05909990008094 05909990007745 05909990738854 05909990772940 05909990007769 05909990340255 05909990007752 05909990738847 | Amgen Europe B.V. | Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen Europe B.V. Amgen NV | IE NL BE |
| 178 | Aranesp | Darbepoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 50 mcg/0,5 ml (100 mcg/ml) | 4 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 4 wstrzykiwacze SureClick 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 wstrzykiwacz SureClick 0,5 ml 4 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990738878 05909990738861 05909990007790 05909990772957 05909990007776 05909990340262 05909990007783 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen NV | NL IE BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|------------------------|---------------------------------|--|--|--|------------------------|---|--|
| 179 | Aranesp | Darbepoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 60 mcg/0,3 ml (200 mcg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml 1 amp.-strzyk. 0,3 ml 1 wstrzykiwacz SureClick 0,3 ml 1 amp.-strzyk. 0,3 ml z zabezpieczeniem igły 4 amp.-strzyk. 0,3 ml 4 amp.-strzyk. 0,3 ml z zabezpieczeniem igły 4 wstrzykiwacze SureClick 0,3 ml 1 fiol. 1 ml 4 fiol. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990007844 05909990007806 05909990340279 05909990738885 05909990007837 05909990738892 05909990772964 05909990008100 05909990008124 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen NV | NL IE BE |
| 180 | Aranesp | Darbepoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 80 mcg/0,4 ml (200 mcg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,4 ml 1 amp.-strzyk. 0,4 ml 1 wstrzykiwacz SureClick 0,4 ml 1 amp.-strzyk. 0,4 ml z zabezpieczeniem igły 4 amp.-strzyk. 0,4 ml 4 amp.-strzyk. 0,4 ml z zabezpieczeniem igły 4 wstrzykiwacze SureClick 0,4 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990007875 05909990007851 05909990340286 05909990738908 05909990007868 05909990738922 05909990772971 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen NV | NL IE BE |
| 181 | Aranesp | Darbepoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 100 mcg/0,5 ml (200 mcg/ml) | 4 wstrzykiwacze SureClick 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 4 amp.-strzyk. 0,5 ml 4 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 1 wstrzykiwacz SureClick 0,5 ml 1 fiol. 1 ml 4 fiol. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990772988 05909990007905 05909990007882 05909990738939 05909990007899 05909990738946 05909990340293 05909990008049 05909990008056 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen NV | NL IE BE |
| 182 | Aranesp | Darbepoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 130 mcg/0,65 ml (200 mcg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,65 ml 4 amp.-strzyk. 0,65 ml 1 amp.-strzyk. 0,65 ml 4 amp.-strzyk. 0,65 ml z zabezpieczeniem igły 4 wstrzykiwacze SureClick 0,65 ml 1 amp.-strzyk. 0,65 ml z zabezpieczeniem igły 1 wstrzykiwacz SureClick 0,65 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990067367 05909990067374 05909990067381 05909990738960 05909990773046 05909990738953 05909990773039 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company | NL BE IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|------------------------|-----------------------------|---|---|--|---------------------------------|---|--------------------|
| 183 | Aranesp | Darbepoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 150 mcg/0,3 ml (500 mcg/ml) | 4 amp.-strzyk. 0,3 ml 1 amp.-strzyk. 0,3 ml 1 amp.-strzyk. 0,3 ml z zabezpieczeniem igły 1 wstrzykiwacz SureClick 0,3 ml 4 amp.-strzyk. 0,3 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 0,3 ml 4 wstrzykiwacze SureClick 0,3 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990007950 05909990007943 05909990738977 05909990340309 05909990738984 05909990007967 05909990772995 | Amgen Europe B.V. | Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen Europe B.V. Amgen NV | IE NL BE |
| 184 | Aranesp | Darbepoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 200 mcg/ml | 1 fiol. 1 ml 4 fiol. 1 ml | Rpz Rpz | 05909990991785 05909990991792 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company | NL BE IE |
| 185 | Aranesp | Darbepoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 300 mcg/0,6 ml (500 mcg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,6 ml z zabezpieczeniem igły 4 amp.-strzyk. 0,6 ml z zabezpieczeniem igły 4 amp.-strzyk. 0,6 ml 1 amp.-strzyk. 0,6 ml 1 wstrzykiwacz SureClick 0,6 ml 1 fiol. 40 ml 4 fiol. 1 ml 1 amp.-strzyk. 0,6 ml 4 wstrzykiwacze SureClick 0,6 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990738991 05909990739004 05909990007981 05909990007974 05909990340323 05909990991808 05909990991822 05909990007998 05909990773008 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company | NL BE IE |
| 186 | Aranesp | Darbepoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 500 mcg/ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml 1 wstrzykiwacz SureClick 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 4 amp.-strzyk. 1 ml 4 wstrzykiwacze SureClick 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990008032 05909990008001 05909990340330 05909990739035 05909990008025 05909990773022 05909990739042 | Amgen Europe B.V. | Amgen NV Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen Europe B.V. | BE IE NL |
| 187 | Arava | Lefunomidum | Tabletki powlekane | 10 mg | 30 tabl. w blisterach 30 tabl. w butelce 100 tabl. w blisterach 100 tabl. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990977819 05909990977826 05909990977833 05909990977840 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi Winthrop Industrie Opella Healthcare International SAS | FR FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--------------------------|--------|--|--|--|---------------------------------|--|----------------|
| 188 | Arava | Leflunomidum | Tabletki powlekane | 20 mg | 30 tabl. w blisterze 30 tabl. w butelce 50 tabl. w butelce 100 tabl. w blisterze 100 tabl. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990977918 05909990977925 05909990977956 05909990977932 05909990977949 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Opella Healthcare International SAS Sanofi Winthrop Industrie | FR FR |
| 189 | Arava | Leflunomidum | Tabletki powlekane | 100 mg | 3 tabl. | Rpz | 05909990978014 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi Winthrop Industrie Opella Healthcare International SAS | FR FR |
| 190 | ARIKAYCE liposomal | Amikacini sulfas | Dyspersja do nebulizacji | 590 mg | 28 fiol. | Rpz | | Insmed Netherlands B.V. | Almac Pharma Services (Ireland) Limited | IE |
| 191 | Aripiprazole Accord | Aripiprazolum | Tabletki | 5 mg | 14 tabl. (14 x 1) 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. 49 tabl. (49 x 1) 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. (98 x 1) 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Limited | PL NL GB |
| 192 | Aripiprazole Accord | Aripiprazolum | Tabletki | 10 mg | 14 tabl. (14 x 1) 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. 49 tabl. (49 x 1) 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. (98 x 1) 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565723616 05055565723623 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Limited Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | GB NL PL |
| 193 | Aripiprazole Accord | Aripiprazolum | Tabletki | 15 mg | 14 tabl. (14 x 1) 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. 49 tabl. (49 x 1) 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. (98 x 1) 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565723906 05055565723647 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited | NL PL GB |
| 194 | Aripiprazole Accord | Aripiprazolum | Tabletki | 30 mg | 14 tabl. (14 x 1) 28 tabl. (28 x 1) 49 tabl. (49 x 1) 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. (98 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited | NL PL GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-------|--|--|--|---------------------------|--|----------------|
| 195 | Aripiprazole Mylan Pharma | Aripiprazolum | Tabletki | 5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Pharmathen International S.A. Pharmaten S.A. | GR GR |
| 196 | Aripiprazole Mylan Pharma | Aripiprazolum | Tabletki | 10 mg | 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Pharmaten S.A. Pharmathen International S.A. | GR GR |
| 197 | Aripiprazole Mylan Pharma | Aripiprazolum | Tabletki | 15 mg | 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05902020926771 05902020926788 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Pharmathen International S.A. Pharmaten S.A. | GR GR |
| 198 | Aripiprazole Mylan Pharma | Aripiprazolum | Tabletki | 30 mg | 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Pharmaten S.A. Pharmathen International S.A. | GR GR |
| 199 | Aripiprazole Sandoz | Aripiprazolum | Tabletki | 5 mg | 10 tabl. 14 tabl. w blisterze 14 tabl. w blisterze perforowanym 16 tabl. 28 tabl. w blisterze perforowanym 28 tabl. w blisterze 30 tabl. 35 tabl. 49 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 70 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626705461 05907626705478 05907626705546 05907626705485 05907626705553 05907626705492 05907626705508 05907626705515 05907626705560 05907626705522 05907626705577 05907626705539 05907626705584 05907626705591 | Sandoz GmbH | Lek Pharmaceuticals d.d. S.C. Sandoz S.R.L. LEK S.A. | SI RO PL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-------|--|--|--|------------------------|--|----------------|
| 200 | Aripiprazole Sandoz | Aripiprazolum | Tabletki | 10 mg | 10 tabl. 14 tabl. w blisterze 14 tabl. w blisterze perforowanym 16 tabl. 28 tabl. w blisterze 28 tabl. w blisterze perforowanym 30 tabl. 35 tabl. 49 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 70 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626705607 05907626705614 05907626705683 05907626705621 05907626705638 05907626705690 05907626705645 05907626705652 05907626705706 05907626705669 05907626705713 05907626705676 05907626705720 05907626705737 | Sandoz GmbH | LEK S.A. S.C. Sandoz S.R.L. Lek Pharmaceuticals d.d. | PL RO SI |
| 201 | Aripiprazole Sandoz | Aripiprazolum | Tabletki | 15 mg | 10 tabl. 14 tabl. w blisterze 14 tabl. w blisterze perforowanym 16 tabl. 28 tabl. w blisterze 28 tabl. w blisterze perforowanym 30 tabl. 35 tabl. 49 tabl. 56 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. w blisterze 70 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626705744 05907626705751 05907626705829 05907626705768 05907626705775 05907626705836 05907626705782 05907626705799 05907626705843 05907626705850 05907626705805 05907626705812 05907626705867 05907626705874 | Sandoz GmbH | Lek Pharmaceuticals d.d. LEK S.A. S.C. Sandoz S.R.L. | SI PL RO |
| 202 | Aripiprazole Sandoz | Aripiprazolum | Tabletki | 20 mg | 14 tabl. 28 tabl. 49 tabl. 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626705881 05907626705898 05907626705904 05907626705911 05907626705928 | Sandoz GmbH | Lek Pharmaceuticals d.d. LEK S.A. S.C. Sandoz S.R.L. | SI PL RO |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|-------|--|--|--|------------------------|--|----------------|
| 203 | Aripiprazole Sandoz | Aripiprazolum | Tabletki | 30 mg | 10 tabl. 14 tabl. w blistrze 14 tabl. w blistrze perforowanym 16 tabl. 28 tabl. w blistrze 28 tabl. w blistrze perforowanym 30 tabl. 35 tabl. 49 tabl. 56 tabl. w blistrze 56 tabl. w blistrze perforowanym 70 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626705935 05907626705942 05907626706017 05907626705959 05907626705966 05907626706024 05907626705973 05907626705980 05907626706031 05907626705997 05907626706048 05907626706000 05907626706055 05907626706062 | Sandoz GmbH | Lek Pharmaceuticals d.d. LEK S.A. S.C. Sandoz S.R.L. | SI PL RO |
| 204 | Aripiprazole Zentiva | Aripiprazolum | Tabletki | 5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 49 tabl. 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991220877 05909991220884 05909991220891 05909991220907 05909991220914 | Zentiva, k.s. | Zentiva SA | RO |
| 205 | Aripiprazole Zentiva | Aripiprazolum | Tabletki | 10 mg | 14 tabl. 28 tabl. 49 tabl. 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991220921 05909991220938 05909991220945 05909991220952 05909991220969 | Zentiva, k.s. | Zentiva SA | RO |
| 206 | Aripiprazole Zentiva | Aripiprazolum | Tabletki | 15 mg | 14 tabl. 28 tabl. 49 tabl. 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991221539 05909991221546 05909991221553 05909991221560 05909991221577 | Zentiva, k.s. | Zentiva SA | RO |
| 207 | Aripiprazole Zentiva | Aripiprazolum | Tabletki | 30 mg | 14 tabl. 28 tabl. 49 tabl. 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991221584 05909991221591 05909991221607 05909991221614 05909991221621 | Zentiva, k.s. | Zentiva SA | RO |
| 208 | Aripiprazole Zentiva | Aripiprazolum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 10 mg | 28 tabl. 14 tabl. 49 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991221645 05909991221638 05909991221652 | Zentiva, k.s. | Zentiva SA | RO |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|---------------|---|--|--|---------------------------|--------------------------------|---------------|
| 209 | Aripiprazole Zentiva | Aripiprazolum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 15 mg | 14 tabl. 28 tabl. 49 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991221676 05909991221683 05909991221690 | Zentiva, k.s. | Zentiva SA | RO |
| 210 | Aripiprazole Zentiva | Aripiprazolum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 30 mg | 14 tabl. 28 tabl. 49 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991221706 05909991221713 05909991221720 | Zentiva, k.s. | Zentiva SA | RO |
| 211 | Arixtra | Fondaparinuxum natriicum | Roztwór do wstrzykiwań | 1,5 mg/0,3 ml | 2 amp.-strzyk. 0,3 ml 2 amp.-strzyk. 0,3 ml 7 amp.-strzyk. 0,3 ml 10 amp.-strzyk. 0,3 ml 10 amp.-strzyk. 0,3 ml 20 amp.-strzyk. 0,3 ml 20 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990725649 05909990001934 05909990001941 05909990001958 05909990725656 05909990725663 05909990001965 | Mylan IRE Healthcare Ltd. | Aspen Notre Dame de Bondeville | FR |
| 212 | Arixtra | Fondaparinuxum natriicum | Roztwór do wstrzykiwań | 2,5 mg/0,5 ml | 2 amp.-strzyk. 0,5 ml 2 amp.-strzyk. 0,5 ml 7 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml z zest. zabezp. 20 amp.-strzyk. 0,5 ml 20 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990725618 05909990001972 05909990001989 05909990001996 05909990725625 05909990725632 05909990002009 | Mylan IRE Healthcare Ltd. | Aspen Notre Dame de Bondeville | FR |
| 213 | Arixtra | Fondaparinuxum natriicum | Roztwór do wstrzykiwań | 5 mg/0,4 ml | 2 amp.-strzyk. 0,4 ml 2 amp.-strzyk. 0,4 ml 7 amp.-strzyk. 0,4 ml 10 amp.-strzyk. 0,4 ml 10 amp.-strzyk. 0,4 ml 20 amp.-strzyk. 0,4 ml 20 amp.-strzyk. 0,4 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990725670 05909990219285 05909990219292 05909990219308 05909990725687 05909990725694 | Mylan IRE Healthcare Ltd. | Aspen Notre Dame de Bondeville | FR |
| 214 | Arixtra | Fondaparinuxum natriicum | Roztwór do wstrzykiwań | 7,5 mg/0,6 ml | 2 amp.-strzyk. 0,6 ml 2 amp.-strzyk. 0,6 ml 7 amp.-strzyk. 0,6 ml 10 amp.-strzyk. 0,6 ml 10 amp.-strzyk. 0,6 ml 20 amp.-strzyk. 0,6 ml 20 amp.-strzyk. 0,6 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990725700 05909990219339 05909990219346 05909990219353 05909990725731 05909990725748 | Mylan IRE Healthcare Ltd. | Aspen Notre Dame de Bondeville | FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|--------------|---|---|--|---|---|----------------------|
| 215 | Arixtra | Fondaparinuxum natriicum | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mg/0,8 ml | 2 amp.-strzyk. 0,8 ml 2 amp.-strzyk. 0,8 ml 7 amp.-strzyk. 0,8 ml 10 amp.-strzyk. 0,8 ml 10 amp.-strzyk. 0,8 ml 20 amp.-strzyk. 0,8 ml 20 amp.-strzyk. 0,8 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990725755 05909990219360 05909990219377 05909990725762 05909990219384 05909990725779 | Mylan IRE Healthcare Ltd. | Aspen Notre Dame de Bondeville | FR |
| 216 | Armisarte | Pemetrexedum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fioł. 4 ml 1 fioł. 20 ml 1 fioł. 34 ml 1 fioł. 40 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Actavis Group PTC ehf. | S.C. Sindan-Pharma S.R.L. Actavis Italy S.p.A. Pliva Croatia Ltd. | RO IT HR |
| 217 | Arsenic trioxide Accord | Arsenii trioxidum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 1 mg/ml | 1 fioł. 5 fioł. 10 fioł. | Rpz Rpz Rpz | 05055565763643 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. | PL NL |
| 218 | Arsenic trioxide medac | Arsenii trioxidum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 1 mg/ml | 10 fioł. | Rpz | | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | DE |
| 219 | Arsenic trioxide Mylan | Arsenii trioxidum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 1 mg/ml | 10 fioł. 1 fioł. | Rpz Rpz | | Mylan Ireland Limited | Haupt Pharma Wolftrathshausen GmbH | DE |
| 220 | Artesunate Amivas | Artesunatum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 110 mg | 4 fioł. (2 fiołki + 2 fiołki) 8 fioł. (4 fiołki + 4 fiołki) | Rpz Rpz | | Amivas Ireland Ltd | MIAS Pharma Limited | IE |
| 221 | Aspaveli | Pegcetacoplanum | Roztwór do infuzji | 54 mg/ml | 1 fioł. 20 ml 8 fioł. 20 ml | Rpz Rpz | | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | SE |
| 222 | Atazanavir Krka | Atazanavirum | Kapsułki twarde | 150 mg | 60 kaps. | Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 223 | Atazanavir Krka | Atazanavirum | Kapsułki twarde | 200 mg | 60 kaps. | Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 224 | Atazanavir Krka | Atazanavirum | Kapsułki twarde | 300 mg | 90 kaps. (op. zbiorcze) 30 kaps. | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 225 | Atazanavir Mylan | Atazanavirum | Kapsułki twarde | 150 mg | 60 kaps. w blisterze 60 kaps. w blisterze perforowanym 60 kaps. w butelce 60 kaps. w blisterze perforowanym 60 kaps. w blisterze | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH Mylan B.V. McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories | HU DE NL IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|------------------------------------|--|---------------------|--|--|----------------------------------|---|---|--------------------------|
| 226 | Atazanavir Mylan | Atazanavirum | Kapsułki twarde | 200 mg | 60 kaps. w butelce 60 kaps. w blisterze 30 kaps. 60 kaps. w blisterze 60 kaps. w blisterze perforowanym 60 kaps. w blisterze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan B.V. McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH | NL IE HU DE |
| 227 | Atazanavir Mylan | Atazanavirum | Kapsułki twarde | 300 mg | 30 kaps. w blisterze perforowanym 30 kaps. w blisterze perforowanym 30 kaps. w blisterze 90 kaps. 30 kaps. w butelce 30 kaps. w blisterze | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05901797710422 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan B.V. Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH | IE NL HU DE |
| 228 | Aectura Breezhaler | Indakaterol + Mometazonu furoinian | Proszek do inhalacji w kapsułce twardej | 125 mcg + 62,5 mcg | 150 kaps. + 15 inhalatorów 30 kaps. (30 x 1) 10 kaps. (10 x 1) 90 kaps. + 3 inhalatory | Rp Rp Rp Rp | 07613421045524 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 229 | Aectura Breezhaler | Indakaterol + Mometazonu furoinian | Proszek do inhalacji w kapsułce twardej | 125 mcg + 127,5 mcg | 90 kaps. + 3 inhalatory 150 kaps. + 15 inhalatorów 30 kaps. (30 x 1) 10 kaps. (10 x 1) | Rp Rp Rp Rp | 07613421045531 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. | DE ES |
| 230 | Aectura Breezhaler | Indakaterol + Mometazonu furoinian | Proszek do inhalacji w kapsułce twardej | 125 mcg + 260 mcg | 90 kaps. + 3 inhalatory 150 kaps. + 15 inhalatorów 10 kaps. (10 x 1) 30 kaps. (30 x 1) | Rp Rp Rp Rp | 07613421045548 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. | DE ES |
| 231 | Atosiban SUN | Atosibanum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 37,5 mg/5 ml | 1 fioł. 5 ml | Rpz | 05909991283445 | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | NL |
| 232 | Atosiban SUN | Atosibanum | Roztwór do wstrzykiwań | 6,75 mg/0,9 ml | 1 fioł. 0,9 ml | Rpz | 05909991283438 | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | NL |
| 233 | Atriance | Nelarabinum | Roztwór do infuzji | 5 mg/ml | 1 fioł. 50 ml 6 fioł. 50 ml | Rpz Rpz | 07613421036027 05909990056736 | Sandoz Pharmaceuticals d.d. | Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg. KG Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | AT ES DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|----------------------------|--|---------------------------------|--|------------------------------------|---|--|
| 234 | Aubagio | Teriflunomidum | Tabletki powlekane | 14 mg | 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. 98 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991088200 05909991088163 05909991088170 05909991088187 05909991088194 | sanofi-aventis groupe | Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie | FR FR |
| 235 | AUBAGIO | Teriflunomidum | Tabletki powlekane | 7 mg | 28 tabl. | Rpz | 05909991453978 | sanofi-aventis groupe | Sanofi Winthrop Industrie | FR |
| 236 | Avamys | Fluticasoni furoas | Aerozol do nosa, zawiesina | 27,5 mcg/dawkę | 1 butelka 30 dawek 1 butelka 60 dawek 1 butelka 120 dawek | Rp Rp Rp | 05909990076741 05909990076758 05909990076765 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | Glaxo Operations UK Ltd (trading as Glaxo Wellcome Operations) Glaxo Wellcome S.A. | GB ES |
| 237 | Avastin | Bevacizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fiol. 16 ml 1 fiol. 4 ml | Rpz Rpz | 05909990010493 05909990010486 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 238 | Avonex | Interferonum beta-1a | Roztwór do wstrzykiwań | 30 mcg/0,5 ml (6 mln j.m.) | 4 wstrzykiwacze 4 amp.-strzyk. 12 wstrzykiwaczy 12 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991001407 05909990008148 05909991001452 | Biogen Netherlands B.V. | Biogen Denmark Manufacturing ApS Biogen Netherlands B.V. FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS | DK NL DK |
| 239 | Axumin | Flucuclovinum [18F] | Roztwór do wstrzykiwań | 1600 MBq/ml | 1 fiol. 1 fiol. | Rp Rp | | Blue Earth Diagnostics Ireland Ltd | Advanced Accelerator Applications (AAA), Marseille Synektik Pharma Sp. z o.o. Advanced Accelerator Applications Advanced Accelerator Applications Ibérica S.L. Norsk medisinsk syklotroncenter AS Seibersdorf Labor GmbH Nucleis SA Advanced Accelerator Applications (Italy) s.r.l. GE Healthcare Ltd Advanced Accelerator Applications Iberica, S.L.U. | FR PL FR ES NO AT BE IT GB ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|------------------------|------------------------------|--|--|--|---------------------------------------|--|--|
| 240 | Axumin | Flucuclovinum [18F] | Roztwór do wstrzykiwań | 3200 MBq/ml | 1 fiol. 1 fiol. | Rp Rp | | Blue Earth Diagnostics Ireland Ltd | Norsk medisinsk syklotronsen AS Seibersdorf Labor GmbH Advanced Accelerator Applications Advanced Accelerator Applications Iberica, S.L.U. GE Healthcare Ltd Synektik Pharma Sp. z o.o. Nucleis SA Advanced Accelerator Applications (Italy) s.r.l. Advanced Accelerator Applications (AAA), Marseille Advanced Accelerator Applications Ibérica S.L. | NO AT FR ES GB PL BE IT FR ES |
| 241 | Axura | Memantinum | Roztwór doustny | 5 mg/dawkę | 1 butelka 50 g 10 butelka 50 g 1 butelka 100 g | Rpz Rpz Rpz | 05909991012922 05909991012939 | Merz Pharmaceuticals GmbH | Merz Pharma GmbH & Co. KGaA | DE |
| 242 | Axura | Memantinum | Tabletki powlekane | 5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg | 1 op. 1 op. | Rpz Rpz | | Merz Pharmaceuticals GmbH | Merz Pharma GmbH & Co. KGaA | DE |
| 243 | Axura | Memantinum | Tabletki powlekane | 10 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 42 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 112 tabl. 840 tabl. 980 tabl. 1000 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991012816 05909991012823 05909991012830 05909991012847 05909991012854 | Merz Pharmaceuticals GmbH | Merz Pharma GmbH & Co. KGaA | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|----------|--|--|----------------|--|---|----------------------|
| 244 | Axura | Memantinum | Tabletki powlekane | 20 mg | 14 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 42 tabl. 42 tabl. 56 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 98 tabl. 840 tabl. 840 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Merz Pharmaceuticals GmbH | Merz Pharma GmbH & Co. KGaA | DE |
| 245 | Aybintio | Bevacizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fiol. 1 fiol. | Rpz Rpz | | Samsung Bioepis NL B.V. | Biogen (Denmark) Manufacturing ApS FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS Samsung Bioepis NL B.V. | DK DK NL |
| 246 | AYVAKYT | Avapritinibum | Tabletki powlekane | 25 mg | 30 tabl. | Rpz | | Blueprint Medicines (Netherlands) B.V. | Blueprint Medicines (Netherlands) B.V. | NL |
| 247 | AYVAKYT | Avapritinibum | Tabletki powlekane | 50 mg | 30 tabl. | Rpz | | Blueprint Medicines (Netherlands) B.V. | Blueprint Medicines (Netherlands) B.V. | NL |
| 248 | AYVAKYT | Avapritinibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 30 tabl. | Rpz | | Blueprint Medicines (Netherlands) B.V. | Blueprint Medicines (Netherlands) B.V. Millmount Healthcare Limited | NL IE |
| 249 | AYVAKYT | Avapritinibum | Tabletki powlekane | 200 mg | 30 tabl. | Rpz | | Blueprint Medicines (Netherlands) B.V. | Blueprint Medicines (Netherlands) B.V. Millmount Healthcare Limited | NL IE |
| 250 | AYVAKYT | Avapritinibum | Tabletki powlekane | 300 mg | 30 tabl. | Rpz | | Blueprint Medicines (Netherlands) B.V. | Millmount Healthcare Limited Blueprint Medicines (Netherlands) B.V. | IE NL |
| 251 | Azacidine Accord | Azacidinum | Proszek do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | 25 mg/ml | 1 fiol. 100 mg 1 fiol. 150 mg | Rpz Rpz | 05055665758359 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited Laboratori Fundació Dau Accord Healthcare B.V. | PL GB ES NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|-------------------|---|--|--|-----------------------------|---|----------------------------|
| 252 | Azacitidine Betapharm | Azacitidinum | Proszek do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | 25 mg/ml | 1 fiol. proszku | Rpz | 04251556500117 | betapharm Arzneimittel GmbH | Betapharm Arzneimittel GmbH Dr. Reddy's Laboratories (UK) Ltd | DE GB |
| 253 | Azacitidine Mylan | Azacitidinum | Proszek do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | 25 mg/ml | 7 fiol. proszku 1 fiol. proszku | Rpz Rpz | 05901797710859 | Mylan Ireland Limited | Drehm Pharma GmbH Mylan Germany GmbH Laboratori Fundació Dau APIS Labor GmbH | AT DE ES AT |
| 254 | Azarga | Brinzolamidum + Timololum | Krople do oczu, zawiesina | (10 mg + 5 mg)/ml | 3 butelki 5 ml 1 butelka 5 ml | Rp Rp | 05909990673636 05909990673629 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. s.a. Alcon-Couvreur N.V. Alcon Cusi S.A. SIEGFRIED EI Masnou, S.A. Novartis Pharma GmbH | ES BE ES ES DE |
| 255 | Azilect | Rasagilinum | Tabletki | 1 mg | 7 tabl. 10 tabl. 28 tabl. 30 tabl. w blisterze 30 tabl. w butelce 100 tabl. 112 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990016440 05909990016457 05909990016464 05909990016471 05909990016501 05909990016488 05909990016495 | Teva B.V. | Pliva Croatia Ltd. Teva Pharmaceutical Europe B.V. Teva Operations Polska Sp. z o.o. | HR NL PL |
| 256 | Azomyr | Desloratadinum | Roztwór doustny | 0,5 mg/ml | 1 butelka 30 ml + 1 miarka 1 butelka 50 ml + 1 miarka 1 butelka 60 ml + 1 miarka 1 butelka 100 ml + 1 miarka 1 butelka 120 ml 1 butelka 150 ml + 1 miarka 1 butelka 225 ml + 1 miarka 1 butelka 300 ml + 1 miarka 1 butelka 150 ml + 1 strzykawka | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990807604 05909990807628 05909990807635 05909990807642 05909990807659 05909990807666 05909990807673 05909990807680 05909990807697 | N.V. Organon | SP Labo N.V. | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|--------|--|--|--|------------------------|--------------|---------------|
| 257 | Azomyr | Desloratadinum | Tabletka ulegająca rozpadowi w jamie ustnej | 2,5 mg | 5 tabl. 6 tabl. 10 tabl. 12 tabl. 15 tabl. 18 tabl. 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990807345 05909990807352 05909990807369 05909990807376 05909990807383 05909990807390 05909990807406 05909990807420 05909990807437 05909990807444 05909990807451 05909990807468 | N.V. Organon | SP Labo N.V. | BE |
| 258 | Azomyr | Desloratadinum | Tabletka ulegająca rozpadowi w jamie ustnej | 5 mg | 5 tabl. 6 tabl. 10 tabl. 12 tabl. 15 tabl. 18 tabl. 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990807475 05909990807482 05909990807499 05909990807505 05909990807529 05909990807536 05909990807543 05909990807550 05909990807567 05909990807574 05909990807581 05909990807598 | N.V. Organon | SP Labo N.V. | BE |
| 259 | Azomyr | Desloratadinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 1 tabl. 2 tabl. 3 tabl. 5 tabl. 7 tabl. 10 tabl. 14 tabl. 15 tabl. 20 tabl. 21 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990002757 05909990002764 05909990002771 05909990002788 05909990002795 05909990002801 05909990002832 05909990002849 05909990002856 05909990002863 05909990002870 05909990002887 05909990002894 | N.V. Organon | SP Labo N.V. | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|------------------|--|-------------------|--|----------------------------------|---|----------------------------|
| 260 | Azopt | Brinzolamidum | Krople do oczu, zawiesina | 10 mg/ml | 1 butelka 5 ml 3 butelki 5 ml 1 butelka 10 ml | Rp Rp Rp | 05909990869114 05909990869138 05909990869121 | Novartis Europharm Limited | SIEGFRIED EI Masnou, S.A. Alcon Cusi S.A. Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH S.A. Alcon-Couvreur N.V. | ES ES ES DE BE |
| 261 | Baqsimi | Glucagoni hydrochloridum | Proszek do nosa w pojemniku jednodawkowym | 3 mg | 2 poj. jednodawkowe 1 poj. jednodawkowy | Rp Rp | 05907677973109 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. | FR |
| 262 | Baraclude | Entecavirum | Roztwór doustny | 0,05 mg/ml | 1 butelka 210 ml | Rpz | 05909990619207 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | CATALENT ANAGNI S.R.L. Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing Bristol-Myers Squibb S.R.L. | IT IE IT |
| 263 | Baraclude | Entecavirum | Tabletki powlekane | 0,5 mg | 30 tabl. 30 tabl. (3 x 10) 90 tabl. (9 x 10) | Rpz Rpz Rpz | 05909990619160 05909990619177 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | CATALENT ANAGNI S.R.L. Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing Bristol-Myers Squibb S.R.L. | IT IE IT |
| 264 | Baraclude | Entecavirum | Tabletki powlekane | 1 mg | 30 tabl. 30 tabl. (3 x 10) 90 tabl. (9 x 10) | Rpz Rpz Rpz | 05909990619184 05909990619191 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | CATALENT ANAGNI S.R.L. Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing Bristol-Myers Squibb S.R.L. | IT IE IT |
| 265 | Bavencio | Avelumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 20 mg/ml | 1 fiol. 10 ml | Rpz | 04054839462153 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 266 | Bemfola | Follitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 75 j.m./0,125 ml | 1 wstrzykiwacz 0,125 ml 5 wstrzykiwaczy 0,125 ml 10 wstrzykiwaczy 0,125 ml | Rpz Rpz Rpz | 05997001308479 | Gedeon Richter Plc. | Gedeon Richter Plc. | HU |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|--|---------------------|---|----------------------|----------------|----------------------------|---|---------------|
| 267 | Bemfola | Follitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 150 j.m./0,25 ml | 1 wstrzykiwacz 0,25 ml 5 wstrzykiwaczy 0,25 ml 10 wstrzykiwaczy 0,25 ml | Rpz Rpz Rpz | 05997001308486 | Gedeon Richter Plc. | Gedeon Richter Plc. | HU |
| 268 | Bemfola | Follitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 225 j.m./0,375 ml | 10 wstrzykiwaczy 0,375 ml 1 wstrzykiwacz 0,375 ml 5 wstrzykiwaczy 0,375 ml | Rpz Rpz Rpz | 05997001308493 | Gedeon Richter Plc. | Gedeon Richter Plc. | HU |
| 269 | Bemfola | Follitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 300 j.m./0,50 ml | 1 wstrzykiwacz 0,5 ml 5 wstrzykiwaczy 0,5 ml 10 wstrzykiwaczy 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz | 05997001308509 | Gedeon Richter Plc. | Gedeon Richter Plc. | HU |
| 270 | Bemfola | Follitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 450 j.m./0,75 ml | 10 wstrzykiwaczy 0,75 ml 1 wstrzykiwacz 0,75 ml 5 wstrzykiwaczy 0,75 ml | Rpz Rpz Rpz | 07640165220207 | Gedeon Richter Plc. | Gedeon Richter Plc. | HU |
| 271 | Bemrist Breezhaler | Indacaterolum + Mometasone Furoate | Proszek do inhalacji w kapsułce twardej | 125 mcg + 62,5 mcg | 30 kaps. + 1 inhalator 150 kaps. + 15 inhalatorów 10 kaps. + 1 inhalator 90 kaps. + 3 inhalatory | Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmacéutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 272 | Bemrist Breezhaler | Indacaterolum + Mometasone Furoate | Proszek do inhalacji w kapsułce twardej | 125 mcg + 127,5 mcg | 30 kaps. + 1 inhalator 90 kaps. + 3 inhalatory 10 kaps. + 1 inhalator 150 kaps. + 15 inhalatorów | Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmacéutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 273 | Bemrist Breezhaler | Indacaterolum + Mometasone Furoate | Proszek do inhalacji w kapsułce twardej | 125 mcg + 260 mcg | 10 kaps. + 1 inhalator 90 kaps. + 3 inhalatory 150 kaps. + 15 inhalatorów 30 kaps. + 1 inhalator | Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmacéutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 274 | BeneFix | Nonacogum alfa. Czynniki IX krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | 05909990057184 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Farma S.A. | ES |
| 275 | BeneFix | Nonacogum alfa. Czynniki IX krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | 05909990057191 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Farma S.A. | ES |
| 276 | BeneFix | Nonacogum alfa. Czynniki IX krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | 05909990057207 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Farma S.A. | ES |
| 277 | BeneFix | Nonacogum alfa. Czynniki IX krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2000 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | 05909990057221 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Farma S.A. | ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|--|-----------|--|---------------------------------|--|-----------------------------------|--|----------------------|
| 278 | BeneFix | Nonacogum alfa. Czynniki IX krzepnięcia krwi ludzkiej rekombinowane | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3000 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | 05909991016654 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Farma S.A. | ES |
| 279 | BeneFIX | Nonacogum alfa. Czynniki IX krzepnięcia krwi ludzkiej rekombinowane | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1500 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | 05907636977209 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Farma S.A. | ES |
| 280 | Benepali | Etanerceptum | Roztwór do wstrzykiwań | 25 mg | 24 amp.-strzyk. 0,51 ml 4 amp.-strzyk. 0,51 ml 8 amp.-strzyk. 0,51 ml | Rpz Rpz Rpz | 08809593170983 | Samsung Bioepis NL B.V. | Biogen Denmark Manufacturing ApS Biogen Netherlands B.V. FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS Samsung Bioepis NL B.V. | DK NL DK NL |
| 281 | Benepali | Etanerceptum | Roztwór do wstrzykiwań | 50 mg/ml | 4 amp.-strzyk. 1 ml 4 wstrzykiwacze 1 ml 12 amp.-strzyk. 1 ml 12 wstrzykiwaczy 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 08809593170969 08809593170976 | Samsung Bioepis NL B.V. | Biogen Netherlands B.V. Biogen Denmark Manufacturing ApS Samsung Bioepis NL B.V. FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS | NL DK NL DK |
| 282 | Benlysta | Belimumabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 120 mg | 1 fiol. | Rpz | 05909990881123 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. Glaxo Operations UK Ltd | IT GB |
| 283 | Benlysta | Belimumabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 400 mg | 1 fiol. | Rpz | 05909990881130 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | Glaxo Operations UK Ltd GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | GB IT |
| 284 | Benlysta | Belimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 200 mg/ml | 12 wstrzykiwaczy 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml 1 wstrzykiwacz 1 ml 4 wstrzykiwacze 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991349844 05909991349813 05909991349806 05909991349837 05909991349820 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | Glaxo Operations UK Ltd GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | GB IT |
| 285 | Beovu | Brolucizumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 120 mg/ml | 1 amp.-strzyk. 0,165 ml 1 fiol. 0,23 ml + 1 igła z filtrem | Rpz Rpz | 07613421034993 | Novartis Europharm Limited | s.a. Alcon-Couvreur N.V. | BE |
| 286 | Beromun | Tasonerminum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 1 mg | 1 zestaw (4 fioleki proszku + 4 amp. rozp.) | Rpz | 05909990009008 | BELPHARMA s.a. | Eumedica S.A. N.V. Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG | BE AT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|----------------|--|--|--|-------------------------------|---|---------------|
| 287 | Besponsa | inotuzumabum ozogamicini | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 1 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05907636977193 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA Pfizer Ireland Pharmaceuticals | BE IE |
| 288 | Besremi | Ropeginterferonum alfa-2b | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 250 mcg/0,5 ml | 1 wstrzykiwacz 0,5 ml + 2 igły 3 wstrzykiwacze 0,5 ml + 6 igieł | Rpz Rpz | 09007653000976 | AOP Orphan Pharmaceuticals AG | AOP Orphan Pharmaceuticals AG | AT |
| 289 | Besremi | Ropeginterferonum alfa-2b | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 500 mcg/0,5 ml | 1 wstrzykiwacz 0,5 ml + 2 igły | Rpz | | AOP Orphan Pharmaceuticals AG | AOP Orphan Pharmaceuticals AG | AT |
| 290 | Betaferon | Interferonum beta-1b | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 mcg/ml | 5 fiol. proszku + 5 amp.-strzyk. rozp. + 5 zestawów (łącznie fiolki + 2 waciki) 12 fiol. proszku + 12 amp.+strzyk. rozp. + 12 zestawów (łącznie fiolki + 2 waciki) 12 fiol. proszku + 12 amp.+strzyk. rozp. + 12 zestawów (łącznie fiolki + 2 waciki) 14 fiol. proszku + 14 amp.+strzyk. rozp. + 14 zestawów (łącznie fiolki + 2 waciki) 15 fiol. proszku + 15 amp.+strzyk. rozp. + 15 zestawów (łącznie fiolki + 2 waciki) 28 fiol. proszku + 28 amp.+strzyk. rozp. + 28 zestawów (łącznie fiolki + 2 waciki) 42 fiol. proszku + 42 amp.-strzyk. rozp. + 42 zestawy (łącznie fiolki + 2 waciki) 45 fiol. proszku + 45 amp.-strzyk. rozp. + 45 zestawów (łącznie fiolki + 2 waciki) | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990619382 05909990675562 05909990686537 05909990619375 05909990686544 05909990686551 | Bayer AG | Bayer AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|---|------------------------|--|--|--|-----------------------------|--|---------------|
| 291 | Betmiga | Mirabegronum | Tabletka o przedłużonym uwalnianiu | 25 mg | 10 tabl. 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 90 tabl. w blisterze 100 tabl. 200 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991047795 05909991047801 05909991047825 05909991047832 05909991047849 05909991047856 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Pharma Europe B.V. | NL |
| 292 | Betmiga | Mirabegronum | Tabletka o przedłużonym uwalnianiu | 50 mg | 10 tabl. 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 90 tabl. w blisterze 100 tabl. 200 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991047870 05909991047887 05909991047894 05909991047900 05909991047931 05909991047948 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Pharma Europe B.V. | NL |
| 293 | Bevespi Aerosphere | Glycopyrronii bromidum + Formoteroli fumaras dihydricus | Aerozol inhalacyjny, zawiesina | 7,2 mcg + 5 mcg | 1 poj. 120 dawek 3 poj. 120 dawek | Rp Rp | | AstraZeneca AB | AstraZeneca GmbH AstraZeneca Dunkerque Production | DE FR |
| 294 | Bexsero | Szczepionka przeciw meningokokom grupy B (rDNA), złożona, adsorbowana | Zawiesina do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | - | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igieł 1 amp.-strzyk. 0,5 ml z igłami 10 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igieł 10 amp.-strzyk. 0,5 ml z igłami | Rp Rp Rp Rp | 05909991101190 05909991101183 05909991101237 05909991101206 | GSK Vaccines S.r.l. | GSK Vaccines S.r.l. | IT |
| 295 | Beyfortus | Nirsevimabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 50 mg | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml z igłami 5 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rp Rp Rp | | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB | SE |
| 296 | Beyfortus | Nirsevimabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 100 mg | 1 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml z igłami 5 amp.-strzyk. 1 ml | Rp Rp Rp | | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB | SE |
| 297 | Biktary | Bictegravirum natricum + Emtricitabine + Tenofovirum alafenamidum | Tabletki powlekane | 30 mg + 120 mg + 15 mg | 1 butelka 30 tabl. 3 butelki 30 tabl. | Rpz Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 298 | Biktary | Bictegravir sodium + Emtricitabine + Tenofovir alafenamide | Tabletki powlekane | 50 mg + 200 mg + 25 mg | 90 tabl. (3 x 30) 30 tabl. 30 tabl. 90 tabl. (3x30) | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05391507144973 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|------------------|--|--------------------------|--|------------------------|-----------------|---------------|
| 299 | Bimzelx | Bimekizumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 160 mg/ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml 2 amp.-strzyk. 1 ml 3 amp.-strzyk. 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |
| 300 | Bimzelx | Bimekizumabum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 160 mg/ml | 1 wstrzykiwacz 1 ml 2 wstrzykiwacze 1 ml 3 wstrzykiwacze 1 ml 4 wstrzykiwacze 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05413787220618 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |
| 301 | Binocrit | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 40 000 j.m./ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 4 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990845101 05909990738571 05909990845170 05909990738588 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 302 | Binocrit | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 1000 j.m./0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990072361 05909990844579 05909990844562 05909990072378 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 303 | Binocrit | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 2000 j.m./ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990072385 05909990844593 05909990844586 05909990072392 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 304 | Binocrit | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 3000 j.m./0,3 ml | 6 amp.-strzyk. 0,3 ml 1 amp.-strzyk. 0,3 ml 1 amp.-strzyk. 0,3 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,3 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990072439 05909990072408 05909990844609 05909990844678 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 305 | Binocrit | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 4000 j.m./0,4 ml | 6 amp.-strzyk. 0,4 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 0,4 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,4 ml 1 amp.-strzyk. 0,4 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990844692 05909990844685 05909990072453 05909990072446 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|------------------------|-------------------|--|---------------------------------|--|------------------------|-------------|---------------|
| 306 | Binocrit | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 5000 j.m./0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990072460 05909990072477 05909990844777 05909990844708 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 307 | Binocrit | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 6000 j.m./0,6 ml | 6 amp.-strzyk. 0,6 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,6 ml 1 amp.-strzyk. 0,6 ml 1 amp.-strzyk. 0,6 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990844791 05909990072491 05909990072484 05909990844784 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 308 | Binocrit | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 7000 j.m./0,7 ml | 6 amp.-strzyk. 0,7 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,7 ml 1 amp.-strzyk. 0,7 ml 1 amp.-strzyk. 0,7 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990844876 05909990674251 05909990674244 05909990844807 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 309 | Binocrit | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 8000 j.m./0,8 ml | 1 amp.-strzyk. 0,8 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,8 ml 1 amp.-strzyk. 0,8 ml 6 amp.-strzyk. 0,8 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990844883 05909990072538 05909990072507 05909990844890 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 310 | Binocrit | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 9000 j.m./0,9 ml | 1 amp.-strzyk. 0,9 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 0,9 ml 6 amp.-strzyk. 0,9 ml 6 amp.-strzyk. 0,9 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990844906 05909990674268 05909990674275 05909990844975 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 311 | Binocrit | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 10000 j.m./ml | 6 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990072552 05909990844982 05909990844999 05909990072545 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 312 | Binocrit | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 20000 j.m./0,5 ml | 4 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990738533 05909990845071 05909990845002 05909990738540 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|------------------------|--------------------|--|--|--|------------------------|-----------------------------------|---------------|
| 313 | Binocrit | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 30000 j.m./0,75 ml | 6 amp.-strzyk. 0,75 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,75 ml z zabezpieczeniem igły 4 amp.-strzyk. 0,75 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 0,75 ml 1 amp.-strzyk. 0,75 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990738564 05909990845095 05909990738557 05909990845088 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 314 | Biopoin | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 1000 j.m./0,5 ml | 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz | | TEVA GmbH | Teva Biotech GmbH Merckle GmbH | DE DE |
| 315 | Biopoin | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 2000 j.m./0,5 ml | 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz | | TEVA GmbH | Merckle GmbH Teva Biotech GmbH | DE DE |
| 316 | Biopoin | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 3000 j.m./0,5 ml | 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz | | TEVA GmbH | Teva Biotech GmbH Merckle GmbH | DE DE |
| 317 | Biopoin | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 4000 j.m./0,5 ml | 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz | | TEVA GmbH | Teva Biotech GmbH Merckle GmbH | DE DE |
| 318 | Biopoin | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 5000 j.m./ 0,5 ml | 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz | | TEVA GmbH | Merckle GmbH Teva Biotech GmbH | DE DE |
| 319 | Biopoin | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 10000 j.m./ml | 6 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | TEVA GmbH | Merckle GmbH Teva Biotech GmbH | DE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|---|--------------------------------|--|--|----------------|-----------------------------------|---|----------------|
| 320 | Biopoin | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 20000 j.m./ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 4 amp.-strzyk. 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | TEVA GmbH | Teva Biotech GmbH Merckle GmbH | DE DE |
| 321 | Biopoin | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 30000 j.m./ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 4 amp.-strzyk. 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | TEVA GmbH | Merckle GmbH Teva Biotech GmbH | DE DE | |
| 322 | BiResp Spiromax | Budesonidum + Formoteroli fumaras dihydricus | Proszek do inhalacji | (160 mcg + 4,5 mcg)/dawkę inh. | 1 inhalator 120 dawek 2 inhalatory 120 dawek 3 inhalatory 120 dawek | Rp Rp Rp | | Teva Pharma B.V. | Norton (Waterford) Limited T/A Teva Pharmaceuticals Ireland Teva Pharmaceuticals Europe B.V. | IE NL |
| 323 | BiResp Spiromax | Budesonidum + Formoteroli fumaras dihydricus | Proszek do inhalacji | (320 mcg + 9 mcg)/dawkę inh. | 1 inhalator 60 dawek 2 inhalatory 60 dawek 3 inhalatory 60 dawek | Rp Rp Rp | | Teva Pharma B.V. | Norton (Waterford) Limited T/A Teva Pharmaceuticals Ireland Teva Pharmaceuticals Europe B.V. | IE NL |
| 324 | Blenrep | Belantamabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05909991433543 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. | IT |
| 325 | Blinicyto | Blinatumomabum | Proszek do koncentratu i roztwór, do sporządzania roztworu do infuzji | 38,5 mcg | 1 fiol. proszku + 1 fiol. roztworu stabilizującego 10 ml | Rpz | 05909991256371 | Amgen Europe B.V. | Amgen NV Amgen Europe B.V. | BE NL |
| 326 | Blitzima | Rituximabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 10 mg/ml (500 mg) | 1 fiol. 50 ml | Rpz | 05996537002158 | Celltrion Healthcare Hungary Kft. | Biotec Services International Limited Units 2100, 2110, 2010, 2120 and 2130 Millmount Healthcare Ltd. | GB GB IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|-------------------|--|-------------------|--|-----------------------------------|---|----------------------------|
| 327 | Blitzima | Rituximabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 10 mg/ml (100 mg) | 2 fiol. 10 ml | Rpz | 05996537003155 | Celltrion Healthcare Hungary Kft. | Millmount Healthcare Ltd. Units 2100, 2110, 2010, 2120 and 2130 Biotec Services International Ltd. | IE GB GB |
| 328 | Bondronat | Acidum ibandronicum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 2 mg | 1 fiol. 2 ml | Rpz | 05909990910632 | Atnahs Pharma Netherlands B.V. | Waymade PLC Atnahs Pharma Denmark ApS Waymade PLC | GB DK GB |
| 329 | Bondronat | Acidum ibandronicum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 6 mg | 1 fiol. 5 fiol. 10 fiol. | Rpz Rpz Rpz | 05909990000203 05909990000241 05909990000258 | Atnahs Pharma Netherlands B.V. | Waymade PLC Atnahs Pharma Denmark ApS Waymade PLC | GB DK GB |
| 330 | Bondronat | Acidum ibandronicum | Tabletki powlekane | 50 mg | 28 tabl. 84 tabl. | Rpz Rpz | 05909990000180 05909990000197 | Atnahs Pharma Netherlands B.V. | Atnahs Pharma Denmark ApS Waymade PLC Waymade PLC IL CSM Clinical Supplies Management GmbH | DK GB GB DE |
| 331 | Bonviva | Acidum ibandronicum | Roztwór do wstrzykiwań | 3 mg/3 ml | 1 amp.-strzyk. 3 ml 4 amp.-strzyk. 3 ml | Rp Rp | 05909990568789 05909990568796 | Atnahs Pharma Netherlands B.V. | Waymade PLC Atnahs Pharma Denmark ApS Waymade PLC | GB DK GB |
| 332 | Bonviva | Acidum ibandronicum | Tabletki powlekane | 150 mg | 1 tabl. 3 tabl. | Rp Rp | 05909990334186 05909990334193 | Atnahs Pharma Netherlands B.V. | IL CSM Clinical Supplies Management GmbH Waymade PLC Atnahs Pharma Denmark ApS Waymade PLC | DE GB DK GB |
| 333 | Bortezomib Accord | Bortezomibum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1 mg | 1 fiol. 6 ml | Rpz | 05055565749142 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. Wessling Hungary Kft. Wessling Hungary Kft. | GB PL NL HU HU |
| 334 | Bortezomib Accord | Bortezomibum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3,5 mg | 1 fiol. | Rpz | 05055565718339 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. Wessling Hungary Limited Wessling Hungary Kft. Accord Healthcare Limited | PL NL HU HU GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|-----------|--|--------------------------|----------------------------------|---|---|----------------|
| 335 | Bortezomib Accord | Bortezomibum | Roztwór do wstrzykiwań | 2,5 mg/ml | 1 fiol. 1 ml 4 fiol. 1 ml 1 fiol. 1,4 ml 4 fiol. 1,4 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565774137 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL GB PL |
| 336 | Bortezomib Fresenius Kabi | Bortezomibum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 04052682057427 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Oncology Plc. Fresenius Kabi Deutschland GmbH Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o. | GB DE PL |
| 337 | Bortezomib Fresenius Kabi | Bortezomibum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2,5 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 04052682057434 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Deutschland GmbH Fresenius Kabi Oncology Plc. Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o. | DE GB PL |
| 338 | Bortezomib Fresenius Kabi | Bortezomibum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3,5 mg | 1 fiol. | Rpz | 04052682056314 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Deutschland GmbH Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o. Fresenius Kabi Oncology Plc. | DE PL GB |
| 339 | Bortezomib Hospira | Bortezomibum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1 mg | 1 fiol. | Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA Hospira UK Limited | BE GB |
| 340 | Bortezomib Hospira | Bortezomibum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2,5 mg | 1 fiol. | Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Hospira UK Limited Pfizer Service Company BVBA | GB BE |
| 341 | Bortezomib Hospira | Bortezomibum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3 mg | 1 fiol. | Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Hospira UK Limited Pfizer Service Company BVBA | GB BE |
| 342 | Bortezomib Hospira | Bortezomibum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3,5 mg | 1 fiol. | Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA Hospira UK Limited | BE GB |
| 343 | Bortezomib SUN | Bortezomibum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3,5 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05909991351762 | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | NL |
| 344 | Bosulif | Bosutinibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 28 tabl. 30 tabl. 112 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991056841 05909991056858 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 345 | Bosulif | Bosutinibum | Tabletki powlekane | 400 mg | 28 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--------------------------------|---|---|---|----------------------------------|--|-------------------------------------|--|---------------|
| 346 | Bosulif | Bosutinibum | Tabletki powlekane | 500 mg | 28 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | 05909991056865 05909991056872 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 347 | Braftovi | Encorafenibum | Kapsułki twarde | 50 mg | 28 kaps. 112 kaps. | Rpz Rpz | 03573994003939 | Pierre Fabre Medicament | Pierre Fabre Médicament Production Pierre Fabre Médicament Production Etablissement Progipharm | FR FR |
| 348 | Braftovi | Encorafenibum | Kapsułki twarde | 75 mg | 42 kaps. 168 kaps. | Rpz Rpz | 03573994003946 | Pierre Fabre Medicament | Pierre Fabre Médicament Production Pierre Fabre Médicament Production | FR FR |
| 349 | Bretaris Genuair | Acidinium bromide | Proszek do inhalacji | 322 mcg | 3 inhalatory 60 dawek 1 inhalator 30 dawek 1 inhalator 60 dawek | Rp Rp Rp | 05909991001582 05909991001568 05909991001575 | AstraZeneca AB | Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A. | ES |
| 350 | Breyanzi | Lisocabtagene maraleuceł | Dyspersja do infuzji | 1,1-70 × 106 komórek/ml / 1,1-70 × 10 6 komórek/ml | 1 zestaw | Rpz | | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. | NL |
| 351 | Bridion | Sugammadexum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 mg/ml | 10 fioł. 2 ml 10 fioł. 5 ml | Rpz Rpz | 05909990657056 05909990657063 | Merck Sharp & Dohme B.V. | N.V. Organon | NL |
| 352 | Brilique | Ticagrelorum | Tabletki powlekane | 60 mg | 14 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 168 tabl. 180 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05000456011426 05000456011419 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB AstraZeneca UK Limited | SE GB |
| 353 | Brilique | Ticagrelorum | Tabletki powlekane | 90 mg | 14 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 100 tabl. 168 tabl. 180 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990820207 05909990820238 05909990820184 05909990820252 05909990820245 05909990820191 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB AstraZeneca UK Limited | SE GB |
| 354 | Brilique | Ticagrelorum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 90 mg | 10 tabl. 56 tabl. 60 tabl. | Rp Rp Rp | 05000456032858 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB AstraZeneca UK Limited | SE GB |
| 355 | Brimica Genuair | Acidinium + Formoterol fumaras | Proszek do inhalacji | 340 mcg + 12 mcg | 1 inhalator 60 dawek 1 inhalator 30 dawek 3 inhalatory 60 dawek | Rp Rp Rp | 05000456010924 | Covis Pharma Europe B.V. | Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A. | ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|-------------|---|--|----------------------------------|-----------------------------|-----------------------------------|---------------|
| 356 | Brinavess | Vernakalanti hydrochloridum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 20 mg/ml | 1 fiol. 10 ml 1 fiol. 25 ml | Rpz Rpz | 05909990823482 07640160350015 | Correvio | Geodis Logistics Netherlands B.V. | NL |
| 357 | Brineura | Cerliponasum alfa | Roztwór do infuzji | 150 mg/5 ml | 2 fiol. 5 ml + 1 fiol. 5 ml roztw. przepłukującego | Rpz | 05909991350994 | BioMarin International Ltd. | BioMarin International Ltd. | IE |
| 358 | Brintellix | Vortioxetini hydrobromidum | Krople doustne, roztwór | 20 mg/ml | 1 butelka 15 ml | Rp | | H. Lundbeck A/S | H. Lundbeck A/S | DK |
| 359 | Brintellix | Vortioxetini hydrobromidum | Tabletki powlekane | 5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. (98 x 1) 100 tabl. 126 tabl. 200 tabl. 490 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05702150152749 | H. Lundbeck A/S | H. Lundbeck A/S | DK |
| 360 | Brintellix | Vortioxetini hydrobromidum | Tabletki powlekane | 10 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. (98 x 1) 100 tabl. 126 tabl. 200 tabl. 490 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05702157142279 05702157142187 | H. Lundbeck A/S | H. Lundbeck A/S | DK |
| 361 | Brintellix | Vortioxetini hydrobromidum | Tabletki powlekane | 15 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. (98 x 1) 100 tabl. 200 tabl. 490 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | H. Lundbeck A/S | H. Lundbeck A/S | DK |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-------------------------------------|----------|--|--|----------------|------------------------|-----------------|---------------|
| 362 | Brintellix | Vortioxetini hydrobromidum | Tabletki powlekane | 20 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 100 tabl. 126 tabl. 200 tabl. 490 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | H. Lundbeck A/S | H. Lundbeck A/S | DK |
| 363 | Briviact | Brivacetamum | Roztwór do wstrzykiwań / do infuzji | 10 mg/ml | 10 fioł. 5 ml | Rp | | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |
| 364 | Briviact | Brivacetamum | Tabletki powlekane | 10 mg | 14 tabl. 14 tabl. (14 x 1) 56 tabl. 100 tabl. (100 x 1) 168 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991272241 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |
| 365 | Briviact | Brivacetamum | Tabletki powlekane | 25 mg | 14 tabl. 14 tabl. (14 x 1) 56 tabl. 100 tabl. (100 x 1) 168 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991272258 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |
| 366 | Briviact | Brivacetamum | Tabletki powlekane | 50 mg | 14 tabl. 14 tabl. (14 x 1) 56 tabl. 100 tabl. (100 x 1) 168 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991272333 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |
| 367 | Briviact | Brivacetamum | Tabletki powlekane | 75 mg | 14 tabl. w blistrze 14 tabl. w blistrze perforowanym 56 tabl. 100 tabl. 168 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |
| 368 | Briviact | Brivacetamum | Tabletki powlekane | 100 mg | 14 tabl. 14 tabl. (14 x 1) 56 tabl. 100 tabl. (100 x 1) 168 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---------------------------------------|---|---------------------|---|------------|----------------------------------|--------------------------|---|----------------|
| 369 | Briviact | Brivaracetamum | Roztwór doustny | 10 mg/ml | 1 butelka 300 ml | Rp | 05909991272234 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |
| 370 | Bronchitol | Mannitolum | Proszek do inhalacji w kapsułce twardej | 40 mg | 280 kaps. + 2 inhalatory 10 kaps. + 1 inhalator | Rpz Rpz | 05909991100094 05909991100087 | Pharmaxis Europe Limited | Arvato distribution GmbH MIAS Pharma Limited Mawdsleys Clinical Services | DE IE GB |
| 371 | BroPair Spiromax | Salmeterolum + Fluticasone Propionate | Proszek do inhalacji | 12,75 mcg + 100 mcg | 1 inhalator 60 dawek 3 inhalatory 180 dawek (3 x 60) | Rp Rp | | Teva B.V. | Norton (Waterford) Limited T/A Teva Pharmaceuticals Ireland Teva Operations Poland Sp. z o.o. | IE PL |
| 372 | BroPair Spiromax | Salmeterolum + Fluticasone Propionate | Proszek do inhalacji | 12,75 mcg + 202 mcg | 1 inhalator 60 dawka 3 inhalatory 180 dawka 3 x 60 | Rp Rp | | Teva B.V. | Teva Operations Poland Sp. z o.o. Norton (Waterford) Limited T/A Teva Pharmaceuticals Ireland | PL IE |
| 373 | Brukinsa | Zanubrutinibum | Kapsułki twarde | 80 mg | 120 kaps. | Rpz | 08720598340112 | BeiGene Ireland Ltd. | BeiGene Germany GmbH Millmount Healthcare Limited BeiGene Netherlands B.V. | DE IE NL |
| 374 | Buccolam | Midazolamum | Roztwór do stosowania w jamie ustnej | 2,5 mg/0,5 ml | 2 amp.-strzyk. 0,5 ml 4 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz | 05909991477752 05909991449568 | Laboratorios Lesvi, S.L. | neuraxpharm Arzneimittel GmbH Shire Pharmaceuticals Ireland Limited Laboratorios Lesvi S.L. | DE IE ES |
| 375 | Buccolam | Midazolamum | Roztwór do stosowania w jamie ustnej | 5 mg/ml | 2 amp.-strzyk. 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml | Rp Rp | 05909991477769 05909991449575 | Laboratorios Lesvi, S.L. | Shire Pharmaceuticals Ireland Limited neuraxpharm Arzneimittel GmbH Laboratorios Lesvi S.L. | IE DE ES |
| 376 | Buccolam | Midazolamum | Roztwór do stosowania w jamie ustnej | 7,5 mg/1,5 ml | 2 amp.-strzyk. 1,5 ml 4 amp.-strzyk. 1,5 ml | Rp Rp | 05909991477776 05909991449582 | Laboratorios Lesvi, S.L. | Laboratorios Lesvi S.L. neuraxpharm Arzneimittel GmbH Shire Pharmaceuticals Ireland Limited | ES DE IE |
| 377 | Buccolam | Midazolamum | Roztwór do stosowania w jamie ustnej | 10 mg/2 ml | 2 amp.-strzyk. 2 ml 4 amp.-strzyk. 2 ml | Rp Rp | 05909991477783 05909991449599 | Laboratorios Lesvi, S.L. | neuraxpharm Arzneimittel GmbH Shire Pharmaceuticals Ireland Limited Laboratorios Lesvi S.L. | DE IE ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|---|--|---|----------------------|---|----------------|----------------|-------------------------------------|--|----------------|
| 378 | Budesonide/Formoterol Teva Pharma B.V. | Budesonidum + Formoteroli fumaras dihydricus | Proszek do inhalacji | 160 mcg + 4,5 mcg | 1 inhalator 2 inhalator 3 inhalator | Rp Rp Rp | | Teva Pharma B.V. | Teva Operations Poland Sp. z o.o. Teva Pharmaceuticals Europe B.V. Norton (Waterford) Limited T/A Teva Pharmaceuticals Ireland | PL NL IE |
| 379 | Budesonide/Formoterol Teva Pharma B.V. | Budesonidum + Formoteroli fumaras dihydricus | Proszek do inhalacji | 320 mcg + 9 mcg | 1 inhalator 2 inhalator 3 inhalator | Rp Rp Rp | | Teva Pharma B.V. | Norton (Waterford) Limited T/A Teva Pharmaceuticals Ireland Teva Operations Poland Sp. z o.o. Teva Pharmaceuticals Europe B.V. | IE PL NL |
| 380 | Busivex | Busulfanum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 6 mg/ml | 8 fioł. 10 ml | Rpz | 05909990907694 | Pierre Fabre Medicament | Pierre Fabre Medicament Production FAREVA PAU | FR FR |
| 381 | Busulfan Fresenius Kabi | Busulfanum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 6 mg/ml | 8 fioł. 10 ml | Rp | 05909991194307 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Oncology Plc. Fresenius Kabi Deutschland GmbH | GB DE |
| 382 | Buvidal | Buprenorphinum | Roztwór do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 8 mg | 1 amp.-strzyk. | Rpz | | Camurus AB | Rechon Life Science AB | SE |
| 383 | Buvidal | Buprenorphinum | Roztwór do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 16 mg | 1 amp.-strzyk. | Rpz | | Camurus AB | Rechon Life Science AB | SE |
| 384 | Buvidal | Buprenorphinum | Roztwór do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 24 mg | 1 amp.-strzyk. | Rpz | | Camurus AB | Rechon Life Science AB | SE |
| 385 | Buvidal | Buprenorphinum | Roztwór do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 32 mg | 1 amp.-strzyk. | Rpz | | Camurus AB | Rechon Life Science AB | SE |
| 386 | Buvidal | Buprenorphinum | Roztwór do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 64 mg | 1 amp.-strzyk. | Rpz | | Camurus AB | Rechon Life Science AB | SE |
| 387 | Buvidal | Buprenorphinum | Roztwór do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 96 mg | 1 amp.-strzyk. | Rpz | | Camurus AB | Rechon Life Science AB | SE |
| 388 | Buvidal | Buprenorphinum | Roztwór do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 128 mg | 1 amp.-strzyk. | Rpz | | Camurus AB | Rechon Life Science AB | SE |
| 389 | Buvidal | Buprenorphinum | Roztwór do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 160 mg | 1 amp.-strzyk. 0,45 ml | Rpz | | Camurus AB | Rechon Life Science AB | SE |
| 390 | BYANLI | Paliperidone | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu w ampulko-strzykawce | 700 mg | 1 amp.-strzyk. + 1 igła | Rp | | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|----------|--|----------------------------------|--|----------------------------------|--|----------------------------|
| 391 | BYANLI | Paliperidone | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu w ampulko-strzykawce | 1000 mg | 1 amp.-strzyk. + 1 igła | Rp | | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag International N.V. | BE |
| 392 | Bydureon | Exenatidum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 2 mg | 4 fioł. + strzyk. 4 wstrzykiwacze 4 wstrzyk. 12 fioł. + strzyk. 12 wstrzykiwaczy 12 wstrzykiwaczy | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990893584 05902135480021 05909990893591 | AstraZeneca AB | AstraZeneca UK Ltd. Swords Laboratories T/A Lawrence Laboratories AstraZeneca AB | GB IE SE |
| 393 | Byetta | Exenatidum | Roztwór do wstrzykiwań | 5 mcg | 1 wstrzykiwacz 1,2 ml 3 wstrzykiwacze 1,2 ml | Rp Rp | 05909990020645 05909990020652 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB Swords Laboratories T/A Lawrence Laboratories AstraZeneca UK Limited | SE IE GB |
| 394 | Byetta | Exenatidum | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mcg | 3 wstrzykiwacze 2,4 ml 1 wstrzykiwacz 2,4 ml | Rp Rp | 05909990020676 05909990020669 | AstraZeneca AB | AstraZeneca UK Limited Swords Laboratories T/A Lawrence Laboratories AstraZeneca AB | GB IE SE |
| 395 | Byfavo | Remimazolamum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 20 mg | 10 fioł. proszku | Rpz | | PAION Deutschland GmbH | Adoh B.V. PAION Netherlands B.V. | NL NL |
| 396 | Bylvay | Odevixibatam | Kapsułki twarde | 200 mcg | 30 kaps. | Rpz | 09120121720012 | Albireo AB | Almac Pharma Services Limited | GB |
| 397 | Bylvay | Odevixibatam | Kapsułki twarde | 400 mcg | 30 kaps. | Rpz | 09120121720029 | Albireo AB | Almac Pharma Services Limited | GB |
| 398 | Bylvay | Odevixibatam | Kapsułki twarde | 600 mcg | 30 kaps. | Rpz | 09120121720036 | Albireo AB | Almac Pharma Services Limited | GB |
| 399 | Bylvay | Odevixibatam | Kapsułki twarde | 1200 mcg | 30 kaps. | Rpz | 09120121720043 | Albireo AB | Almac Pharma Services Limited | GB |
| 400 | Byooviz | Ranibizumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mg/ml | 1 fioł. + 1 igła z filtrem + 1 igła iniekcyjna 1 fioł. | Rpz Rpz | | Samsung Bioepis NL B.V. | Samsung Bioepis NL B.V. | NL |
| 401 | Cabazitaxel Accord | Kabazytaksel | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 20 mg/ml | 1 fioł. | Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Laboratori Fundació Dau Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. Pharmadox Healthcare Ltd. | ES GB PL NL MT |
| 402 | Cablivi | Caplalizumabum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 10 mg | 7 fioł. proszku + 7 amp.-strzyk. rozp. 1 ml 7 fioł. proszku + 7 amp.-strzyk. rozp. 1 ml (op. zbiorcze) 1 fioł. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. 1 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909991413392 05909991413408 05909991413385 | Ablynx NV | Ablynx NV | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|---------|--|--------------------------|--|--------------------------|--|----------------|
| 403 | Cabometyx | Cabozantinibum | Tabletki powlekane | 20 mg | 30 tabl. | Rpz | 03582186003947 | Ipsen Pharma | Patheon France Rottendorf Pharma GmbH Tjoapack Netherlands B.V | FR DE NL |
| 404 | Cabometyx | Cabozantinibum | Tabletki powlekane | 40 mg | 30 tabl. | Rpz | 03582186003954 | Ipsen Pharma | Patheon France Rottendorf Pharma GmbH Tjoapack Netherlands B.V | FR DE NL |
| 405 | Cabometyx | Cabozantinibum | Tabletki powlekane | 60 mg | 30 tabl. | Rpz | 03582186003961 | Ipsen Pharma | Tjoapack Netherlands B.V Patheon France Rottendorf Pharma GmbH | NL FR DE |
| 406 | Caelyx pegylated liposomal | Doxorubicinum | Koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji | 2 mg/ml | 1 fiol. 10 ml 10 fiol. 10 ml 1 fiol. 25 ml 10 fiol. 25 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990983018 05909990983025 05909990983032 05909990983049 | Baxter Holding B.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 407 | Calquence | Acalabrutinibum | Kapsułki twarde | 100 mg | 60 kaps. 56 kaps. | Rpz Rpz | 05000456061698 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB | SE |
| 408 | Camcevi | Leuprorelini mesilas | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 42 mg | 1 amp.-strzyk. + 1 igła + 1 podstawka zabezpieczająca igłę | Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | PL |
| 409 | Cancidas | Caspofunginum | Proszek do przygotowania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji | 50 mg | 1 fiol. 10 ml | Rpz | 05909990007295 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Laboratories Merck Sharp & Dohme - Chibret Merck Sharp & Dohme B.V. Fareva Mirabel | FR NL FR |
| 410 | Cancidas | Caspofunginum | Proszek do przygotowania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji | 70 mg | 1 fiol. 10 ml | Rpz | 05909990007325 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Laboratories Merck Sharp & Dohme - Chibret Merck Sharp & Dohme B.V. Fareva Mirabel | FR NL FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|---|----------------|--------------------------|--|----------------------|
| 411 | Capecitabine Accord | Capecitabinum | Tabletki powlekane | 150 mg | 120 tabl. w blisterze perforowanym 60 tabl. w blisterze perforowanym 60 tabl. w blisterze 120 tabl. w blisterze 30 tabl. w blisterze 60 tabl. w blisterze 120 tabl. w blisterze 30 tabl. w blisterze perforowanym 30 tabl. w blisterze | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565707531 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Ltd. Pharmadox Healthcare Ltd. | PL NL GB MT |
| 412 | Capecitabine Accord | Capecitabinum | Tabletki powlekane | 300 mg | 120 tabl. w blisterze 60 tabl. w blisterze 120 tabl. w blisterze 30 tabl. w blisterze perforowanym 30 tabl. w blisterze 60 tabl. w blisterze perforowanym 60 tabl. w blisterze 120 tabl. w blisterze perforowanym 30 tabl. w blisterze | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565709153 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Pharmadox Healthcare Ltd. | NL GB PL MT |
| 413 | Capecitabine Accord | Capecitabinum | Tabletki powlekane | 500 mg | 120 tabl. w blisterze 120 tabl. w blisterze perforowanym 60 tabl. w blisterze perforowanym 30 tabl. w blisterze perforowanym 120 tabl. w blisterze 60 tabl. w blisterze 30 tabl. w blisterze 60 tabl. w blisterze 30 tabl. w blisterze | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565707548 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Ltd. Accord Healthcare B.V. Pharmadox Healthcare Ltd. | PL GB NL MT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|---|----------------|---|--|----------------------|
| 414 | Capecitabine medac | Capecitabinum | Tabletki powlekane | 150 mg | 28 tabl. 84 tabl. 56 tabl. 30 tabl. 28 tabl. 120 tabl. 112 tabl. 84 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 120 tabl. 112 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 04037353015395 | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | Laboratori Fundació Dau Pharmacare Premium Ltd. | ES MT |
| 415 | Capecitabine medac | Capecitabinum | Tabletki powlekane | 500 mg | 60 tabl. 120 tabl. 120 tabl. 112 tabl. 84 tabl. 56 tabl. 30 tabl. 28 tabl. 112 tabl. 84 tabl. 60 tabl. 56 tabl. 30 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 04037353015418 | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | Laboratori Fundació Dau Pharmacare Premium Ltd. | ES MT |
| 416 | Capecitabine Teva | Capecitabinum | Tabletki powlekane | 150 mg | 60 tabl. | Rpz | 05909990958184 | Teva B.V. | Teva Czech Industries s.r.o. Teva Operations Polska Sp. z o.o. Pharmachemie B.V. Merckle GmbH | CZ PL NL DE |
| 417 | Capecitabine Teva | Capecitabinum | Tabletki powlekane | 500 mg | 120 tabl. | Rpz | 05909990958191 | Teva B.V. | Pharmachemie B.V. Merckle GmbH Teva Czech Industries s.r.o. Teva Operations Polska Sp. z o.o. | NL DE CZ PL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|-------------------------------|-----------------------------|--|---|--|--------------------------|--|--|---|----------------|
| 418 | Caprelsa | Vandetanibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 30 tabl. | Rpz | 05909990935437 | Genzyme Europe B.V. | AstraZeneca UK Ltd. Genzyme Ltd. Genzyme Ireland Ltd. | GB GB IE |
| 419 | Caprelsa | Vandetanibum | Tabletki powlekane | 300 mg | 30 tabl. | Rpz | 05909990935444 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ltd. Genzyme Ireland Ltd. AstraZeneca UK Ltd. | GB IE GB |
| 420 | Carbaglu | Acidum carginicum | Tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej | 200 mg | 5 tabl. 60 tabl. 15 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909990213900 05909990213894 05909990213887 | Recordati Rare Diseases | Recordati Rare diseases Recordati Rare Diseases | FR FR |
| 421 | Carmustine Obvius | Carmustine | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 08719992196630 | Obvius Investment B.V. | European Pharma Hub Ltd | HU |
| 422 | Carvykti | Ciltacabtagene autoleucl | Dyspersja do infuzji | 3,2 × 10 ⁶ - 1,0 × 10 ⁸ komórek | 1 worek | Rpz | 05413868121568 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 423 | Cayston | Aztreonamum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do nebulizacji | 75 mg | 84 fiol. + amp. 84 fiol. + amp. | Rp Rp | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 424 | Cegfila | Pegfilgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 6 mg | 1 amp.-strzyk. 0,6 ml | Rpz | | Mundipharma Corporation (Ireland) Limited | PharmaKorell GmbH | DE |
| 425 | Celdoxome pegylated liposomal | Doxorubicin hydrochloride | Koncentrat do sporządzania dyspersji do infuzji | 2 mg | 1 fiol. 10 ml 1 fiol. 25 ml 10 fiol. 25 ml 10 fiol. 10 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | | YES Pharmaceutical Development Services GmbH | Baxter Oncology GmbH | DE |
| 426 | CellCept | Mycophenolas mofetil | Kapsułki twarde | 250 mg | 100 kaps. 300 kaps. 300 kaps. (op. zbiorcze) | Rpz Rpz Rpz | 05909990707614 05909990707621 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 427 | CellCept | Mycophenolas mofetil | Proszek do sporządzania koncentratu do przygotowania roztworu do infuzji | 500 mg | 4 fiol. proszku | Rpz | 05909990464616 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 428 | CellCept | Mycophenolas mofetil | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 1 g/5 ml | 1 butelka 110 g | Rpz | 05909990980918 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 429 | CellCept | Mycophenolas mofetil | Tabletki powlekane | 500 mg | 50 tabl. 150 tabl. | Rpz Rpz | 05909990707515 05909990707522 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 430 | Celsentri | Maravirosum | Roztwór doustny | 20 mg/ml | 1 butelka 230 ml | Rpz | 05909991331054 | ViV Healthcare BV | Pfizer Service Company BVBA | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|---------------|---|---------------------------------|--|---------------------------------|--|---------------|
| 431 | Celsentri | Maravirocum | Tabletki powlekane | 25 mg | 120 tabl. | Rpz | 05909991331030 | ViiV Healthcare BV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 432 | Celsentri | Maravirocum | Tabletki powlekane | 75 mg | 120 tabl. | Rpz | 05909991331047 | ViiV Healthcare BV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 433 | Celsentri | Maravirocum | Tabletki powlekane | 150 mg | 180 tabl. 180 tabl. w butelce 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990073146 05909990073153 05909990073108 05909990073122 05909990073139 | ViiV Healthcare BV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 434 | Celsentri | Maravirocum | Tabletki powlekane | 300 mg | 90 tabl. 180 tabl. w butelce 60 tabl. 30 tabl. 180 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990073184 05909990073207 05909990073177 05909990073160 05909990073191 | ViiV Healthcare BV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 435 | Celsunax | loflupanum (123l) | Roztwór do wstrzykiwań | 74 MBq/ml | 1 fiol. 1 fiol. | Rpz Rpz | | Pinax Pharma GmbH | Seibersdorf Labor GmbH | AT |
| 436 | Ceplene | Histamini dihydrochloridum | Roztwór do wstrzykiwań | 0,5 mg/0,5 ml | 14 fiol. | Rpz | | Laboratoires Delbert | Labiana Pharmaceuticals S.L.U. | ES |
| 437 | Ceprotin | Proteinum humanum C | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m. | 1 zestaw (1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + 1 igła dwustronna + 1 igła z filtrem) | Rpz | 05909990008254 | Takeda Manufacturing Austria AG | Baxter AG Takeda Manufacturing Austria AG | AT AT |
| 438 | Ceprotin | Proteinum humanum C | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 j.m. | 1 zestaw (1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + 1 igła dwustronna + 1 igła z filtrem) | Rpz | 05909990008261 | Takeda Manufacturing Austria AG | Baxter AG Takeda Manufacturing Austria AG | AT AT |
| 439 | Cerdelga | Eliglustatum | Kapsulki twarde | 84 mg | 196 kaps. 56 kaps. 14 kaps. | Rpz Rpz Rpz | 05909991205959 05909991205942 05909991341374 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ireland Limited | IE |
| 440 | Cerezyme | Imiglucerasum | Proszek do przygotowania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji | 400 j.m. | 5 fiol. 10 ml 1 fiol. 10 ml 25 fiol. 10 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909991341497 05909990943012 05909991341503 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ltd. Genzyme Ireland Ltd. | GB IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|--|----------------------|---|--|--|---|---|----------------|
| 441 | Cervarix | Szczepionka przeciw wirusowi brodawczaka ludzkiego [typy 16 i 18] (rekombinowana, z adiuwantem, adsorbowana) | Zawiesina do wstrzykiwań | | 1 fiol. 0,5 ml 10 fiol. 0,5 ml 100 fiol. 0,5 ml 1 fiol. 1 ml (2 dawki) 10 fiol. 1 ml (2 dawki) 100 fiol. 1 ml (2 dawki) 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 2 igły 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 10 igieł 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 20 igieł | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990064700 05909990064724 05909990064731 05909990689941 05909990689958 05909990689965 0590999064786 0590999064793 0590999064748 0590999064755 0590999064762 0590999064779 | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | BE |
| 442 | Cetrotide | Cetorelixum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 0,25 mg (0,25 mg/ml) | 1 zestaw 7 zestawów | Rp Rp | 05909990488926 05909990488919 | | Merck KGaA Merck Healthcare KGaA | DE DE |
| 443 | Cevenfacta | eptakog beta | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1 mg | 1 fiol. 1 mg + 1 adapter + 1 amp.-strzyk. 1,1 ml + 1 tłok + zabezpieczenie | Rpz | | Laboratoire français du Fractionnement et des Biotechnologies | LFB Biotechnologies | FR |
| 444 | Cevenfacta | eptakog beta | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2 mg | 1 fiol. 2 mg + 1 adapter + 1 amp.-strzyk. 2,2 ml + 1 tłok + zabezpieczenie | Rpz | | Laboratoire français du Fractionnement et des Biotechnologies | LFB Biotechnologies | FR |
| 445 | Cevenfacta | eptakog beta | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 5 mg | 1 fiol. 5 mg + 1 adapter + 1 amp.-strzyk. 5,2 ml + 1 tłok + zabezpieczenie | Rpz | | Laboratoire français du Fractionnement et des Biotechnologies | LFB Biotechnologies | FR |
| 446 | Champix | Vareniclini tartras | Tabletki powlekane | 0,5 mg | 28 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. 1 butelka 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990621224 05909990621248 05909990621231 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH Pfizer Italia S.r.l. R-Pharm Germany GmbH | DE IT DE |
| 447 | Champix | Vareniclini tartras | Tabletki powlekane | 0,5 mg; 1 mg | 25 tabl. w blisterze (11 tabl. 0,5 mg + 14 tabl. 1 mg) 25 tabl. (11 tabl. 0,5 mg + 14 tabl. 1 mg) 53 tabl. w blisterze (11 tabl. 0,5 mg + 42 tabl. 1 mg) 165 tabl. w blisterze (11 tabl. 0,5 mg + 154 tabl. 1 mg) | Rp Rp Rp Rp | 05909990621262 05909990621255 05909990635207 | Pfizer Europe MA EEIG | R-Pharm Germany GmbH Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH Pfizer Italia S.r.l. | DE DE IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|-----------------------------------|---------------------------------|---|-------------------|--|--|--|---|--|----------------|
| 448 | Champix | Vareniclini tartras | Tabletki powlekane | 1 mg | 28 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. 112 tabl. 140 tabl. 1 butelka 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990621279 05909990621286 05909990621316 05909990621309 05909990635191 05909991059484 05909990621293 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH Pfizer Italia S.r.l. R-Pharm Germany GmbH | DE IT DE |
| 449 | Chenodeoxycholic acid Leadiant | Acidum chenodeoxycholicum | Kapsułki twarde | 250 mg | 100 kaps. | Rpz | | Leadiant GmbH | Pharmalooop S.L. | ES |
| 450 | Cholestagel | Colesevelamum | Tabletki powlekane | 625 mg | 24 tabl. 100 tabl. 180 tabl. 180 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990917884 05909990917891 05909990917907 05909990917921 | CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH | Genzyme Ireland Ltd. | IE |
| 451 | Cholib | Fenofibratum + Simvastatinum | Tabletki powlekane | 145 mg + 20 mg | 10 tabl. 30 tabl. 90 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991081065 05909991081072 | Mylan IRE Healthcare Ltd | Mylan Laboratoires SAS Mylan Hungary Kft. | FR HU |
| 452 | Cholib | Fenofibratum + Simvastatinum | Tabletki powlekane | 145 mg + 40 mg | 10 tabl. 30 tabl. 90 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991081089 05909991081096 | Mylan IRE Healthcare Ltd | Mylan Hungary Kft. Mylan Laboratoires SAS | HU FR |
| 453 | Cialis | Tadalafilum | Tabletki powlekane | 2,5 mg | 28 tabl. | Rp | 05909990080236 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 454 | Cialis | Tadalafilum | Tabletki powlekane | 5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp | 05909990080243 05909990080250 05909991093389 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 455 | Cialis | Tadalafilum | Tabletki powlekane | 10 mg | 4 tabl. | Rp | 05909990996810 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 456 | Cialis | Tadalafilum | Tabletki powlekane | 20 mg | 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 10 tabl. 12 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990996919 05909990996926 05909990996933 05909990779741 05909990000784 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 457 | Ciambra | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05909991248512 | Menarini International Operations Luxembourg S.A. | Oncotec Pharma Produktion GmbH | DE |
| 458 | Ciambra | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 500 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05909991248529 | Menarini International Operations Luxembourg S.A. | Oncotec Pharma Produktion GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--------------------------------|---|--------|--|--|----------------------------------|--------------------------|--|----------------------|
| 459 | Cibinqo | Abrocitinibum | Tabletki powlekane | 50 mg | 14 tabl. w blisterze 14 tabl. w butelce 28 tabl. 30 tabl. 91 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05415062384558 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 460 | Cibinqo | Abrocitinibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 14 tabl. w blisterze 14 tabl. w butelce 28 tabl. 30 tabl. 91 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05415062384565 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 461 | Cibinqo | Abrocitinibum | Tabletki powlekane | 200 mg | 14 tabl. w blisterze 14 tabl. w butelce 28 tabl. 30 tabl. 91 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05415062384572 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 462 | Cimzia | Certolizumabum pegol | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 200 mg | 2 amp.-strzyk. + 2 gaziki 2 amp.-strzyk. 1 ml + 2 gaziki 2 amp.-strzyk. 1 ml + 2 gaziki 6 amp.-strzyk. 1 ml + 6 gazików 6 amp.-strzyk. 1 ml + 6 gazików 10 amp.-strzyk. 1 ml + 10 gazików 2 wstrzykiwacze 1 ml + 2 gaziki 6 wstrzykiwaczy 1 ml + 6 gazików 10 wstrzykiwaczy 1 ml + 10 gazików 10 amp.-strzyk. 1 ml + 10 gazików | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990734894 05909990734900 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |
| 463 | Cinacalcet Accordpharma | Cinacalcetii hydrochloridum | Tabletki powlekane | 30 mg | 14 tabl. 14 tabl. w blisterach perforowanych 28 tabl. 28 tabl. w blisterach perforowanych 30 tabl. 84 tabl. 84 tabl. w blisterach perforowanych | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565762707 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited Laboratori Fundació Dau Pharmadox Healthcare Ltd. | PL GB ES MT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--------------------------------|---|----------|---|----------------------------------|--|---------------------------|--|----------------------|
| 464 | Cinacalcet Accordpharma | Cinacalcetii hydrochloridum | Tabletki powlekane | 60 mg | 14 tabl. 14 tabl. w blisterach perforowanych 28 tabl. 28 tabl. w blisterach perforowanych 30 tabl. 84 tabl. 84 tabl. w blisterach perforowanych | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565762714 | Accord Healthcare S.L.U. | Laboratori Fundació Dau Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited | ES MT PL GB |
| 465 | Cinacalcet Accordpharma | Cinacalcetii hydrochloridum | Tabletki powlekane | 90 mg | 14 tabl. 14 tabl. w blisterach perforowanych 28 tabl. 28 tabl. w blisterach perforowanych 30 tabl. 84 tabl. 84 tabl. w blisterach perforowanych | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565762721 | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited Laboratori Fundació Dau | MT PL GB ES |
| 466 | Cinacalcet Mylan | Cinacalcetii hydrochloridum | Tabletki powlekane | 30 mg | 30 tabl. 28 tabl. w blisterze perforowanym 84 tabl. 28 tabl. w blisterze 100 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05902020926887 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories Limited (t.a. Gerard Laboratories) Mylan Germany GmbH Mylan Hungary Kft. | IE DE HU |
| 467 | Cinacalcet Mylan | Cinacalcetii hydrochloridum | Tabletki powlekane | 60 mg | 28 tabl. w blisterze perforowanym 30 tabl. 84 tabl. 28 tabl. w blisterze | Rp Rp Rp Rp | 05902020926894 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Limited (t.a. Gerard Laboratories) | HU DE IE |
| 468 | Cinacalcet Mylan | Cinacalcetii hydrochloridum | Tabletki powlekane | 90 mg | 84 tabl. 28 tabl. w blisterze perforowanym 30 tabl. 28 tabl. w blisterze | Rp Rp Rp Rp | 05902020926900 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Limited (t.a. Gerard Laboratories) Mylan Hungary Kft. | DE IE HU |
| 469 | Cinquaero | Reslizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 10 mg/ml | 1 fioł. 2,5 ml 2 fioł. 2,5 ml 1 fioł. 10 ml 2 fioł. 10 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991326081 05909991360283 05909991286200 05909991360276 | Teva B.V. | Sicor Biotech UAB Merckle GmbH | LT DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|---------------|--|--|--|--|---|----------------------------|
| 470 | Cinryze | Inhibitor C1 (ludzki) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 jednostek | 1 zestaw | Rpz | | Takeda Manufacturing Austria AG | Shire International Licensing B.V. Baxter AG Takeda Manufacturing Austria AG | NL AT AT |
| 471 | Circadin | Melatoninum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 2 mg | 7 tabl. 20 tabl. 21 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05060292653112 05909990643127 05060292653174 | RAD Neurim Pharmaceuticals EEC SARL | Qualiti (Burnley) Limited Temmler Pharma GmbH & Co. KG Iberfar - Indústria Farmacêutica, S.A. Frosst Iberica S.A. Rovi Pharma industrial Services, S.A. | GB DE PT ES ES |
| 472 | Clopidogrel BGR | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 75 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 500 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Laboratoires BIOGARAN | Krka, d.d., Novo mesto Krka Polska Sp. z o.o. Krka-Farma d.o.o. | SI PL HR |
| 473 | Clopidogrel Krka | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 75 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 112 tabl. 120 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991029364 05909991029371 05909991029388 05909991029395 05909991029401 05909991029432 05909991029449 05909991029456 05909991029463 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-------|---|--|--|------------------------|--|------------------------------|
| 474 | Clopidogrel Krka d.d. | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 75 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 475 | Clopidogrel ratiopharm | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 75 mg | 14 tabl. w blisterze 14 tabl. w blisterze 28 tabl. w blisterze 28 tabl. w blisterze 28 tabl. w blisterze kalendarzowym 30 tabl. w blisterze 30 tabl. w butelce 30 tabl. w blisterze 50 tabl. w blisterze 50 tabl. w blisterze 84 tabl. w blisterze 84 tabl. w blisterze 90 tabl. w blisterze 90 tabl. w blisterze 100 tabl. w butelce 100 tabl. w blisterze 100 tabl. w blisterze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991208844 05909991208851 05909991208912 05909991208868 05909991208875 05909991208882 05909991208899 05909991208929 05909991208905 | Teva B.V. | Teva UK Ltd. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Balkanpharma Dupnitsa AD Merckle GmbH | GB HU BG DE |
| 476 | Clopidogrel TAD | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 75 mg | 28 tabl. 50 tabl. 14 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 7 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | TAD Pharma GmbH | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-------|---|--|--|------------------------------|--|----------------------------|
| 477 | Clopidogrel Taw Pharma | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 75 mg | 30 tabl. w blisterach 30 tabl. w blisterach perforowanych 50 tabl. w blisterach perforowanych 7 tabl. + kalendarzyk 14 tabl. + kalendarzyk 90 tabl. 28 tabl. 14 tabl. 56 tabl. + kalendarzyk 28 tabl. + kalendarzyk 56 tabl. 84 tabl. 50 tabl. w blisterach 84 tabl. + kalendarzyk 100 tabl. 7 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990724956 05909990738595 05909990738601 05909990738649 05909990738656 05909990724994 05909990724901 05909990724895 05909990738670 05909990738663 05909990724970 05909990724987 05909990724963 05909990738687 05909990725007 05909990724888 | Taw Pharma (Ireland) Limited | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 478 | Clopidogrel Teva | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 75 mg | 14 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 28 tabl. w blisterze kalendarzowym 30 tabl. w blisterze 30 tabl. 50 tabl. w butelce 50 tabl. 84 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 100 tabl. w butelce 100 tabl. w blisterze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990718238 05909990718245 05909990718252 05909990718306 05909990718269 05909990718276 05909990718283 05909990718320 05909990718290 | Teva B.V. | Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company GALIEN LPS Merckle GmbH Balkanpharma Dupnitsa AD Teva UK Ltd. | HU FR DE BG GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|--|--|-----------------------|---------------|--|--|--|---------------------------|--|----------------------------|
| 479 | Clopidogrel Viatrix | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 75 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 30 tabl. 50 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990774388 05909990774395 05909990774401 05909990774449 05909990774456 05909990774463 05909990774470 05909990774487 05909990774494 | Viatrix Ltd | Pharmathen S.A. Apotex Nederland B.V. Pharmathen International S.A. | GR NL GR |
| 480 | Clopidogrel Zentiva | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 75 mg | 100 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 7 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 50 tabl. (50 x 1) 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 7 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva S.A. Sanofi Winthrop Industrie Delpharm Dijon Sanofi Synthelabo Limited Winthrop Pharmaceuticals UK Ltd | RO FR FR GB GB |
| 481 | Clopidogrel Zentiva | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 300 mg | 100 tabl. 10 tabl. 4 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Zentiva, k.s. | Sanofi Winthrop Industrie | FR |
| 482 | Clopidogrel/Acetylsalicylic acid Mylan | Clopidogrelum + Acidum acetylsalicylicum | Tabletki powlekane | 75 mg + 75 mg | 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. McDermott Laboratories Limited (t.a. Gerard Laboratories) | HU IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|--|--|--|------------------|---|--|--|---------------------------------|--|----------------------|
| 483 | Clopidogrel/Acetylsalicylic acid Mylan | Clopidogrelum + Acidum acetylsalicylicum | Tabletki powlekane | 75 mg + 100 mg | 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. McDermott Laboratories Limited (t.a. Gerard Laboratories) | HU IE |
| 484 | Coagadex | Factor X coagulationis humanus | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + zestaw do transferu | Rpz | | BPL Bioproducts Laboratory GmbH | PNR Pharma Services Limited Bio Products Laboratory Limited | IE GB |
| 485 | Coagadex | Factor X coagulationis humanus | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + zestaw do transferu | Rpz | | BPL Bioproducts Laboratory GmbH | PNR Pharma Services Limited Bio Products Laboratory Limited | IE GB |
| 486 | CoAprovel | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 150 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990430192 05909990489817 05909990489824 05909990430208 05909990489831 | sanofi-aventis groupe | Chinoin Private Co. Ltd Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie | HU ES FR FR |
| 487 | CoAprovel | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 300 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990430239 05909990489916 05909990489923 05909990430246 05909990489930 | sanofi-aventis groupe | Sanofi Winthrop Industrie Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd | FR ES FR HU |
| 488 | CoAprovel | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 150 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990430420 05909990430437 05909991040468 05909990430444 05909990430475 05909991040451 05909991040475 05909990430482 | sanofi-aventis groupe | Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd Sanofi Winthrop Industrie Sanofi-Aventis S.A. | FR HU FR ES |
| 489 | CoAprovel | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 300 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990014569 05909990014576 05909991040499 05909990430499 05909990430505 05909991040482 05909991040505 05909990430529 | sanofi-aventis groupe | Chinoin Private Co. Ltd Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie Sanofi-Aventis S.A. | HU FR FR ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|---|-----------------------|---|--|--|-----------------------------|---|----------------------|
| 490 | CoAprovel | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 300 mg + 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. w blisterze 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991040550 05909991040567 05909991040604 05909991040574 05909991040581 05909991040635 05909991040598 | sanofi-aventis groupe | Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie Chinoïn Private Co. Ltd Sanofi-Aventis S.A. | FR FR HU ES |
| 491 | Colobreathe | Colistimethatum natricum | Proszek do inhalacji w kapsułkach twardej | 1 662 500 µm. | 56 kaps. 56 kaps. 8 kaps. | Rp Rp Rp | 05909991210380 | Teva B.V. | Teva Pharmaceuticals Europe B.V. Merckle GmbH Millmount Healthcare Limited Penn Pharmaceutical Services Ltd | NL DE IE GB |
| 492 | Combivir | Lamivudinum + Zidovudinum | Tabletki powlekane | 150 mg + 300 mg | 60 tabl. w blisterach 60 tabl. w butelce | Rp Rp | 05909990437115 05909990437122 | ViiV Healthcare BV | Glaxo Operations U.K. Limited (t/a Glaxo Wellcome Operations) Delpharm Poznań Spółka Akcyjna GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. | GB PL PL |
| 493 | Cometriq | Kabozantynibum | Kapsułki twarde | 20 mg; 80 mg | 14 kaps. 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991185701 05909991185718 05909991185725 05909991185732 | Ipsen Pharma | Catalent UK Packaging Limited Tjoapack Netherlands B.V Catalent Germany Schorndorf GmbH | GB NL DE |
| 494 | Cometriq | Kabozantynibum | Kapsułki twarde | 20 mg | 84 kaps. 21 kaps. | Rpz Rpz | 05909991185695 05909991185688 | Ipsen Pharma | Catalent UK Packaging Limited Catalent Germany Schorndorf GmbH Tjoapack Netherlands B.V | GB DE NL |
| 495 | Comirnaty | Szczepionka mRNA przeciw COVID-19 (ze zmodyfikowanymi nukleozydami) | Dyspersja do wstrzykiwań | 30 mcg (0,3 ml)/dawkę | 10 fioł. 2,25 ml (6 dawek/fioł.) 195 fioł. 2,25 ml (6 dawek/fioł.) 10 fioł. 0,48 ml (1 dawka/fioł.) | Rp Rp Rp | 04260703260088 | BioNTech Manufacturing GmbH | BioNTech Manufacturing GmbH Pfizer Manufacturing Belgium NV | DE BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|---------------------------------------|-----------------------------------|---|---|-----------------------|---|------------|----------------|-----------------------------|--|---------------|
| 496 | Comirnaty | Szczepionka mRNA przeciw COVID-19 (ze zmodyfikowanymi nukleozydami) | Koncentrat do sporządzenia dyspersji do wstrzykiwań | 3 mcg (0,2 ml)/dawkę | 10 fiol. 0,4 ml (10 dawek/fiol) | Rp | 04260703260132 | BioNTech Manufacturing GmbH | Pfizer Manufacturing Belgium NV BioNTech Manufacturing GmbH | BE DE |
| | | | | | 10 fiol. 0,4 ml (100 dawek, 10 dawek/fiol.) | Rp | 05909991503260 | | | |
| | | | | | 2 fiol. 0,4 ml (20 dawek, 10 dawek/fiol.) | Rp | 05909991503277 | | | |
| 497 | Comirnaty | Szczepionka mRNA przeciw COVID-19 (ze zmodyfikowanymi nukleozydami) | Koncentrat do sporządzenia dyspersji do wstrzykiwań | 10 mcg (0,2 ml)/dawkę | 10 fiol. 2 ml (10 dawek/fiol) | Rp | 04260703260118 | BioNTech Manufacturing GmbH | BioNTech Manufacturing GmbH Pfizer Manufacturing Belgium NV | DE BE |
| | | | | | 195 fiol. 2 ml (10 dawek/fiol.) | Rp | 05909991471255 | | | |
| | | | | | 2 fiol. 2 ml (20 dawek, 10 dawek/fiol.) | Rp | 05909991471262 | | | |
| 498 | Comirnaty | Szczepionka mRNA przeciw COVID-19 (ze zmodyfikowanymi nukleozydami) | Koncentrat do sporządzenia dyspersji do wstrzykiwań | 30 mcg(0,3 ml)/dawkę | 195 fiol. 1,5 ml (5 dawek/fiol.) | Rp | 04260703260002 | BioNTech Manufacturing GmbH | BioNTech Manufacturing GmbH Pfizer Manufacturing Belgium NV | DE BE |
| | | | | | 5 fiol. 30 dawek (6 dawek/fiol.) | Rp | 05909991445492 | | | |
| | | | | | 15 fiol. (75 dawek) | Rp | 05909991444471 | | | |
| | | | | | 15 fiol. (90 dawek) | Rp | 05909991445072 | | | |
| | | | | | 195 fiol. (975 dawek, 5 dawek/fiol.) | Rp | 05909991444488 | | | |
| 195 fiol. (1170 dawek, 6 dawek/fiol.) | Rp | 05909991445089 | | | | | | | | |
| 499 | Comirnaty Original/Omicron BA.1 | Szczepionka mRNA przeciw COVID-19 (ze zmodyfikowanymi nukleozydami) | Dyspersja do wstrzykiwań | 30 mcg (0,3 ml)/dawkę | 10 fiol. 2,25 ml (60 dawek, 6 dawek/fiol.) | Rp | 04260703260286 | BioNTech Manufacturing GmbH | Pfizer Manufacturing Belgium NV BioNTech Manufacturing GmbH | BE DE |
| | | | | | 195 fiol. 2,25 ml (1170 dawek, 6 dawek/fiol.) | Rp | 04260703260293 | | | |
| 500 | Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 | Szczepionka mRNA przeciw COVID-19 (ze zmodyfikowanymi nukleozydami) | Dyspersja do wstrzykiwań | 30 mcg (0,3 ml)/dawkę | 10 fiol. 2,25 ml (60 dawek, 6 dawek/fiol.) | Rp | 04260703260354 | BioNTech Manufacturing GmbH | BioNTech Manufacturing GmbH Pfizer Manufacturing Belgium NV | DE BE |
| | | | | | 195 fiol. 2,25 ml (1170 dawek, 6 dawek/fiol.) | Rp | 04260703260361 | | | |
| | | | | | 5 fiol. 1,8 ml (30 dawek, 6 dawek/fiol.) | Rp | 05909991495725 | | | |
| | | | | | 10 fiol. 1,8 ml (60 dawek, 6 dawek/fiol.) | Rp | 05909991495732 | | | |
| | | | | | 15 fiol. 1,8 ml (90 dawek, 6 dawek/fiol.) | Rp | 05909991495749 | | | |
| 10 fiol. 0,48 ml (1 dawka/fiol.) | Rp | | | | | | | | | |
| 501 | Comirnaty Original/Omicron BA.4-5 | Szczepionka mRNA przeciw COVID-19 (ze zmodyfikowanymi nukleozydami) | Koncentrat do sporządzenia dyspersji do wstrzykiwań | 10 mcg (0,2 ml)/dawkę | 2 fiol. 1,3 ml (20 dawek, 10 dawek/fiol.) | Rp | 05909991503185 | BioNTech Manufacturing GmbH | Pfizer Manufacturing Belgium NV BioNTech Manufacturing GmbH | BE DE |
| | | | | | 10 fiol. 1,3 ml (10 dawek/fiol., 100 dawek) | Rp | 04260703260408 | | | |
| | | | | | 10 fiol. 1,3 ml (100 dawek, 10 dawek/fiol.) | Rp | 05909991503192 | | | |
| | | | | | 195 fiol. 1,3 ml (10 dawek/fiol., 1950 dawek) | Rp | | | | |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|-----------------------|----------------|---|--|--|----------------------------------|--|----------------|
| 502 | Competact | Pioglitazoni hydrochloridum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 15 mg + 850 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 112 tabl. 180 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH | Takeda Ireland Limited Lilly S.A. Delpharm Novara S.r.l. | IE ES IT |
| 503 | Comtan | Entacaponium | Tabletki powlekane | 200 mg | 30 tabl. 60 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | | Orion Corporation | Novartis Pharma GmbH Orion Corporation Orion Pharma | DE FI |
| 504 | Comtess | Entacaponium | Tabletki powlekane | 200 mg | 30 tabl. 60 tabl. 175 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990574278 05909990574285 05909990574292 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Corporation Orion Pharma | FI FI |
| 505 | Conbriza | Bazedoxifenum | Tabletki powlekane | 20 mg | 7 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 84 tabl. 90 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990743698 05909990743704 05909990743728 05909990743735 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Ireland Pharmaceuticals | IE |
| 506 | Constella | Linaclotidum | Kapsułki twarde | 290 mcg | 10 kaps. 28 kaps. 60 kaps. 90 kaps. | Rp Rp Rp Rp | 05909991026301 05909991026332 05909991026349 05909991026356 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | Allergan Pharmaceuticals International Limited | IE |
| 507 | Controloc Control | Pantoprazolum | Tabletka dojelitowa | 20 mg | 14 tabl. w blisterach 7 tabl. w portfeliku 14 tabl. w portfeliku 7 tabl. w blisterze | OTC OTC OTC OTC | 05909990687985 05909990687992 05909990688005 05909990687978 | Takeda GmbH | Takeda GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|---------------|--|--|--|----------------------------|--|--------------------------|
| 508 | Copalia | Amlodipinum + Valsartanum | Tabletki powlekane | 5 mg + 80 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990049387 05909990049394 05909990049400 05909990049424 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farma S.p.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farmaceutica S.A Novartis Pharma GmbH | IT ES ES DE |
| 509 | Copalia | Amlodipinum + Valsartanum | Tabletki powlekane | 5 mg + 160 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990049431 05909990049448 05909990049455 05909990049462 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farma S.p.A. Novartis Pharma GmbH | ES ES IT DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|-----------------------|-------------------------|--|--|--|----------------------------|--|----------------------|
| 510 | Copalia | Amlodipinum + Valsartanum | Tabletki powlekane | 10 mg + 160 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990049479 05909990049486 05909990049493 05909990049509 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farma S.p.A. | ES ES DE IT |
| 511 | Copalia HCT | Amlodipini besilas + Valsartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 5 mg + 160 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farma S.p.A. Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A. | IT ES DE ES |
| 512 | Copalia HCT | Amlodipini besilas + Valsartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 5 mg + 160 mg + 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farma S.p.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farmaceutica, S.A. | DE IT ES ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|-----------------------|--------------------------|---|--|------------|----------------------------|--|----------------------|
| 513 | Copalia HCT | Amlodipini besilas + Valsartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 10 mg + 160 mg + 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farma S.p.A. Novartis Farmacéutica, S.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH | IT ES ES DE |
| 514 | Copalia HCT | Amlodipini besilas + Valsartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 10 mg + 160 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farmacéutica, S.A. Novartis Farma S.p.A. Novartis Pharma GmbH | ES ES IT DE |
| 515 | Copalia HCT | Amlodipini besilas + Valsartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 10 mg + 320 mg + 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farma S.p.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farmacéutica, S.A. | DE IT ES ES |
| 516 | Copiktra | Duvelisibum | Kapsulki twarde | 15 mg | 56 kaps. | Rpz | | Secura Bio Limited | Millmount Healthcare Limited | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--------------------------------------|-----------------------|----------------------------|--|----------------------------------|------------|------------------------|---|---------------|
| 517 | Copiktra | Duvelisibum | Kapsułki twarde | 25 mg | 56 kaps. | Rpz | | Secura Bio Limited | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 518 | Corbilta | Levodopum + Carbidopum + Entacaponum | Tabletki powlekane | 50 mg + 12,5 mg + 200 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 130 tabl. 175 tabl. 250 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Pharma Orion Corporation | FI FI |
| 519 | Corbilta | Levodopum + Carbidopum + Entacaponum | Tabletki powlekane | 75 mg + 18,75 mg + 200 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 130 tabl. 175 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Pharma Orion Corporation | FI FI |
| 520 | Corbilta | Levodopum + Carbidopum + Entacaponum | Tabletki powlekane | 100 mg + 25 mg + 200 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 130 tabl. 175 tabl. 250 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Corporation Orion Pharma | FI FI |
| 521 | Corbilta | Levodopum + Carbidopum + Entacaponum | Tabletki powlekane | 125 mg + 31,25 mg + 200 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 130 tabl. 175 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Pharma Orion Corporation | FI FI |
| 522 | Corbilta | Levodopum + Carbidopum + Entacaponum | Tabletki powlekane | 150 mg + 37,5 mg + 200 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 130 tabl. 175 tabl. 250 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Corporation Orion Pharma | FI FI |
| 523 | Corbilta | Levodopum + Carbidopum + Entacaponum | Tabletki powlekane | 175 mg + 43,75 mg + 200 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 130 tabl. 175 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Corporation Orion Pharma | FI FI |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--------------------------------------|---|-------------------------|--|--|----------------------------------|----------------------------|---|----------------------|
| 524 | Corbita | Levodopum + Carbidopum + Entacaponum | Tabletki powlekane | 200 mg + 50 mg + 200 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 130 tabl. 175 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Corporation Orion Pharma | FI FI |
| 525 | Corlontor | Ivabradinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 112 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Les Laboratoires Servier | Servier (Ireland) Industries Ltd. Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. Laboratorios Servier, S.L. Les Laboratoires Servier Industrie (LSI) | IE PL ES FR |
| 526 | Corlontor | Ivabradinum | Tabletki powlekane | 7,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 112 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Les Laboratoires Servier | Servier (Ireland) Industries Ltd. Laboratorios Servier, S.L. Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. Les Laboratoires Servier Industrie (LSI) | IE ES PL FR |
| 527 | Cosentyx | Secukinumabum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 150 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05909991203764 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 528 | Cosentyx | Secukinumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 150 mg/ml | 1 wstrzykiwacz 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml 2 amp.-strzyk. 1 ml 6 wstrzykiwaczy 1 ml 2 wstrzykiwacze 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991203825 05909991203832 | Novartis Europharm Limited | Sandoz GmbH Novartis Pharma GmbH | AT DE |
| 529 | Cosentyx | Secukinumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 300 mg | 1 wstrzykiwacz 3 wstrzykiwacz 1 amp.-strzyk. 3 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 07613421040130 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Sandoz GmbH | DE AT |
| 530 | Cosentyx | Secukinumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce | 75 mg | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 3 amp.-strzyk. 0,5 ml opakowanie zbiorcze | Rpz Rpz | 07613421049416 | Novartis Europharm Limited | Sandoz GmbH Novartis Pharma GmbH | AT DE |
| 531 | Cotellic | Cobimetinibum | Tabletki powlekane | 20 mg | 63 tabl. | Rpz | 05902768001136 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|--|---|---|---|---------------------------------|------------|----------------|---|---|---------------|
| 532 | COVID-19 Vaccine (inactivated, adjuvanted) Valneva | Szczepionka przeciw COVID-19 (rekombinowana, z adiuwantem, adsorbowana) | Zawiesina do wstrzykiwań | 33 j antygenu (AU) inaktywowane go wirusa SARS-CoV-2/0,5 ml (1 dawka) | 10 fiol. 5 ml (10 dawek 0,5 ml) | Rp | | Valneva Austria GmbH | Valneva Sweden AB Valneva Austria GmbH | SE AT |
| 533 | Cresemba | Isavuconazolum | Kapsulki twarde | 100 mg | 14 kaps. | Rp | 07640137532321 | Basilea Pharmaceutica Deutschland GmbH | Almac Pharma Services Ltd. Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE |
| 534 | Cresemba | Isavuconazolum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 200 mg | 1 fiol. 10 ml | Rp | 07640137532352 | Basilea Pharmaceutica Deutschland GmbH | Almac Pharma Services (Ireland) Limited Almac Pharma Services Ltd. | IE GB |
| 535 | CRYSVITA | Burosumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mg | 1 fiol. | Rpz | | Kyowa Kirin Holdings B.V. | allphamed Pharbil Arzneimittel GmbH Piramal Healthcare UK Limited | DE GB |
| 536 | CRYSVITA | Burosumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 20 mg | 1 fiol. | Rpz | | Kyowa Kirin Holdings B.V. | allphamed Pharbil Arzneimittel GmbH Piramal Healthcare UK Limited | DE GB |
| 537 | CRYSVITA | Burosumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 30 mg | 1 fiol. | Rpz | | Kyowa Kirin Holdings B.V. | allphamed Pharbil Arzneimittel GmbH Piramal Healthcare UK Limited | DE GB |
| 538 | Cubicin | Daptomycinum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji | 350 mg | 1 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml | Rp Rp | 05909990627271 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Fareva Mirabel Laboratories Merck Sharp & Dohme - Chibret | FR FR |
| 539 | Cubicin | Daptomycinum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji | 500 mg | 1 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml | Rp Rp | 05909990627288 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Laboratories Merck Sharp & Dohme - Chibret Fareva Mirabel | FR FR |
| 540 | Cufence | Trientinum tetrahydrochloridum | Kapsulki twarde | 200 mg | 1 butelka 100 kapsulek | Rpz | | Univar Solutions BV | Aesica Pharmaceuticals GmbH | DE |
| 541 | Cuprior | Trientinum tetrahydrochloridum | Tabletki powlekane | 150 mg | 72 tabl. 96 tabl. | Rpz Rpz | | Orphalan | Delpharm EVREUX | FR |
| 542 | Cuprymina | Cuprii 64Cu chloridum | Prekursor radiofarmaceutyczny, roztwór | 925 MBq/ml | 1 fiol. 1 - 3 ml | Rpz | | A.C.O.M. -Advanced Center Oncology Macerata -S.R.L. | ACOM S. r.l. (Advanced Center Oncology Macerata) SPARKLE S.r.l. | IT IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|-----------|--|----------------------------------|--|----------------------------------|--|----------------------|
| 543 | Cyanokit | Hydroxocobalaminum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 2,5 g | 2 fiol. + 1 zestaw do infuzji + 2 urządzenie transferowe + 1 krótki cewnik | Rp | 05055956400621 | SERB S.A. | SERB SA SERB Merck Santé S.A.S | BE FR FR |
| 544 | Cyanokit | Hydroxocobalaminum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 5 g | 1 fiol. proszku + 1 urządzenie transferowe + 1 zestaw do infuzji dożylny + 1 krótki cewnik | Rp | 05909990824038 | SERB S.A. | Merck Santé S.A.S SERB SA SERB | FR BE FR |
| 545 | Cymbalta | Duloxetine | Kapsułki dojelitowe, twarde | 30 mg | 7 kaps. 28 tabl. 98 kaps. | Rp Rp Rp | 05909990339204 05909990213573 05909990080274 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 546 | Cymbalta | Duloxetine | Kapsułki dojelitowe, twarde | 60 mg | 28 kaps. 56 kaps. 84 kaps. 98 kaps. 100 kaps. 500 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990213580 05909990339198 05909990213597 05909990213603 0590999020768 0590999020751 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 547 | Cyramza | Ramucirumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 10 mg/ml | 1 fiol. 50 ml 2 fiol. 10 ml 1 fiol. 10 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909991205904 05909991205898 05909991205881 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France Fegersheim Lilly S.A. | FR ES |
| 548 | Cystadane | Betainum anhydricum | Proszek doustny | 1 g | 1 op. 180 g | Rpz | 03663502000441 | Recordati Rare Diseases | Orphan Europe SARL Recordati Rare diseases Orphan Europe SARL Recordati Rare Diseases | FR FR FR FR |
| 549 | Cystadrops | Mercaptamini hydrochloridum | Krople do oczu, roztwór | 3,8 mg/ml | 1 fiol. 5 ml 4 fiol. 5 ml + 4 kroplomierz (4x1) (opakowanie zbiorcze) | Rpz Rpz | 03663502000274 | Recordati Rare Diseases | Recordati Rare diseases Recordati Rare Diseases | FR FR |
| 550 | Cystagon | Mercaptamini bitartras | Kapsułki twarde | 50 mg | 100 kaps. 500 kaps. | Rp Rp | 05909990213665 05909990213672 | Recordati Rare Diseases | Recordati Rare diseases Recordati Rare Diseases | FR FR |
| 551 | Cystagon | Mercaptamini bitartras | Kapsułki twarde | 150 mg | 500 kaps. 100 kaps. | Rp Rp | 05909990213696 05909990213689 | Recordati Rare Diseases | Recordati Rare Diseases Recordati Rare diseases | FR FR |
| 552 | Dacogen | Decitabinum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 50 mg | 1 fiol. 20 ml | Rpz | 05909991023003 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|----------------------------------|-----------------------|---------------|--|--|--|----------------------------|--|--------------------------|
| 553 | Dafiro | Amlodipini besilas + Valsartanum | Tabletki powlekane | 5 mg + 80 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990049264 05909990049271 05909990049288 05909990049295 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farma S.p.A. Novartis Pharma GmbH | ES ES IT DE |
| 554 | Dafiro | Amlodipini besilas + Valsartanum | Tabletki powlekane | 5 mg + 160 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990049301 05909990049318 05909990049325 05909990049332 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farma S.p.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Farmaceutica S.A. | IT DE ES ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|-----------------------|-------------------------|--|--|--|----------------------------|--|--------------------------|
| 555 | Dafiro | Amlodipini besilas + Valsartanum | Tabletki powlekane | 10 mg + 160 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990049349 05909990049356 05909990049363 05909990049370 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farma S.p.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A | IT ES DE ES |
| 556 | Dafiro HCT | Amlodipini besilas + Valsartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 5 mg + 160 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (20 x 14) 280 tabl. (4 x 70) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farma S.p.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A | IT ES DE ES |
| 557 | Dafiro HCT | Amlodipini besilas + Valsartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 5 mg + 160 mg + 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farma S.p.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farmaceutica S.A | IT DE ES ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|-----------------------|--------------------------|---|--|------------|----------------------------|---|----------------------|
| 558 | Dafiro HCT | Amlodipini besilas + Valsartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 10 mg + 160 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farma S.p.A. Novartis Pharma GmbH | ES ES IT DE |
| 559 | Dafiro HCT | Amlodipini besilas + Valsartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 10 mg + 160 mg + 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farma S.p.A. | ES ES DE IT |
| 560 | Dafiro HCT | Amlodipini besilas + Valsartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 10 mg + 320 mg + 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farma S.p.A. Novartis Pharma GmbH | ES ES IT DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|--------|--|--|--|---------------------------|---|----------------|
| 561 | Daptomycin Hospira | Daptomycinum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji | 350 mg | 5 fioł. 1 fioł. | Rp Rp | | Pfizer Europe MA EEIG | Hospira UK Limited Pfizer Service Company BVBA | GB BE |
| 562 | Daptomycin Hospira | Daptomycinum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji | 500 mg | 5 fioł. 1 fioł. | Rp Rp | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA Hospira UK Limited | BE GB |
| 563 | Darunavir Krka | Darunavirum | Tabletki powlekane | 400 mg | 30 tabl. 60 tabl. 180 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991363789 05909991363772 05909991363802 05909991363796 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 564 | Darunavir Krka | Darunavirum | Tabletki powlekane | 600 mg | 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 180 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991363864 05909991363871 05909991363888 05909991363895 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 565 | Darunavir Krka | Darunavirum | Tabletki powlekane | 800 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | 05909991363901 05909991363918 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 566 | Darunavir Mylan | Darunavirum | Tabletki powlekane | 75 mg | 480 tabl. 480 tabl. 480 tabl. (480 x 1) 480 tabl. (480 x 1) 480 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan Germany GmbH Mylan Hungary Kft. | IE DE HU |
| 567 | Darunavir Mylan | Darunavirum | Tabletki powlekane | 150 mg | 240 tabl. 240 tabl. 240 tabl. (240 x 1) 240 tabl. (240 x 1) 60 tabl. 240 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan Germany GmbH | HU IE DE |
| 568 | Darunavir Mylan | Darunavirum | Tabletki powlekane | 300 mg | 120 tabl. 480 tabl. 480 tabl. (480 x 1) 480 tabl. 480 tabl. 120 tabl. 30 tabl. 480 tabl. (480 x 1) 60 tabl. 120 tabl. (120 x 1) | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan Germany GmbH | HU IE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|---------------------|--|---|----------------------------------|----------------------------------|---|--------------------|
| 569 | Darunavir Mylan | Darunavirum | Tabletki powlekane | 400 mg | 30 tabl. 60 tabl. (60 x 1) 100 tabl. 60 tabl. 60 tabl. 30 tabl. 60 tabl. (60 x 1) 60 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan Germany GmbH Mylan Hungary Kft. | IE DE HU |
| 570 | Darunavir Mylan | Darunavirum | Tabletki powlekane | 600 mg | 30 tabl. w blistrze 30 tabl. w blistrze 30 tabl. w butelce 60 tabl. w blistrze 60 tabl. w blistrze 60 tabl. w blistrze perforowanym 60 tabl. w blistrze perforowanym 60 tabl. w butelce 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05902020926832 05902020926849 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. | DE IE HU |
| 571 | Darunavir Mylan | Darunavirum | Tabletki powlekane | 800 mg | 30 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 30 tabl. (30 x 1) 90 tabl. 60 tabl. 30 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05902020926863 05902020926856 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. | DE IE HU |
| 572 | Darzalex | Daratumumabum | Koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji | 20 mg/ml | 1 fioł. 5 ml 1 fioł. 20 ml 5 fioł. 20 ml 6 fioł. 5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991275228 05909991275235 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 573 | Darzalex | Daratumumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 1800 mg (120 mg/ml) | 1 fioł. 15 ml | Rpz | 05413868119596 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 574 | Dasatinib Accord | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 20 mg | 56 tabl. 56 tabl. w blistrze perforowanym 60 tabl. w blistrze perforowanym 60 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmascience International Limited | CY |
| 575 | Dasatinib Accord | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 50 mg | 56 tabl. w blistrze perforowanym 60 tabl. 60 tabl. w blistrze perforowanym 56 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmascience International Limited | CY |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--------------------------|----------------|--------------------------|-------------------------------------|---------------|
| 576 | Dasatinib Accord | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 70 mg | 56 tabl. w blisterze perforowanym 60 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. 60 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991481841 | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmascience International Limited | CY |
| 577 | Dasatinib Accord | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 80 mg | 30 tabl. 56 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. 30 tabl. w blisterze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmascience International Limited | CY |
| 578 | Dasatinib Accord | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 56 tabl. 30 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. w blisterze perforowanym 30 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmascience International Limited | CY |
| 579 | Dasatinib Accord | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 140 mg | 30 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. w blisterze perforowanym 30 tabl. 56 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmascience International Limited | CY |
| 580 | Dasatinib Accordpharma | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 20 mg | 60 tabl. 56 tabl. 60 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. w blisterze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmascience International Limited | CY |
| 581 | Dasatinib Accordpharma | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 50 mg | 60 tabl. 60 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmascience International Limited | CY |
| 582 | Dasatinib Accordpharma | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 70 mg | 56 tabl. 60 tabl. 56 tabl. w blisterze perforowanym 60 tabl. w blisterze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmascience International Limited | CY |
| 583 | Dasatinib Accordpharma | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 80 mg | 30 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. w blisterze perforowanym 30 tabl. 56 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmascience International Limited | CY |
| 584 | Dasatinib Accordpharma | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 56 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. 30 tabl. w blisterze perforowanym 30 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmascience International Limited | CY |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|------------------------|-----------|---|--|--|--|---|----------------|
| 585 | Dasatinib Accordpharma | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 140 mg | 56 tabl. 30 tabl. w blistrze perforowanym 30 tabl. 56 tabl. w blistrze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmascience International Limited | CY |
| 586 | Dasselta | Desloratadinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 7 tabl. 10 tabl. 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 250 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991032791 05909991032807 05909991032821 05909991032838 05909991032845 05909991032852 05909991032869 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 587 | DaTSCAN | Ioflupanum (123 I) | Roztwór do wstrzykiwań | 74 MBq/ml | 1 fioł. 5 ml 1 fioł. 2,5 ml | Rpz Rpz | 05909991077426 05909991077419 | GE Healthcare B.V. | GE Healthcare B.V. | NL |
| 588 | Daurismo | Glasdegibum | Tabletki powlekane | 25 mg | 60 tabl. w blistrze 60 tabl. w butelce | Rpz Rpz | 05415062357385 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 589 | Daurismo | Glasdegibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 30 tabl. w blistrze 30 tabl. w butelce | Rpz Rpz | 05415062357378 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 590 | Daxas | Roflumilastum | Tabletki | 250 mcg | 28 tabl. | Rp | 05000456056717 | AstraZeneca AB | Corden Pharma GmbH Takeda GmbH | DE DE |
| 591 | Daxas | Roflumilastum | Tabletki powlekane | 500 mcg | 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990781607 05909990781638 05909990781645 | AstraZeneca AB | Takeda GmbH Corden Pharma GmbH | DE DE |
| 592 | Dectova | Zanamivirum | Roztwór do infuzji | 10 mg/ml | 1 fioł. 20 ml | Rp | 05909991404390 | GlaxoSmithKline Trading Services Limited | Glaxo Operations UK Ltd GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | GB IT |
| 593 | Deferasirox Accord | Deferasiroxum | Tabletki powlekane | 90 mg | 28 tabl. 90 tabl. 56 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Laboratori Fundació Dau Pharmadox Healthcare Ltd. | PL ES MT |
| 594 | Deferasirox Accord | Deferasiroxum | Tabletki powlekane | 180 mg | 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Laboratori Fundació Dau Pharmadox Healthcare Ltd. | PL ES MT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|--|--------------------------|---|--|----------------|----------------------------|---|----------------------|
| 595 | Deferasirox Accord | Deferasiroxum | Tabletki powlekane | 360 mg | 90 tabl. 30 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 300 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Laboratori Fundació Dau Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Pharmadox Healthcare Ltd. | ES PL MT |
| 596 | Deferasirox Mylan | Deferasiroxum | Tabletki powlekane | 90 mg | 30 tabl. 90 tabl. 30 tabl. (1 x 30) 90 tabl. 300 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. Generics [UK] Limited | DE IE HU GB |
| 597 | Deferasirox Mylan | Deferasiroxum | Tabletki powlekane | 180 mg | 30 tabl. 300 tabl. 90 tabl. 30 tabl. (1 x 30) 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Generics [UK] Limited McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH | GB IE HU DE |
| 598 | Deferasirox Mylan | Deferasiroxum | Tabletki powlekane | 360 mg | 300 tabl. 90 tabl. 300 tabl. 30 tabl. 30 tabl. (1 x 30) 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Generics [UK] Limited Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories | GB HU DE IE |
| 599 | Deferiprone Lipomed | Deferipronum | Tabletka powlekana | 500 mg | 100 tabl. | Rpz | | Lipomed GmbH | Lipomed GmbH | DE |
| 600 | Defitelio | Defibrotidum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 80 mg/ml | 10 fioł. 2,5 ml | Rpz | 00368727105935 | Gentium S.r.l. | Gentium S.r.l. | IT |
| 601 | Delstrigo | Doravirinum + Lamivudinum + Tenofovirum disoproxilum | Tabletki powlekane | 100 mg + 300 mg + 245 mg | 30 tabl. 90 tabl. (op. zbiorcze) | Rpz Rpz | 00191778021578 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 602 | Deltyba | Delamanidum | Tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej | 25 mg | 48 tabl. | Rpz | | Otsuka Novel Products GmbH | R-Pharm Germany GmbH Otsuka Novel Products GmbH | DE DE |
| 603 | Deltyba | Delamanidum | Tabletki powlekane | 50 mg | 48 tabl. | Rpz | | Otsuka Novel Products GmbH | Otsuka Novel Products GmbH AndersonBrecon (UK) Limited R-Pharm Germany GmbH | DE GB DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|---------------------|----------------------------|--|--|----------------|--|------------|----------------------------------|----------------------------|---|----------------------------------|
| 604 | Dengvaxia | Czterowalentna szczepionka przeciw gorączce denga (żywa, atenuowana) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. 0,5 ml | Rp | 05909991393892 | Sanofi Pasteur | Sanofi Pasteur NVL Sanofi Pasteur | FR FR |
| | | | | | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. 0,5 ml + 2 igły | Rp | 05909991393908 | | | |
| | | | | | 5 fiol. proszku (po 5 dawek) + 5 fiol. rozp. 2,5 ml | Rp | 05909991393939 | | | |
| | | | | | 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. rozp. 0,5 ml | Rp | 05909991393915 | | | |
| | | | | | 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. rozp. 0,5 ml + 20 igieł | Rp | 05909991393922 | | | |
| 605 | Descovy | Emtricitabinum + Tenofovirum disoproxilum | Tabletki powlekane | 200 mg + 10 mg | 30 tabl. | Rpz | 05391507141958 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| | | | | | 90 tabl. (3 x 30) | Rpz | | | | |
| | | | | | 60 tabl. (2 x 30) | Rpz | | | | |
| 606 | Descovy | Emtricitabinum + Tenofovirum disoproxilum | Tabletki powlekane | 200 mg + 25 mg | 30 tabl. | Rpz | 05391507141965 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| | | | | | 90 tabl. (3 x 30) | Rpz | | | | |
| | | | | | 60 tabl. (2 x 30) | Rpz | | | | |
| 607 | Desloratadine Actavis | Desloratadinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 7 tabl. | Rp | 05909990944637 05909990944644 | Actavis Group PTC ehf. | Actavis Ltd. Actavis Ltd. Manufacturing Packaging Farmaca (MPF) B.V. Manufacturing Packaging Farmaca (MPF) B.V. Balkanpharma-Dupnitsa AD | MT MT NL |
| | | | | | 10 tabl. | Rp | | | | |
| | | | | | 14 tabl. | Rp | 05909990944651 | | | |
| | | | | | 20 tabl. | Rp | | | | |
| | | | | | 21 tabl. | Rp | | | | |
| | | | | | 30 tabl. | Rp | | | | |
| | | | | | 30 tabl. w butelce | Rp | | | | |
| | | | | | 50 tabl. | Rp | | | | |
| | | | | | 90 tabl. | Rp | | | | |
| | | | | | 100 tabl. | Rp | | | | |
| 100 tabl. w butelce | Rp | | | | | | | | | |
| 608 | Desloratadine ratiopharm | Desloratadinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 7 tabl. | OTC | 05909990931002 | ratiopharm GmbH | Merckle GmbH Teva Czech Industries s.r.o. Teva UK Ltd. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva Operations Polska Sp. z o.o. Pharmachemie B.V. | DE CZ GB HU PL NL |
| | | | | | 10 tabl. | OTC | 05909990931019 | | | |
| | | | | | 14 tabl. | OTC | 05909990931026 | | | |
| | | | | | 15 tabl. | OTC | 05909990931033 | | | |
| | | | | | 20 tabl. | OTC | 05909990931040 | | | |
| | | | | | 30 tabl. | OTC | 05909990931057 | | | |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|------------|--|--|--|--------------------------|---|----------------------|
| 609 | Desloratadine Teva | Desloratadinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 7 tabl. 10 tabl. 14 tabl. 20 tabl. 21 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 40 tabl. 50 tabl. w blisterze 50 tabl. w blisterze perforowanym 60 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 105 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991239107 | Teva B.V. | Pharmachemie B.V. Teva UK Ltd. Teva Pharmaceutical Works Limited by Shares Merckle GmbH | NL GB HU DE |
| 610 | Dexdor | Dexmedetomidinum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 100 mcg/ml | 5 amp. 2 ml 5 fioł. 2 ml 25 amp. 2 ml 4 fioł. 4 ml 4 fioł. 10 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990904532 05909991078669 05909990904549 05909990904563 05909990904587 | Orion Corporation | Orion Corporation | FI |
| 611 | Dexmedetomidine Accord | Dexmedetomidinum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 100 mcg/ml | 1 fioł. 2 ml 4 fioł. 2 ml 5 fioł. 2 ml 25 fioł. 2 ml 1 fioł. 4 ml 4 fioł. 4 ml 5 fioł. 4 ml 1 fioł. 10 ml 4 fioł. 10 ml 5 fioł. 10 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565765814 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. Laboratori Fundació Dau Accord Healthcare Limited | PL NL ES GB |
| 612 | Diacomit | Stiripentolum | Kapsułki twarde | 100 mg | 100 kaps. | Rp | 05909991477301 | Biocodex | Biocodex | FR |
| 613 | Diacomit | Stiripentolum | Kapsułki twarde | 250 mg | 30 kaps. 60 kaps. 90 kaps. | Rp Rp Rp | 05909990017201 05909990017232 05909990017249 | Biocodex | Biocodex | FR |
| 614 | Diacomit | Stiripentolum | Kapsułki twarde | 500 mg | 30 kaps. 60 kaps. 90 kaps. | Rp Rp Rp | 05909990017256 05909990017263 05909990017270 | Biocodex | Biocodex | FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|-------------------------------|-----------------------------|---|----------|---|--|--|---------------------------------------|--|----------------|
| 615 | Diacomit | Stiripentolum | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 250 mg | 30 sas. 60 sas. 90 sas. | Rp Rp Rp | 05909990017287 05909990017294 05909990017300 | Biocodex | Biocodex | FR |
| 616 | Diacomit | Stiripentolum | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 500 mg | 30 sas. 60 sas. 90 sas. | Rp Rp Rp | 05909990017324 05909990017331 05909990017348 | Biocodex | Biocodex | FR |
| 617 | Difclir | Fidaxomicinum | Granulat do sporządzania zawiesiny doustnej | 40 mg/ml | 1 butelka | Rp | | Tillotts Pharma GmbH | Almac Pharma Services Limited Tillotts Pharma GmbH | GB DE |
| 618 | Difclir | Fidaxomicinum | Tabletki powlekane | 200 mg | 20 tabl. w blistrze 100 tabl. w blistrach | Rp Rp | 07640129622146 05909990935697 | Tillotts Pharma GmbH | Tillotts Pharma GmbH Astellas Pharma Europe B.V. | DE NL |
| 619 | Dimethyl fumarate Mylan | Dimethylis fumaras | Kapsułki dojelitowe, twarde | 120 mg | 14 kaps. w blistrze 14 kaps. w blistrze perforowanym 14 kaps. w butelce 60 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Mylan Ireland Limited | Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Limited (t.a. Gerard Laboratories) | HU DE IE |
| 620 | Dimethyl fumarate Mylan | Dimethylis fumaras | Kapsułki dojelitowe, twarde | 240 mg | 56 kaps. w blistrze 56 kaps. w blistrze perforowanym 56 kaps. w butelce 168 kaps. w blistrze 168 kaps. w blistrze perforowanym 168 kaps. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Mylan Ireland Limited | McDermott Laboratories Limited (t.a. Gerard Laboratories) Mylan Germany GmbH Mylan Hungary Kft. | IE DE HU |
| 621 | Dimethyl fumarate Neuraxpharm | Dimethylis fumaras | Kapsułki dojelitowe, twarde | 120 mg | 14 kaps. 56 kaps. | Rpz Rpz | 05909991483746 | Laboratorios Lesvi, S.L. | Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A. Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A. Oddział Produkcyjny w Nowej Dębce | PL PL |
| 622 | Dimethyl fumarate Neuraxpharm | Dimethylis fumaras | Kapsułki dojelitowe, twarde | 240 mg | 14 kaps. 56 kaps. 168 kaps. | Rpz Rpz Rpz | 05909991483753 | Laboratorios Lesvi, S.L. | Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A. Oddział Produkcyjny w Nowej Dębce Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A. | PL PL |
| 623 | Dimethyl fumarate Polpharma | Dimethylis fumaras | Kapsułki dojelitowe, twarde | 120 mg | 14 kaps. 56 kaps. | Rpz Rpz | | Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A. | Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A. Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A. Oddział Produkcyjny w Nowej Dębce | PL PL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|-----------------------------|-----------------------------|--|-------------|---|---------------------------------|--|---------------------------------------|--|----------------------|
| 624 | Dimethyl fumarate Polpharma | Dimethylis fumaras | Kapsułki dojelitowe, twarde | 240 mg | 56 kaps. 168 kaps. | Rpz Rpz | | Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A. | Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A. Oddział Produkcyjny w Nowej Dębie Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA S.A. | PL PL |
| 625 | Dimethyl fumarate Teva | Dimethylis fumaras | Kapsułki dojelitowe, twarde | 120 mg | 14 kaps. 14 kaps. x 1 1 but. 100 kaps. | Rpz Rpz Rpz | 05909991499228 05909991499211 05909991499204 | TEVA GmbH | Teva Operations Poland Sp. z o.o. PLIVA Hrvatska d.o.o. (PLIVA Croatia Ltd.) Merckle GmbH Balkanpharma | PL HR DE BG |
| 626 | Dimethyl fumarate Teva | Dimethylis fumaras | Kapsułki dojelitowe, twarde | 240 mg | 56 kaps. 56 kaps. x 1 196 kaps. 1 but. 100 kaps. 1 but. 168 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991499242 05909991499266 05909991499273 05909991499235 05909991499259 | TEVA GmbH | Merckle GmbH Balkanpharma PLIVA Hrvatska d.o.o. (PLIVA Croatia Ltd.) Teva Operations Poland Sp. z o.o. | DE BG HR PL |
| 627 | Docetaxel Accord | Docetaxelum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 20 mg/ml | 1 fiol. 1 ml | Rpz | 05909990994557 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | GB PL |
| 628 | Docetaxel Accord | Docetaxelum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 80 mg/4 ml | 1 fiol. 4 ml | Rpz | 05909990994564 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Ltd. | PL GB |
| 629 | Docetaxel Accord | Docetaxelum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 160 mg/8 ml | 1 fiol. 8 ml | Rpz | 05909990994601 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | GB PL |
| 630 | Docetaxel Kabi | Docetaxelum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 20 mg/ml | 1 fiol. 1 ml | Rpz | 05909991030001 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Oncology Plc. Fresenius Kabi Deutschland GmbH | GB DE |
| 631 | Docetaxel Kabi | Docetaxelum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 80 mg/4 ml | 1 fiol. 4 ml | Rpz | 05909990994328 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Deutschland GmbH Fresenius Kabi Oncology Plc. | DE GB |
| 632 | Docetaxel Kabi | Docetaxelum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 120 mg/6 ml | 1 fiol. 6 ml | Rpz | 05909990994342 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Deutschland GmbH Fresenius Kabi Oncology Plc. | DE GB |
| 633 | Docetaxel Kabi | Docetaxelum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 160 mg/8 ml | 1 fiol. 8 ml | Rpz | 05909990994359 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Deutschland GmbH Fresenius Kabi Oncology Plc. | DE GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-------------------------------------|--|------------------|---|----------------------------------|--|------------------------------------|---|----------------|
| 634 | Docetaxel Kabi | Docetaxelum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 180 mg/9 ml | 1 fioł. 9 ml | Rpz | 05909990994366 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Deutschland GmbH Fresenius Kabi Oncology Plc. | DE GB |
| 635 | Doptelet | Avatrombopag maleate | Tabletki powlekane | 20 mg | 10 tabl. 15 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 07350031443110 07350031443127 07350031443134 | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | Cilatus Manufacturing Services Limited Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | IE SE |
| 636 | Dovato | Dolutegravirum + Lamivudinum | Tabletki powlekane | 50 mg + 300 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | 05909991404345 05909991404352 | ViiV Healthcare BV | Glaxo Wellcome, S.A. | ES |
| 637 | Dovprela | Pretomanidum | Tabletka | 200 mg | 14 tabl. 14 tabl. (1 x 14) 26 tabl. 182 tabl. 182 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05901797711139 | Mylan IRE Healthcare Ltd. | Generics Ltd. Mylan Hungary Kft. Mylan UK Healthcare Ltd | GB HU GB |
| 638 | Drovelis | Drospirenonum + Estetrolum | Tabletki powlekane | 3 mg + 14,2 mg | 28 tabl. 84 tabl. 168 tabl. 364 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05997001371442 05997001371596 05997001371602 05997001371619 | Gedeon Richter Plc. | Mithra Pharmaceuticals CDMO S.A. Gedeon Richter Plc. Haupt Pharma Muenster GmbH | BE HU DE |
| 639 | Duaklir Genuair | Acidinium + Formoteroli fumaras | Proszek do inhalacji | 340 mcg + 12 mcg | 1 inhalator 30 dawek 1 inhalator 60 dawek 3 inhalatory 60 dawek | Rp Rp Rp | | Covis Pharma Europe B.V. | Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A. | ES |
| 640 | Duavive | Estrogeni coniuncti + Bazedoxifenum | Tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu | 0,45 mg + 20 mg | 28 tabl. | Rp | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Ireland Pharmaceuticals | IE |
| 641 | Dukoral | Szczepionka przeciw cholerze | Zawiesina i granulát musujący do sporządzania zawiesiny doustnej | | 1 butelka 3 ml zawiesiny + 1 sasz. 5,36 g granulatu 2 butelki 3 ml zawiesiny + 2 sasz. 5,36 g granulatu 20 butelek 3 ml zawiesiny + 20 sasz. 5,36 g granulatu | Rp Rp Rp | 05909990678433 07350099220067 05909990678457 | Valneva Sweden AB | Valneva Sweden AB Valneva Sweden AB | SE SE |
| 642 | Duloxetine Lilly | Duloxetinum | Kapsułki dojelitowe, twarde | 30 mg | 98 kaps. 28 kaps. 7 kaps. | Rp Rp Rp | 05909991219239 05909991219222 05909991219215 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 643 | Duloxetine Lilly | Duloxetinum | Kapsułki dojelitowe, twarde | 60 mg | 28 kaps. 56 kaps. 84 kaps. 98 kaps. 100 kaps. 500 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991219246 05909991219253 05909991219260 05909991219277 05909991219284 05909991219291 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-----------------------------|-----------------------------------|---------------------|----------------|----------------|---------------------------|--|----------------------|
| 644 | Duloxetine Mylan | Duloxetine | Kapsułki dojelitowe, twarde | 30 mg | 98 tabl. (2 x 49) | Rp | 05901797710071 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan B.V. Mylan Germany GmbH Mylan Hungary Kft. McDermott Laboratories Limited T/A Gerard Laboratories T/A Mylan Dublin | NL DE HU IE |
| | | | | 28 kaps. w blisterze perforowanym | Rp | 05902020926603 | | | | |
| | | | | 7 kaps. w blisterze perforowanym | Rp | 05902020926566 | | | | |
| | | | | 7 kaps. w blisterze perforowanym | Rp | | | | | |
| | | | | 98 kaps. | Rp | | | | | |
| | | | | 98 kaps. (2 x 49) | Rp | 05901797710651 | | | | |
| | | | | 30 kaps. w blisterze perforowanym | Rp | 05902020926610 | | | | |
| | | | | 30 kaps. w blisterze perforowanym | Rp | 05902020926627 | | | | |
| | | | | 98 kaps. | Rp | 05902020926580 | | | | |
| | | | | 100 kaps. | Rp | 05902020926634 | | | | |
| | | | | 28 kaps. w blisterze perforowanym | Rp | 05902020926573 | | | | |
| | | | | 28 kaps. w blisterze perforowanym | Rp | | | | | |
| | | | | 250 kaps. | Rp | 05902020926641 | | | | |
| | | | | 500 kaps. | Rp | 05902020926658 | | | | |
| | | | | 14 kaps. | Rp | | | | | |
| | | | | 7 kaps. w blisterze perforowanym | Rp | | | | | |
| | | | | 30 kaps. w blisterze perforowanym | Rp | | | | | |
| | | | | 7 kaps. w blisterze perforowanym | Rp | | | | | |
| | | | | 14 kaps. | Rp | | | | | |
| | | | | 14 kaps. | Rp | | | | | |
| | | | | 98 kaps. (2 x 49) | Rp | | | | | |
| | | | | 98 kaps. | Rp | | | | | |
| | | | | 7 kaps. w blisterze perforowanym | Rp | | | | | |
| | | | | 7 kaps. w blisterze perforowanym | Rp | 05902020926597 | | | | |
| | | | | 28 kaps. w blisterze perforowanym | Rp | 05902020926818 | | | | |
| | | | | 49 kaps. | Rp | | | | | |
| | | | | 28 kaps. w blisterze perforowanym | Rp | | | | | |
| | | | | 28 kaps. w blisterze perforowanym | Rp | 05901797710644 | | | | |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|-----------------------------|--------------------------------|--|--|--|---------------------------|--|----------------|
| 647 | Duloxetine Zentiva | Duloxetine | Kapsułki dojelitowe, twarde | 60 mg | 28 kaps. 28 kaps. 56 kaps. 56 kaps. 84 kaps. 84 kaps. 98 kaps. 98 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991231064 05909991231071 05909991231071 05909991231088 05909991231095 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva S.A | RO |
| 648 | DuoPlavin | Clopidogrelum + Acidum acetylsalicylicum | Tabletki powlekane | 75 mg + 75 mg | 30 tabl. (30 x 1) 50 tabl. (50 x 1) 90 tabl. (90 x 1) 100 tabl. (100 x 1) 28 tabl. 14 tabl. 30 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990778669 05909990778676 05909990778690 05909990778706 05909990778645 05909990778607 05909990778652 05909990778683 | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi Winthrop Industrie | FR |
| 649 | DuoPlavin | Clopidogrelum + Acidum acetylsalicylicum | Tabletki powlekane | 75 mg + 100 mg | 50 tabl. (50 x 1) 84 tabl. 28 tabl. 14 tabl. 100 tabl. (100 x 1) 90 tabl. (90 x 1) 30 tabl. (30 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990778775 05909990778751 05909990778744 05909990778737 05909990778799 05909990778782 05909990778768 | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi Winthrop Industrie | FR |
| 650 | DuoResp Spiromax | Budesonidum + Formoteroli fumaras dihydricus | Proszek do inhalacji | (160 mcg + 4,5 mcg)/dawkę inh. | 1 inhalator 120 dawek 2 inhalatory 120 dawek 3 inhalatory 120 dawek | Rp Rp Rp | 05909991136932 05909991136949 05909991136956 | Teva Pharma B.V. | Teva Operations Polska Sp. z o.o. Norton (Waterford) Limited T/A Teva Pharmaceuticals Ireland Teva Pharmaceutical Europe B.V. | PL IE NL |
| 651 | DuoResp Spiromax | Budesonidum + Formoteroli fumaras dihydricus | Proszek do inhalacji | (320 mcg + 9 mcg)/dawkę inh. | 1 inhalator 60 dawek 2 inhalatory 60 dawek 3 inhalatory 60 dawek | Rp Rp Rp | 05909991136963 05909991136970 05909991136987 | Teva Pharma B.V. | Teva Operations Polska Sp. z o.o. Norton (Waterford) Limited T/A Teva Pharmaceuticals Ireland Teva Pharmaceutical Europe B.V. | PL IE NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|--------------------|--|--|--|----------------------------|---|----------------------------|
| 652 | DuoTrav | Travoprostum + Timololum | Krople do oczu, roztwór | (40 mcg + 5 mg)/ml | 6 butelek 2,5 ml 3 butelki 2,5 ml 6 butelek 2,5 ml 1 butelka 2,5 ml 3 butelki 2,5 ml 1 butelka 2,5 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990586172 | Novartis Europharm Limited | s.a. Alcon-Couvreur N.V. Novartis Pharma GmbH Novartis Pharmaceutica S.A. SIEGFRIED EI Masnou, S.A. Alcon Cusi S.A. | BE DE ES ES ES |
| 653 | Dupixent | Dupilumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 100 mg (150 mg/ml) | 2 amp.-strzyk. 0,67 ml 6 amp.-strzyk. 0,67 ml | Rpz Rpz | 05909991494681 05909991494674 | Sanofi Winthrop Industrie | Genzyme Ireland Limited Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Sanofi Winthrop Industrie | IE DE FR |
| 654 | Dupixent | Dupilumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 200 mg (175 mg/ml) | 1 amp.-strzyk. 1,14 ml 2 amp.-strzyk. 1,14 ml 6 amp.-strzyk. 1,14 ml | Rpz Rpz Rpz | | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Sanofi Winthrop Industrie Genzyme Ireland Limited | DE FR IE |
| 655 | Dupixent | Dupilumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 300 mg (150 mg/ml) | 1 amp.-strzyk. 2 ml 1 amp.-strzyk. 2 ml z osłonką na igłę 2 amp.-strzyk. 2 ml 2 amp.-strzyk. 2 ml z osłonką na igłę 3 amp.-strzyk. 2 ml 3 amp.-strzyk. 2 ml z osłonką na igłę 6 amp.-strzyk. 2 ml 6 amp.-strzyk. 2 ml z osłonką na igłę | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991341381 05909991341428 05909991341398 05909991341435 05909991341404 05909991341442 05909991341411 05909991341459 | Sanofi Winthrop Industrie | Genzyme Ireland Limited Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Sanofi Winthrop Industrie | IE DE FR |
| 656 | Dupixent | Dupilumabum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 200 mg (175 mg/ml) | 1 wstrzykiwacz 1,14 ml 2 wstrzykiwacze 1,14 ml 6 wstrzykiwaczy 1,14 ml 1 wstrzykiwacz 1,14 ml 2 wstrzykiwacze 1,14 ml 6 wstrzykiwaczy 1,14 ml (opakowanie zbiorcze) | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991404772 05909991404789 05909991404802 05909991490577 05909991490591 05909991490584 | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Genzyme Ireland Limited Sanofi Winthrop Industrie | DE IE FR |
| 657 | Dupixent | Dupilumabum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 300 mg (150 mg/ml) | 1 wstrzykiwacz 2 ml 2 wstrzykiwacze 2 ml 6 wstrzykiwaczy 2 ml 1 wstrzykiwacz 2 ml 2 wstrzykiwacze 2 ml 6 wstrzykiwaczy 2 ml (opakowanie zbiorcze) | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991423360 05909991423377 05909991423391 05909991490621 05909991490614 05909991490607 | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi Winthrop Industrie Genzyme Ireland Limited Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | FR IE DE |
| 658 | Dynastat | Parecoxibum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 40 mg | 10 fioł. 5 ml | Rp | 05909990006441 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|------------------------------|---|--|--|------------------------|---|---------------|
| 659 | Dynastat | Parecoxibum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 40 mg | 1 fiol. 40 mg proszku + 1 amp. 2 ml rozp. 3 fiol. 40 mg proszku + 3 amp. 2 ml rozp. 5 fiol. 40 mg proszku + 5 amp. 2 ml rozp. | Rp Rp Rp | 05909990006458 05909990006465 05909990006472 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV | BE |
| 660 | Dziveo | Sufentanili citras | Tabletka podjęzykowa | 30 mcg | 5 tabl. 10 tabl. | Rpz Rpz | | Laboratoire Aguetant | Propak Health Limited Laboratoire Aguetant | IE FR |
| 661 | Ebilfumin | Oseltamivirum | Kapsułki twarde | 30 mg | 10 kaps. w blisterze 10 kaps. w pojemniku | Rp Rp | 05909991185657 | Actavis Group PTC ehf. | Balkanpharma-Dupnitsa AD | BG |
| 662 | Ebilfumin | Oseltamivirum | Kapsułki twarde | 45 mg | 10 kaps. w blisterze 10 kaps. w pojemniku | Rp Rp | 05909991185664 | Actavis Group PTC ehf. | Balkanpharma-Dupnitsa AD | BG |
| 663 | Ebilfumin | Oseltamivirum | Kapsułki twarde | 75 mg | 10 kaps. w blisterze 10 kaps. w pojemniku | Rp Rp | 05909991185671 | Actavis Group PTC ehf. | Balkanpharma-Dupnitsa AD | BG |
| 664 | Ebixa | Memantinum | Roztwór doustny | 5 mg/dawkę | 10 butelek po 50 g 1 butelka 50 g 1 butelka 100 g | Rpz Rpz Rpz | 05909990005727 05909991005917 05909991005924 | H. Lundbeck A/S | H. Lundbeck A/S | DK |
| 665 | Ebixa | Memantinum | Tabletki powlekane | 5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg | 1 zestaw 1 zestaw | Rpz Rpz | | H. Lundbeck A/S | H. Lundbeck A/S | DK |
| 666 | Ebixa | Memantinum | Tabletki powlekane | 10 mg | 980 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 28 tabl. 100 tabl. 14 tabl. 70 tabl. 84 tabl. 98 tabl. 56 x 1 tabl. 98 x 1 tabl. 30 tabl. 112 tabl. 49 x 1 tabl. 100 x 1 tabl. 1000 tabl. (20 x 50) 42 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990991723 05909991005825 05909991005818 05909990005758 05909990005734 05909990005765 05909990005772 05909990005789 05909990005796 | H. Lundbeck A/S | H. Lundbeck A/S | DK |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-------------------------------|---|----------------|--|--|--|------------------------|---|----------------|
| 670 | Ebymect | Dapagliflozinum + Metforminum | Tabletki powlekane | 5 mg + 1000 mg | 28 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 60 tabl. (60 x 1) 14 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB AstraZeneca GmbH | SE DE |
| 671 | Ecalta | Anidulafunginum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. 30 ml | Rpz | 05909990725991 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV | BE |
| 672 | Ecansya | Capecitabinum | Tabletki powlekane | 150 mg | 30 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 60 tabl. 120 tabl. 120 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991011031 05909991011062 05909991011079 05909991011048 05909991011086 05909991011055 | Krka, d.d., Novo mesto | Pharmacare Premium Ltd. Krka, d.d., Novo mesto Accord Healthcare Ltd. | MT SI GB |
| 673 | Ecansya | Capecitabinum | Tabletki powlekane | 300 mg | 30 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 60 tabl. 120 tabl. 120 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991011093 05909991011130 05909991011109 05909991011147 05909991011123 05909991011154 | Krka, d.d., Novo mesto | Accord Healthcare Ltd. Pharmacare Premium Ltd. Krka, d.d., Novo mesto | GB MT SI |
| 674 | Ecansya | Capecitabinum | Tabletki powlekane | 500 mg | 60 tabl. 120 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 120 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991011208 05909991011239 05909991011161 05909991011178 05909991011185 05909991011192 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto Pharmacare Premium Ltd. Accord Healthcare Ltd. | SI MT GB |
| 675 | Edarbi | Azilsartanum medoxomilum | Tabletki | 20 mg | 30 tabl. 90 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 98 tabl. 56 tabl. 28 tabl. 14 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Takeda Pharma A/S | Takeda Ireland Limited | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|--|----------------------------------|---|----------------------|
| 676 | Edarbi | Azilsartanum medoxomilum | Tabletki | 40 mg | 14 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 56 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 30 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Takeda Pharma A/S | Takeda Ireland Limited | IE |
| 677 | Edarbi | Azilsartanum medoxomilum | Tabletki | 80 mg | 28 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 14 tabl. 30 tabl. 90 tabl. 14 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Takeda Pharma A/S | Takeda Ireland Limited | IE |
| 678 | Edistride | Dapagliflozinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 90 tabl. (90 x 1) 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | AstraZeneca AB | Bristol-Myers Squibb S.r.l. AstraZeneca AB AstraZeneca UK Limited AstraZeneca GmbH | IT SE GB DE |
| 679 | Edistride | Dapagliflozinum | Tabletki powlekane | 10 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 98 tabl. 90 tabl. (90 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp | | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB AstraZeneca UK Limited AstraZeneca GmbH Bristol-Myers Squibb S.r.l. | SE GB DE IT |
| 680 | Eduurant | Rilpivirinum | Tabletki powlekane | 25 mg | 30 tabl. | Rpz | 05909990916375 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Cilag S.p.A | IT |
| 681 | Efavirenz Teva | Efavirenzum | Tabletki powlekane | 600 mg | 30 tabl. 30 tabl. 90 tabl. 90 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990921201 05909990921256 05909990921249 05909990921263 05909991083366 | Teva B.V. | PLIVA Hrvatska d.o.o. (Pliva Croatia Ltd.) | HR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|--|---|------------------------|--------------------------|--|--|----------------------------------|---------------------------|---|----------------|
| 682 | Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka | Efavirenzum + Emtricitabinum + Tenofovirum disoproxilum | Tabletki powlekane | 600 mg + 200 mg + 245 mg | 30 tabl. 90 tabl. (3 x 30) | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 683 | Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan | Efavirenzum + Emtricitabinum + Tenofovirum disoproxilum | Tabletki powlekane | 600 mg + 200 mg + 245 mg | 30 tabl. 90 tabl. (3 x 30) | Rpz Rpz | 05901797710521 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Limited T/A Gerard Laboratories T/A Mylan Dublin Mylan Hungary Kft. | DE IE HU |
| 684 | Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva | Efavirenzum + Emtricitabinum + Tenofovirum disoproxilum | Tabletki powlekane | 600 mg + 200 mg + 245 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | 05909991341510 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva S.A. Pharmadox Healthcare Ltd. | RO MT |
| 685 | Effentora | Fentanylum | Tabletki podpoliczkowe | 100 mcg | 4 tabl. 28 tabl. | Rpw Rpw | 05909990643004 05909990643011 | Teva B.V. | Merckle GmbH Teva Pharmaceutical Europe B.V. | DE NL |
| 686 | Effentora | Fentanylum | Tabletki podpoliczkowe | 200 mcg | 4 tabl. 28 tabl. | Rpw Rpw | 05909990643028 05909990643035 | Teva B.V. | Teva Pharmaceutical Europe B.V. Merckle GmbH | NL DE |
| 687 | Effentora | Fentanylum | Tabletki podpoliczkowe | 400 mcg | 4 tabl. 28 tabl. | Rpw Rpw | 05909990643042 05909990643059 | Teva B.V. | Teva Pharmaceutical Europe B.V. Merckle GmbH | NL DE |
| 688 | Effentora | Fentanylum | Tabletki podpoliczkowe | 600 mcg | 4 tabl. 28 tabl. | Rpw Rpw | 05909990643066 05909990643073 | Teva B.V. | Merckle GmbH Teva Pharmaceutical Europe B.V. | DE NL |
| 689 | Effentora | Fentanylum | Tabletki podpoliczkowe | 800 mcg | 4 tabl. 28 tabl. | Rpw Rpw | 05909990643080 05909990643097 | Teva B.V. | Teva Pharmaceutical Europe B.V. Merckle GmbH | NL DE |
| 690 | Effcib | Sitagliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 50 mg + 850 mg | 14 tabl. 28 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 112 tabl. 168 tabl. 168 tabl. (2 x 84) 180 tabl. 196 tabl. 196 tabl. (2 x 98) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. Merck Sharp & Dohme Ltd. | NL GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|--|-----------------|--|--|--|--------------------------|--|---------------|
| 691 | Efficib | Sitagliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 50 mg + 1000 mg | 14 tabl. 28 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 112 tabl. 168 tabl. 168 tabl. (2 x 84) 180 tabl. 196 tabl. 196 tabl. (2 x 98) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. Merck Sharp & Dohme Ltd. | NL GB |
| 692 | Efient | Prasugrelum | Tabletki powlekane | 5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 30 tabl. w blisterze 30 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. w blisterze perforowanym 98 tabl. w blisterze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990686599 05909990686605 03665140000326 05909990893607 05909990686629 05909990686636 05909990686643 05909990686650 05909990686667 | Substipharm | Lilly S.A. Daiichi Sankyo Europe GmbH | ES DE |
| 693 | Efient | Prasugrelum | Tabletki powlekane | 10 mg | 14 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 30 tabl. w blisterze 30 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990686674 03665140000340 05909990686681 03665140000333 05909990893676 05909990686698 05909990686704 05909990686735 05909990686742 05909990686759 | Substipharm | Lilly S.A. Daiichi Sankyo Europe GmbH | ES DE |
| 694 | Efmody | Hydrocortisonum | Kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde | 5 mg | 50 kaps. | Rpz | | Diurnal Europe B.V. | Wasdell Europe Limited Delpharm Lille SAS | IE FR |
| 695 | Efmody | Hydrocortisonum | Kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde | 10 mg | 50 kaps. | Rpz | | Diurnal Europe B.V. | Delpharm Lille SAS Wasdell Europe Limited | FR IE |
| 696 | Efmody | Hydrocortisonum | Kapsułki o zmodyfikowanym uwalnianiu, twarde | 20 mg | 50 kaps. | Rpz | | Diurnal Europe B.V. | Wasdell Europe Limited Delpharm Lille SAS | IE FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|--|---------------------------------------|--|--|--|--|---|----------------|
| 697 | Eklira Genuair | Acidinium bromide | Proszek do inhalacji | 322 mcg | 1 inhalator 60 dawek 1 inhalator 30 dawek 3 inhalatory 60 dawek | Rp Rp Rp | 05909991001506 05909991001490 05909991001551 | Covis Pharma Europe B.V. | Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A. | ES |
| 698 | Eladynos | Abaloparatidum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 2 mg/ml | 1 wstrzykiwacz 1,5 ml (30 dawek) | Rp | | Radius Health (Ireland) Ltd. | Cilatus Manufacturing Services Ltd | IE |
| 699 | Elapraxe | Idursulfasum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 2 mg/ml | 1 fiol. 3 ml 4 fiol. 3 ml 10 fiol. 3 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990053742 05909990053759 05909990053766 | Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch | Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch Shire Pharmaceuticals Ireland Limited | IE IE |
| 700 | Elebrato Ellipta | Fluticasoni furoas + Umeclidinium + Vilanterolum | Proszek do inhalacji, podzielony | (92 mcg + 55 mcg + 22 mcg)/dawkę inh. | 1 inhalator 14 dawek 1 inhalator 30 dawek 3 inhalatory 30 dawek | Rp Rp Rp | 05909991350659 05909991350666 05909991350673 | GlaxoSmithKline Trading Services Limited | Glaxo Wellcome Production Glaxo Operations Ltd. | FR GB |
| 701 | Eliquis | Apixabanum | Tabletki powlekane | 2,5 mg | 10 tabl. 20 tabl. 60 tabl. w blistrze perforowanym 60 tabl. w blistrze 100 tabl. 168 tabl. 200 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990861033 05909990861040 05909990861071 05909990861057 05909990861064 05909991019365 05909991185756 | Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG | Bristol-Myers Squibb S.r.l. Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | IT IE DE |
| 702 | Eliquis | Apixabanum | Tabletki powlekane | 5 mg | 14 tabl. 20 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 100 tabl. (100 x 1) 168 tabl. 200 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991019372 05909991019389 05909991185749 05909991019396 05909991019402 05909991019433 05909991019440 05909991019457 | Bristol-Myers Squibb/Pfizer EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing Bristol-Myers Squibb S.r.l. | DE IE IT |
| 703 | ellaOne | Ulipristalum | Tabletka | 30 mg | 1 tabl. 1 tabl. | Rp Rp | 05909990693894 | Laboratoire HRA Pharma | Delpharm Lille S.A.S. Cenexi Laboratorios León Farma S.A | FR FR ES |
| 704 | ellaOne | Ulipristalum | Tabletka powlekana | 30 mg | 1 tabl. | Rp | 03663555001105 | Laboratoire HRA Pharma | Cenexi Delpharm Lille S.A.S. Laboratorios León Farma S.A | FR FR ES |
| 705 | Elmiron | pentozanu wielosiarczan sodowy | Kapsułki twarde | 100 mg | 90 kaps. w blistrze 300 kaps. 90 kaps. w butelce | Rp Rp Rp | 04260078520176 | bene Arzneimittel GmbH | bene Arzneimittel GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|----------------|--|----------------------|--|------------------------------------|---|---------------|
| 706 | Elocta | Efmoroctocogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 IU | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozpuszczalnika 3 ml + 1 zestaw do sporządzania i podania | Rpz | 05909991246457 | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | SE |
| 707 | Elocta | Efmoroctocogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 IU | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 3 ml rozpuszczalnika + 1 zestaw do sporządzania i podania | Rpz | 05909991246464 | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | SE |
| 708 | Elocta | Efmoroctocogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 750 IU | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 3 ml rozpuszczalnika + 1 zestaw do sporządzania i podania | Rpz | 05909991246471 | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | SE |
| 709 | Elocta | Efmoroctocogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 IU | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 3 ml rozpuszczalnika + 1 zestaw do sporządzania i podania | Rpz | 05909991246488 | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | SE |
| 710 | Elocta | Efmoroctocogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1500 IU | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 3 ml rozpuszczalnika + 1 zestaw do sporządzania i podania | Rpz | 05909991246495 | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | SE |
| 711 | Elocta | Efmoroctocogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2000 IU | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 3 ml rozpuszczalnika + 1 zestaw do sporządzania i podania | Rpz | 05909991246501 | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | SE |
| 712 | Elocta | Efmoroctocogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3000 IU | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 3 ml rozpuszczalnika + 1 zestaw do sporządzania i podania | Rpz | 05909991246518 | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | SE |
| 713 | ELOCTA | Efmoroctocogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 4000 IU | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 3 ml rozpuszczalnika + 1 zestaw do sporządzania i podania | Rpz | | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) | SE |
| 714 | Elonva | Corifollitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 100 mcg | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz | 05909997077482 | N.V. Organon | N.V. Organon N.V. Organon | NL NL |
| 715 | Elonva | Corifollitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 150 mcg | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz | 05909997077499 | N.V. Organon | N.V. Organon N.V. Organon | NL NL |
| 716 | ELZONRIS | Tagraxofuspum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 1 mg/ml | 1 fiol. | Rpz | | Stemline Therapeutics B.V. | MIAS Pharma Limited Stemline Therapeutics B.V. | IE NL |
| 717 | Emadine | Emedastinum | Krople do oczu, roztwór | 0,5 mg/ml | 30 poj. 0,35 ml 60 poj. 0,35 ml 1 poj. 5 ml 1 poj. 10 ml | Rp Rp Rp Rp | 05909990002030 05909990002047 05909990491711 05909990491728 | Immedica Pharma AB | Alcon Cusi S.A. s.a. Alcon-Couvreur N.V. | ES BE |
| 718 | Emend | Aprepitantum | Kapsułki twarde | 125 mg + 80 mg | 1 kaps. + 2 kaps. 80 mg | Rp | 05909990007387 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 719 | Emend | Aprepitantum | Kapsułki twarde | 80 mg | 2 kaps. 5 kaps. 1 kaps. | Rp Rp Rp | 05909990007349 05909990007356 05909990007332 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|--------|--|--|--|----------------------------------|--|----------------|
| 720 | Emend | Aprepitantum | Kapsułki twarde | 125 mg | 1 kaps. 5 kaps. | Rp Rp | 05909990007363 05909990007370 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 721 | Emend | Aprepitantum | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 125 mg | 1 sasz. | Rp | 05901549325034 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 722 | Emgality | Galcanezumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 120 mg | 1 wstrzykiwacz 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml 2 wstrzykiwacze 1 ml 3 amp.-strzyk. 1 ml 3 wstrzykiwacze 1 ml 2 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 08594012697621 | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. | IT |
| 723 | Empliciti | Elotuzumabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 300 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 08027950032181 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Bristol-Myers Squibb S.r.l. Swords Laboratories t/a Bristol-Myers Squibb Cruiserath Biologics CATALENT ANAGNI S.R.L. | IT IE IT |
| 724 | Empliciti | Elotuzumabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 400 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 08027950032198 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Swords Laboratories t/a Bristol-Myers Squibb Cruiserath Biologics Bristol-Myers Squibb S.r.l. CATALENT ANAGNI S.R.L. | IE IT IT |
| 725 | Emselex | Darifenacinum | Tabletki o przedłużonym działaniu | 7,5 mg | 7 tabl. 7 tabl. 14 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 49 tabl. 49 tabl. 56 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 98 tabl. 140 tabl. (14 x 10) 140 tabl. (10 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990010585 05909990010592 05909990010608 05909990010639 05909990010646 05909990010653 | Merus Labs Luxco II S.a R.L. | Merus Labs Netherlands B.V. Norgine B.V. | NL NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|--|---|-----------------------------------|-----------------|---|--|--|---------------------------------|---|--------------------------|
| 726 | Emselex | Darifenacinum | Tabletki o przedłużonym działaniu | 15 mg | 7 tabl. 7 tabl. 14 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 49 tabl. 49 tabl. 56 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 98 tabl. 140 tabl. (14 x 10) 140 tabl. (14 x 10) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990010660 05909990010677 05909990010684 05909990010691 05909990010707 05909990010721 | Merus Labs Luxco II S.a R.L. | Norgine B.V. Merus Labs Netherlands B.V. | NL NL |
| 727 | Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka | Emtricitabinum + Tenofovirum disoproxilum | Tabletki powlekane | 200 mg + 245 mg | 28 tabl. 30 tabl. 84 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991305796 05909991305802 05909991305819 05909991305826 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 728 | Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka d.d. | Emtricitabinum + Tenofovirum disoproxilum | Tabletka powlekana | 200 mg + 245 mg | 28 tabl. 30 tabl. 84 tabl. 90 tabl. (3 x 30) | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 729 | Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Mylan | Emtricitabinum + Tenofovirum disoproxilum | Tabletki powlekane | 200 mg + 245 mg | 30 tabl. w blistrze 30 tabl. w blistrze 30 tabl. w blistrze perforowanym 30 tabl. w blistrze perforowanym 30 tabl. w butelce 90 tabl. w blistrze perforowanym 90 tabl. w blistrze perforowanym 90 tabl. w butelce 100 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05902020926795 05901797711122 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. McDermott Laboratories Limited T/A Gerard Laboratories T/A Mylan Dublin Medis International a.s. Mylan Germany GmbH | HU IE CZ DE |
| 730 | Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva | Emtricitabinum + Tenofovirum disoproxilum | Tabletki powlekane | 200 mg + 245 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | 05909991308520 05909991308537 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva S.A. | RO |
| 731 | Emtriva | Emtricitabinum | Kapsułki twarde | 200 mg | 30 kaps. w butelce 30 kaps. w blistrze | Rpz Rpz | 05909990009602 05909990009640 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 732 | Emtriva | Emtricitabinum | Roztwór doustny | 10 mg/ml | 1 butelka 170 ml | Rpz | 05909990009657 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|---|----------------------------|--|--------------------------|--|----------------------------|---|----------------|
| 733 | Enbrel | Etanerceptum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 25 mg | 4 fiol. + 8 gazików | Rpz | 05909990777969 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV Wyeth Pharmaceuticals | BE GB |
| 734 | Enbrel | Etanerceptum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 25 mg | 4 fiol. + 4 amp.-strzyk. + 4 igły + 4 nasadki na fiolkę + 8 gazików 24 fiol. + 24 amp.-strzyk. + 24 igły + 24 nasadki na fiolkę + 48 gazików 8 fiol. + 8 amp.-strzyk. + 8 igieł + 8 nasadek na fiolkę + 16 gazików | Rpz Rpz Rpz | 05909990777938 05909990777952 05909990777945 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV Wyeth Pharmaceuticals | BE GB |
| 735 | Enbrel | Etanerceptum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań do stosowania u dzieci | 10 mg | 4 fiol. + 4 amp.-strzyk. | Rpz | 05909990880881 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Pharmaceuticals Pfizer Manufacturing Belgium NV | GB BE |
| 736 | Enbrel | Etanerceptum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 25 mg | 4 amp.-strzyk. 0,5 ml + 4 gaziki 8 amp.-strzyk. 0,5 ml + 8 gazików 12 amp.-strzyk. + 12 gazików 24 amp.-strzyk. 0,5 ml + 24 gaziki | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990618217 05909990618224 05909990618231 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV Wyeth Pharmaceuticals | BE GB |
| 737 | Enbrel | Etanerceptum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 50 mg | 2 amp.-strzyk. 1 ml + 2 gaziki 4 amp.-strzyk. 1 ml + 4 gaziki 12 amp.-strzyk. 1 ml + 12 gazików | Rpz Rpz Rpz | 05909990618248 05909990618255 05909990618262 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Pharmaceuticals Pfizer Manufacturing Belgium NV | GB BE |
| 738 | Enbrel | Etanerceptum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 25 mg | 4 wstrzykiwacze 1 ml + 4 gaziki 8 wstrzykiwacze 1 ml + 8 gazików 24 wstrzykiwacze 1 ml + 24 gaziki | Rpz Rpz Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Pharmaceuticals Pfizer Manufacturing Belgium NV | GB BE |
| 739 | Enbrel | Etanerceptum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 50 mg | 2 wstrzykiwacze 1 ml + 2 gaziki 4 wstrzykiwacze 1 ml + 4 gaziki 12 wstrzykiwacze 1 ml + 12 gazików | Rpz Rpz Rpz | 05909990712748 05909990712755 05909990712762 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV Wyeth Pharmaceuticals | BE GB |
| 740 | EndolucinBeta | Lutetii chloridum [177Lu] | Prekursor radiofarmaceutyku, roztwór | 40 GBq/ml | 1 fiol. 10 ml 1 fiol. 2 ml | Rpz Rpz | 03837000166088 03837000166071 | ITM Medical Isotopes GmbH | ITM Medical Isotopes GmbH | DE |
| 741 | Energair Breezhaler | Indakaterol + Glikopironium bromek + Mometazonu furoinian | Proszek do inhalacji w kapsułce twardej | 114 mcg + 46 mcg + 136 mcg | 150 kaps. + 15 inhalatorów 30 kaps. (30 x 1) 30 kaps. (30 x 1) 90 kaps. (90 x 1) | Rp Rp Rp Rp | 07613421044596 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. | ES DE ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|----------|--|---------------------------------|--|----------------------------|---|----------------------------|
| 742 | Enhertu | Trastuzumab deruxtecan | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. | Rpz | 04260161043629 | Daiichi Sankyo Europe GmbH | Daiichi Sankyo Europe GmbH | DE |
| 743 | Enjaymo | Sutimlimabum | Roztwór do infuzji | 50 mg/ml | 1 fiol. 22 ml 6 fiol. 22 ml | Rpz Rpz | 05909991507268 05909991507251 | Genzyme Europe B.V. | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 744 | Enspryng | Satralizumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 120 mg | 1 amp.-strzyk. | Rpz | 07613326032322 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 745 | Entacapone Orion | Entacaponeum | Tabletki powlekane | 200 mg | 30 tabl. 60 tabl. 100 tabl. 175 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990917846 05909990917853 05909990917860 05909990917877 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Pharma Orion Corporation | FI FI |
| 746 | Entacapone Teva | Entacaponeum | Tabletki powlekane | 200 mg | 100 tabl. 175 tabl. 60 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990833153 05909990833160 05909990833146 05909990833139 | Teva B.V. | Teva UK Ltd. Teva Czech Industries s.r.o. Teva Operations Polska Sp. z o.o. Pharmachemie B.V. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company | GB CZ PL NL HU |
| 747 | Entecavir Accord | Entecavirum monohydricum | Tabletki powlekane | 0,5 mg | 30 tabl. w butelce 30 tabl. w blistrze perforowanym 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05055565742532 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Pharmadox Healthcare, Ltd. | PL MT GB |
| 748 | Entecavir Accord | Entecavirum monohydricum | Tabletki powlekane | 1 mg | 30 tabl. w butelce 90 tabl. 30 tabl. w blistrze perforowanym | Rpz Rpz Rpz | 5055565742549 | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmadox Healthcare, Ltd. Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska | MT GB PL |
| 749 | Entecavir Mylan | Entecavirum | Tabletki powlekane | 0,5 mg | 90 tabl. 30 tabl. (1 x 30) 30 tabl. 90 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05902020926979 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories Mylan Germany GmbH Mylan Hungary Kft. | IE DE HU |
| 750 | Entecavir Mylan | Entecavirum | Tabletki powlekane | 1 mg | 30 tabl. 90 tabl. 90 tabl. 30 tabl. (1 x 30) 30 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05902020926986 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories Mylan Germany GmbH | HU IE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|----------------|--|--|--|----------------------------|--|--------------------|
| 751 | Entresto | Sacubitrilum + Valsartanum | Tabletki powlekane | 24 mg + 26 mg | 14 tabl. 20 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991267827 05909991267834 05909991245443 05909991267841 | Novartis Europharm Limited | LEK farmacevtska družba d. d., Poslovna enota PROIZVODNJA LENDAVA Novartis Farma S.p.A. Novartis Pharma GmbH | SI IT DE |
| 752 | Entresto | Sacubitrilum + Valsartanum | Tabletki powlekane | 49 mg + 51 mg | 14 tabl. 20 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 168 tabl. 168 tabl. 196 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991267858 05909991267865 05909991245450 05909991245467 05909991245474 05909991267872 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH LEK farmacevtska družba d. d., Poslovna enota PROIZVODNJA LENDAVA Novartis Farma S.p.A. | DE SI IT |
| 753 | Entresto | Sacubitrilum + Valsartanum | Tabletki powlekane | 97 mg + 103 mg | 14 tabl. 20 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 168 tabl. 168 tabl. 196 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991267889 05909991267896 05909991245481 05909991245498 05909991245504 05909991267902 | Novartis Europharm Limited | LEK farmacevtska družba d. d., Poslovna enota PROIZVODNJA LENDAVA Novartis Farma S.p.A. Novartis Pharma GmbH | SI IT DE |
| 754 | Entyvio | Vedolizumabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 300 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05909991138202 | Takeda Pharma A/S | Takeda Austria GmbH Delpharm Novara S.r.l. | AT IT |
| 755 | Entyvio | Vedolizumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 108 mg | 1 amp.-strzyk. 0,68 ml 2 amp.-strzyk. 0,68 ml 6 amp.-strzyk. 0,68 ml 1 wstrzykiwacz 0,68 ml 2 wstrzykiwacze 0,68 ml 6 wstrzykiwaczy 0,68 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 07038319122864 07038319122857 | Takeda Pharma A/S | Delpharm Novara S.r.l. Takeda Austria GmbH | IT AT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|---------|---|--|--|----------------------------|---|----------------|
| 756 | Enurev Breezhaler | Glycopyrronii bromidum | Proszek do inhalacji w kapsułce twardej | 44 mcg | 12 kaps. 150 kaps. 96 kaps. 30 kaps. 10 kaps. 6 kaps. 90 kaps. 150 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 757 | Envarsus | Tacrolimusum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 0,75 mg | 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991192709 05909991192716 05909991192723 | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Chiesi Farmaceutici S.p.A. Rottendorf Pharma GmbH Chiesi Pharmaceuticals GmbH | IT DE AT |
| 758 | Envarsus | Tacrolimusum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 1 mg | 90 tabl. 30 tabl. 60 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991192754 05909991192730 05909991192747 | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Chiesi Farmaceutici S.p.A. Rottendorf Pharma GmbH Chiesi Pharmaceuticals GmbH | IT DE AT |
| 759 | Envarsus | Tacrolimusum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 4 mg | 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991192761 05909991192778 05909991192785 | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Chiesi Pharmaceuticals GmbH Rottendorf Pharma GmbH Chiesi Farmaceutici S.p.A. | AT DE IT |
| 760 | Enyglid | Repaglinidum | Tabletki | 0,5 mg | 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 120 tabl. 180 tabl. 270 tabl. 360 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990738083 05909990738090 05909990738106 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto Krka-Farma d.o.o. TAD Pharma GmbH | SI HR DE |
| 761 | Enyglid | Repaglinidum | Tabletki | 1 mg | 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 120 tabl. 180 tabl. 270 tabl. 360 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990738144 05909990738151 05909990738168 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH Krka-Farma d.o.o. | SI DE HR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|------------------------------|------------------------|---------------------|--|--|--|--------------------------------|--|----------------|
| 762 | Enyglid | Repaglinidum | Tabletki | 2 mg | 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 120 tabl. 180 tabl. 270 tabl. 360 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990738175 05909990738182 05909990738199 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto Krka-Farma d.o.o. | DE SI HR |
| 763 | Epclusa | Sofosbuvirum + Velpatasvirum | Tabletki powlekane | 200 mg + 50 mg | 28 tabl. | Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 764 | Epclusa | Sofosbuvirum + Velpatasvirum | Tabletki powlekane | 400 mg + 100 mg | 28 tabl. | Rpz | 05391507142108 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 765 | Epidyolex | Cannabidiolum | Roztwór doustny | 100 mg/ml | 1 butelka 100 ml + 2 strzykawki 1 ml + 2 strzykawki 5 ml | Rpz | 05055813900103 | GW Pharma (International) B.V. | GW Pharma (International) B.V. | NL |
| 766 | Epivir | Lamivudinum | Roztwór doustny | 10 mg/ml | 1 butelka | Rpz | | ViiV Healthcare BV | Aspen Bad Oldesloe GmbH ViiV Healthcare Trading Services UK Limited | DE IE |
| 767 | Epivir | Lamivudinum | Tabletki powlekane | 150 mg | 60 tabl. w butelce 60 tabl. w blistrze | Rpz Rpz | 05909990001637 | ViiV Healthcare BV | Glaxo Operations UK Limited (trading as Glaxo Wellcome Operations) GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. | GB PL |
| 768 | Epivir | Lamivudinum | Tabletki powlekane | 300 mg | 30 tabl. w butelce 30 tabl. w blistrze | Rpz Rpz | 05909990001644 05909990001651 | ViiV Healthcare BV | Glaxo Operations UK Limited (trading as Glaxo Wellcome Operations) GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. | GB PL |
| 769 | Epoetin alfa Hexal | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 20 000 j.m./0,5 ml | 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 4 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990737758 05909990737741 | Hexal AG | Sandoz GmbH | AT |
| 770 | Epoetin alfa Hexal | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 30 000 j.m./0,75 ml | 1 amp.-strzyk. 0,75 ml 4 amp.-strzyk. 0,75 ml 6 amp.-strzyk. 0,75 ml 1 amp.-strzyk. 0,75 ml 6 amp.-strzyk. 0,75 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990737765 05909990737772 | Hexal AG | Sandoz GmbH | AT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|------------------------|------------------|---|---------------------------------|--------------------------------------|------------------------|-------------|---------------|
| 771 | Epoetin alfa Hexal | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 40 000 j.m./ml | 6 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990737796 05909990737789 | Hexal AG | Sandoz GmbH | AT |
| 772 | Epoetin alfa Hexal | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 1000 j.m./0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990072569 05909990072576 | Hexal AG | Sandoz GmbH | AT |
| 773 | Epoetin alfa Hexal | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 2000 j.m./ml | 6 amp.-strzyk. 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990072590 05909990072583 | Hexal AG | Sandoz GmbH | AT |
| 774 | Epoetin alfa Hexal | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 3000 j.m./0,3 ml | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml 1 amp.-strzyk. 0,3 ml 6 amp.-strzyk. 0,3 ml 6 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990072606 05909990072620 | Hexal AG | Sandoz GmbH | AT |
| 775 | Epoetin alfa Hexal | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 4000 j.m./0,4 ml | 1 amp.-strzyk. 0,4 ml 1 amp.-strzyk. 0,4 ml 6 amp.-strzyk. 0,4 ml 6 amp.-strzyk. 0,4 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990072637 05909990072644 | Hexal AG | Sandoz GmbH | AT |
| 776 | Epoetin alfa Hexal | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 5000 j.m./0,5 ml | 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990072651 05909990072668 | Hexal AG | Sandoz GmbH | AT |
| 777 | Epoetin alfa Hexal | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 6000 j.m./0,6 ml | 1 amp.-strzyk. 0,6 ml 6 amp.-strzyk. 0,6 ml 1 amp.-strzyk. 0,6 ml 6 amp.-strzyk. 0,6 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990072675 05909990072682 | Hexal AG | Sandoz GmbH | AT |
| 778 | Epoetin alfa Hexal | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 7000 j.m./0,7 ml | 1 amp.-strzyk. 0,7 ml 6 amp.-strzyk. 0,7 ml 6 amp.-strzyk. 0,7 ml 1 amp.-strzyk. 0,7 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990744640 05909990744657 | Hexal AG | Sandoz GmbH | AT |
| 779 | Epoetin alfa Hexal | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 8000 j.m./0,8 ml | 6 amp.-strzyk. 0,8 ml 1 amp.-strzyk. 0,8 ml 1 amp.-strzyk. 0,8 ml 6 amp.-strzyk. 0,8 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990072705 05909990072699 | Hexal AG | Sandoz GmbH | AT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|------------------------|------------------|---|--------------------------|----------------------------------|------------------------|-----------------------------------|---------------|
| 780 | Epoetin alfa Hexal | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 9000 j.m./0,9 ml | 6 amp.-strzyk. 0,9 ml 6 amp.-strzyk. 0,9 ml 1 amp.-strzyk. 0,9 ml 1 amp.-strzyk. 0,9 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990744671 05909990744664 | Hexal AG | Sandoz GmbH | AT |
| 781 | Epoetin alfa Hexal | Epoetinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 10000 j.m./ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990072781 05909990072798 | Hexal AG | Sandoz GmbH | AT |
| 782 | Eporatio | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 1000 j.m./0,5 ml | 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z zest. zabezp. 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z bezpieczną igłą 6 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990823086 05909990823079 | ratiopharm GmbH | Teva Biotech GmbH Merckle GmbH | DE DE |
| 783 | Eporatio | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 2000 j.m./0,5 ml | 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z zest. zabezp. 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z bezpieczną igłą 6 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990823109 05909990823093 | ratiopharm GmbH | Merckle GmbH Teva Biotech GmbH | DE DE |
| 784 | Eporatio | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 3000 j.m./0,5 ml | 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z bezpieczną igłą 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z zest. zabezp. | Rpz Rpz Rpz | 05909990823130 05909990823147 | ratiopharm GmbH | Teva Biotech GmbH Merckle GmbH | DE DE |
| 785 | Eporatio | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 4000 j.m./0,5 ml | 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z zest. zabezp. 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z bezpieczną igłą | Rpz Rpz Rpz | 05909990823161 05909990823154 | ratiopharm GmbH | Merckle GmbH Teva Biotech GmbH | DE DE |
| 786 | Eporatio | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 5000 j.m./0,5 ml | 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z bezpieczną igłą 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z zest. zabezp. 6 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990823185 05909990823178 | ratiopharm GmbH | Teva Biotech GmbH Merckle GmbH | DE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|------------------------|---------------|---|---|--|------------------------|-----------------------------------|---------------|
| 787 | Eporatio | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 10000 j.m./ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml z bezpieczną igłą 6 amp.-strzyk. 1 ml z bezpieczną igłą 4 amp.-strzyk. 1 ml z bezpieczną igłą 6 amp.-strzyk. 1 ml z zest. zabezp. 6 amp.-strzyk. 1 ml z zest. zabezp. 4 amp.-strzyk. 1 ml z zest. zabezp. 4 amp.-strzyk. 1 ml z zest. zabezp. 1 amp.-strzyk. 1 ml z zest. zabezp. 1 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990823253 05909990823246 05909990823239 05909990823222 05909990823208 05909990823192 | ratiopharm GmbH | Teva Biotech GmbH Merckle GmbH | DE DE |
| 788 | Eporatio | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 20000 j.m./ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml z bezpieczną igłą 4 amp.-strzyk. 1 ml z bezpieczną igłą 1 amp.-strzyk. 1 ml z zestawem zabezpieczającym 4 amp.-strzyk. 1 ml z zestawem zabezpieczającym 6 amp.-strzyk. 1 ml z zestawem zabezpieczającym 6 amp.-strzyk. 1 ml z zestawem zabezpieczającym 1 amp.-strzyk. 1 ml z zestawem zabezpieczającym 4 amp.-strzyk. 1 ml z zestawem zabezpieczającym 6 amp.-strzyk. 1 ml z zestawem zabezpieczającym | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990823284 05909990823260 05909990823345 05909990823307 05909990823277 05909990823291 | ratiopharm GmbH | Teva Biotech GmbH Merckle GmbH | DE DE |
| 789 | Eporatio | Epoetinum theta | Roztwór do wstrzykiwań | 30000 j.m./ml | 6 amp.-strzyk. 1 ml z bezpieczną igłą 6 amp.-strzyk. 1 ml z zestawem zabezpieczającym 6 amp.-strzyk. 1 ml z zestawem zabezpieczającym 4 amp.-strzyk. 1 ml z zestawem zabezpieczającym 4 amp.-strzyk. 1 ml z zestawem zabezpieczającym 1 amp.-strzyk. 1 ml z zestawem zabezpieczającym 1 amp.-strzyk. 1 ml z zestawem zabezpieczającym 4 amp.-strzyk. 1 ml z bezpieczną igłą 1 amp.-strzyk. 1 ml z bezpieczną igłą | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990823437 05909990823420 05909990823406 05909990823390 05909990823383 05909990823376 | ratiopharm GmbH | Teva Biotech GmbH Merckle GmbH | DE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|------------|--|--|----------------------------------|---|---|----------------|
| 790 | Eptifibatide Accord | Eptifibatidum | Roztwór do infuzji | 0,75 mg/ml | 1 fiol. 100 ml | Rpz | 05055565726402 | Accord Healthcare S.L.U. | Wessling Hungary Kornyezetvedelmi Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | HU GB PL |
| 791 | Eptifibatide Accord | Eptifibatidum | Roztwór do wstrzykiwań | 2 mg/ml | 1 fiol. 10 ml | Rpz | 05055565726419 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Wessling Hungary Kornyezetvedelmi | GB PL HU |
| 792 | Erbitux | Cetuximabum | Roztwór do infuzji | 5 mg/ml | 1 fiol. 100 ml 1 fiol. 20 ml | Rpz Rpz | 05909990035946 05909990035922 | Merck Europe B.V. | Merck KGaA | DE |
| 793 | Erelzi | Etanerceptum | Roztwór do wstrzykiwań | 25 mg | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 2 amp.-strzyk. 0,5 ml 4 amp.-strzyk. 0,5 ml 8 amp.-strzyk. 0,5 ml 12 amp.-strzyk. 0,5 ml 24 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 09002260025770 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH Schaffenu | AT |
| 794 | Erelzi | Etanerceptum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 50 mg | 1 amp.-strzyk. 1 ml 2 amp.-strzyk. 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml 12 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 09002260025794 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH Schaffenu | AT |
| 795 | Erelzi | Etanerceptum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 50 mg | 1 wstrzykiwacz 1 ml 2 wstrzykiwacze 1 ml 4 wstrzykiwacze 1 ml 12 wstrzykiwaczy 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 09002260025787 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH Schaffenu | AT |
| 796 | Erivedge | Vismodegibum | Kapsułki twarde | 150 mg | 28 kaps. | Rpz | 05902768001020 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 797 | Erleada | Apalutamidum | Tabletki powlekane | 60 mg | 120 tabl. w blisterze 120 tabl. w butelce 112 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05413868117059 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Cilag S.p.A | IT |
| 798 | Ertapenem SUN | Ertapenemum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 1 g | 1 fiol. proszku 10 fiol. proszku | Rp Rp | 05909991494339 05909991494346 | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. Terapia S.A. | NL RO |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|--|---|---|---------------------------------|--|----------------------------------|---|---------------|
| 814 | Evenity | Romosozumabum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 90 mg/ml | 2 wstrzykiwacze 1,17 ml 6 wstrzykiwaczy 1,17 ml | Rpz Rpz | | UCB Pharma S.A. | Amgen Europe B.V. | NL |
| 815 | Evicel | Fibrinogenum humanum + Trombinum humanum | Roztwór do sporządzania kleju do tkanek | (50-90 mg + 800-1200 j.m.) / ml | 2 fioł. 1 ml 2 fioł. 2 ml 2 fioł. 5 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990782109 05909990782123 05909990782130 | Omrix Biopharmaceuticals N.V. | Omrix Biopharmaceuticals N.V. | BE |
| 816 | Eviplera | Emtricitabinum + Rilpivirinum + Tenofovirum disoproxilum | Tabletka powlekana | 200 mg + 25 mg + 245 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | 05909990932481 05909990932498 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 817 | Evista | Raloxifenum | Tabletki powlekane | 60 mg | 28 tabl. 100 tabl. 14 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990443116 05909990000777 05909990000753 05909990000760 | Substipharma | Inpharmasci Lilly S.A. | FR ES |
| 818 | Evkeeza | Evinacumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 150 mg/ml | 1 fioł. 2,3 ml 1 fioł. 8 ml | Rpz Rpz | | Ultragenyx Germany GmbH | Regeneron Ireland DAC | IE |
| 819 | Evoltra | Clofarabinum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 1 mg/ml | 1 fioł. 20 ml 3 fioł. 20 ml 4 fioł. 20 ml 10 fioł. 20 ml 20 fioł. 20 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990710997 05909990634996 05909990635009 05909990635016 05909990635023 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ltd. Sanofi Winthrop Industrie | GB FR |
| 820 | Evotaz | Atazanavirum + Cobicistatum | Tabletki powlekane | 300 mg + 150 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | 05909991224400 05909991224417 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing Bristol Myers Squibb S.r.l. | IE IT |
| 821 | Evra | Norelgestrominum + Ethinylestradiolum | System transdermalny, plaster | 6 mg + 600 mcg, (203 mcg + 33,9 mcg)/24 h | 3 plastry 9 plastrów 18 plastrów | Rp Rp Rp | 05997001328002 05997001371657 05997001371664 | Gedeon Richter Plc. | Gedeon Richter Plc. Janssen Pharmaceutica N.V. | HU BE |
| 822 | Evrenzo | Roxadustatum | Tabletki powlekane | 20 mg | 12 tabl. | Rp | 05909991458690 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Pharma Europe B.V. | NL |
| 823 | Evrenzo | Roxadustatum | Tabletki powlekane | 50 mg | 12 tabl. | Rp | 05909991458706 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Pharma Europe B.V. | NL |
| 824 | Evrenzo | Roxadustatum | Tabletki powlekane | 70 mg | 12 tabl. | Rp | 05909991458713 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Pharma Europe B.V. | NL |
| 825 | Evrenzo | Roxadustatum | Tabletki powlekane | 100 mg | 12 tabl. | Rp | 05909991458720 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Pharma Europe B.V. | NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|------------------------------|--|-----------------|---|--|--|-----------------------------|--|---------------|
| 826 | Evrenzo | Roxadustatum | Tabletki powlekane | 150 mg | 12 tabl. | Rp | 05909991458737 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Pharma Europe B.V. | NL |
| 827 | Evryssi | Risdiplamum | Proszek do sporządzania roztworu doustnego | 0,75 mg/ml | 1 butelka | Rpz | 07613326029896 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 828 | EVUSHELD | Tixagevimabum + Cilgavimabum | Roztwór do wstrzykiwań | 150 mg + 150 mg | 2 fiol. 1 fiol. z tixagewimabem + 1 fiol. z cilgawimabem | Rp | 05000456074544 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB | SE |
| 829 | Exelon | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 1,5 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990781119 05909990781126 05909990781133 05909990000906 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A. | DE ES |
| 830 | Exelon | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 3 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990781218 05909990781225 05909990781232 05909990000944 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 831 | Exelon | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 4,5 mg | 28 kaps. 250 kaps. 112 kaps. 56 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990781317 05909990000951 05909990781331 05909990781324 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 832 | Exelon | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 6 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990781416 05909990781423 05909990781430 05909990000968 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 833 | Exelon | Rivastigminum | Roztwór doustny | 2 mg/ml | 1 butelka 50 ml 1 butelka 120 ml | Rpz Rpz | 05909990000975 05909990454310 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A. | DE ES |
| 834 | Exelon | Rivastigminum | System transdermalny, plaster | 4,6 mg/24 h | 7 sas. 30 sas. 42 sas. 60 sas. 84 sas. 90 sas. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990066698 05909990066704 05909991138226 05909991138233 05909991138240 05909991138257 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A. | DE ES |
| 835 | Exelon | Rivastigminum | System transdermalny, plaster | 9,5 mg/24 h | 7 sas. 30 sas. 42 sas. 60 sas. 84 sas. 90 sas. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990066759 05909990066766 05909991138264 05909991138271 05909991138288 05909991138295 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-------------------------------|---------------|---|--|--|----------------------------|--|----------------------|
| 836 | Exelon | Rivastigminum | System transdermalny, plaster | 13,3 mg/24 h | 7 sas. 30 sas. 60 sas. 90 sas. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991032593 05909991032609 05909991032630 05909991032647 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 837 | Exforge | Amlodipinum + Valsartanum | Tabletki powlekane | 5 mg + 80 mg | 7 tabl. 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (280 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990047505 05909990036707 05909990036776 05909990036783 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farma S.p.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Farmaceutica S.A. | IT DE ES ES |
| 838 | Exforge | Amlodipinum + Valsartanum | Tabletki powlekane | 5 mg + 160 mg | 7 tabl. 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990047536 05909990036790 05909990036806 05909990036844 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Farma S.p.A. Novartis Farmaceutica S.A. | DE ES IT ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|-----------------------|-----------------------|---|--|--|----------------------------|--|----------------------|
| 839 | Exforge | Amlodipinum + Valsartanum | Tabletki powlekane | 10 mg + 160 mg | 7 tabl. 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990047543 05909990036851 05909990036868 05909990036875 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Farma S.p.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH | ES IT ES DE |
| 840 | Exforge HCT | Amlodipinum + Valsartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 5 mg +160 mg +12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 90 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 98 tabl. 280 tabl. 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (20 x 14) 280 tabl. (280 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990771646 05909990771653 05909990771660 05909990771677 05909990771684 05909990771691 05909990771707 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farma S.p.A. | ES ES DE IT |
| 841 | Exforge HCT | Amlodipinum + Valsartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 5 mg + 160 mg + 25 mg | 28 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 90 tabl. 14 tabl. 56 tabl. 280 tabl. 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (20 x 14) 280 tabl. (4 x 70) 30 tabl. 56 tabl. (56 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990771745 05909990771790 05909990771783 05909990771738 05909990771769 05909990771752 05909990771776 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farma S.p.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | IT ES ES DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|-----------------------|--------------------------|---|--|--|----------------------------|--|----------------------|
| 842 | Exforge HCT | Amlodipinum + Valsartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 10 mg + 160 mg + 25 mg | 280 tabl. (20 x 14) 30 tabl. 28 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. 280 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (4 x 70) 56 tabl. 14 tabl. 90 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990771509 05909990771493 05909990771523 05909990771547 05909990771516 05909990729401 05909990771530 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farma S.p.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farmaceutica, S.A. | IT DE ES ES |
| 843 | Exforge HCT | Amlodipinum + Valsartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 10 mg + 160 mg + 12,5 mg | 28 tabl. 280 tabl. (20 x 14) 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. (280 x 1) 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. 98 tabl. 90 tabl. 56 tabl. 30 tabl. 14 tabl. 56 tabl. (56 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990771837 05909990771875 05909990771868 05909990771851 05909990771844 05909990771806 05909990771882 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farma S.p.A. Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A. | IT ES DE ES |
| 844 | Exforge HCT | Amlodipinum + Valsartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 10 mg + 320 mg + 25 mg | 280 tabl. (4 x 70) 280 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. (98 x 1) 280 tabl. (280 x 1) 280 tabl. (20 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990771554 05909990771561 05909990771578 05909990771585 05909990771608 05909990771639 05909990771592 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farma S.p.A. | ES DE ES IT |
| 845 | Exjade | Deferasiroxum | Granulat | 90 mg | 30 sasz. | Rpz | 05909991354404 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|--------------|--|---|----------------------------------|----------------------------------|---|----------------|
| 846 | Exjade | Deferasiroxum | Granulat | 180 mg | 30 sas. | Rpz | 05909991354411 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 847 | Exjade | Deferasiroxum | Granulat | 360 mg | 30 sas. | Rpz | 05909991354428 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 848 | Exjade | Deferasiroxum | Tabletki powlekane | 90 mg | 30 tabl. 90 tabl. 300 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991281342 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmacéutica, S.A. Sandoz S.R.L. | DE ES RO |
| 849 | Exjade | Deferasiroxum | Tabletki powlekane | 180 mg | 30 tabl. 90 tabl. 300 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991281359 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmacéutica, S.A. Sandoz S.R.L. Novartis Pharma GmbH | ES RO DE |
| 850 | Exjade | Deferasiroxum | Tabletki powlekane | 360 mg | 30 tabl. 90 tabl. 300 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991273965 | Novartis Europharm Limited | Sandoz S.R.L. Novartis Farmacéutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | RO ES DE |
| 851 | Exparel liposomal | Bupivacainum | Dyspersja do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 133 mg/10 ml | 10 fioł. 10 ml 4 fioł. 10 ml | Rpz Rpz | | Pacira Ireland Ltd | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 852 | Exparel liposomal | Bupivacainum | Dyspersja do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 266 mg/20 ml | 10 fioł. 20 ml 4 fioł. 20 ml | Rpz Rpz | | Pacira Ireland Ltd | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 853 | Extavia | Interferonum beta-1b | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 mcg/ml | 5 fioł. proszku + 5 amp.-strzyk. rozp. 14 fioł. proszku + 14 amp.-strzyk. rozp. 14 fioł. proszku + 15 amp.-strzyk. rozp. 15 fioł. proszku + 15 amp.-strzyk. (luer lock) rozp. 42 fioł. proszku + 42 amp.-strzyk. rozp. 42 fioł. proszku + 45 amp.-strzyk. rozp. 45 fioł. proszku + 45 amp.-strzyk. rozp. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990650996 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 854 | Exviera | Dasabuvirum | Tabletki powlekane | 250 mg | 56 tabl. | Rpz | 08054083006499 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | DE |
| 855 | Eylea | Afliberceptum | Roztwór do wstrzykiwań | 40 mg/ml | 1 fioł. 1 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | 03837000137095 03837000137101 | Bayer AG | Bayer AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|-------------|--|--------------------------|--|--------------------------|---|----------------|
| 856 | Fabrazyme | Agalsidasum beta | Proszek do przygotowania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji | 5 mg | 10 fiol. 5 fiol. 1 fiol. | Rpz Rpz Rpz | 05909990013678 05909990013661 05909990013654 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ltd. Genzyme Ireland Ltd. | GB IE |
| 857 | Fabrazyme | Agalsidasum beta | Proszek do przygotowania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji | 35 mg | 1 fiol. 5 fiol. 10 fiol. | Rpz Rpz Rpz | 05909990971213 05909991298548 05909991298555 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ireland Ltd. Genzyme Ltd. | IE GB |
| 858 | Fampridine Accord | Fampridinum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 10 mg | 56 tabl. w blisterach perforowanych 28 tabl. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Laboratori Fundació Dau Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | ES MT PL |
| 859 | Fampyra | Fampridinum | Tabletka o przedłużonym uwalnianiu | 10 mg | 28 tabl. w blisterze 28 tabl. w butelce 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991053529 05909991053499 05909991053536 05909991053505 | Biogen Netherlands B.V. | Biogen (Denmark) Manufacturing ApS Alkermes Pharma Ireland Ltd | DK IE |
| 860 | Fareston | Toremifenum | Tabletki | 60 mg | 100 tabl. 30 tabl. | Rp Rp | 05909991024727 05909991024710 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Corporation Orion Pharma | FI FI |
| 861 | Farydak | Panobinostatam | Kapsułki twarde | 10 mg | 24 kaps. 6 kaps. 12 kaps. | Rpz Rpz Rpz | 05909991231569 05909991231545 05909991231552 | Secura Bio Limited | Novartis Pharma GmbH Siegfried Barbera, S.L. | DE ES |
| 862 | Farydak | Panobinostatam | Kapsułki twarde | 15 mg | 12 kaps. 6 kaps. 24 kaps. | Rpz Rpz Rpz | 05909991231606 05909991231590 05909991231613 | Secura Bio Limited | Novartis Pharma GmbH Siegfried Barbera, S.L. | DE ES |
| 863 | Farydak | Panobinostatam | Kapsułki twarde | 20 mg | 6 kaps. 24 kaps. 12 kaps. | Rpz Rpz Rpz | 05909991231620 05909991231644 05909991231637 | Secura Bio Limited | Novartis Pharma GmbH Siegfried Barbera, S.L. | DE ES |
| 864 | Fasenra | Benralizumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 30 mg/ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml 1 wstrzykiwacz 1 ml | Rpz Rpz | 05000456031516 05000456059213 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB MedImmune, UK Limited MedImmune Pharma B.V. | SE GB NL |
| 865 | Faslodex | Fulvestrantum | Roztwór do wstrzykiwań | 250 mg/5 ml | 1 amp.-strzyk. 5 ml + 1 igła 2 amp.-strzyk. 5 ml + 2 igły | Rp Rp | 05909990002078 05909990768875 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB AstraZeneca UK Ltd. | SE GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|--|-----------|---|--|----------------------------------|---------------------------|---|----------------|
| 866 | Fasturtec | Rasburicasum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 1,5 mg/ml | 1 fiol. 7,5 mg + 1 amp. rozp. 3 fiol. 1,5 mg + 3 amp. rozp. | Rpz Rpz | 05909990943128 05909990943111 | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi S.p.A. | IT |
| 867 | Febuxostat Krka | Febuxostatium | Tabletki powlekane | 80 mg | 28 tabl. 56 tabl. 14 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 03838989705152 03838989705763 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 868 | Febuxostat Krka | Febuxostatium | Tabletki powlekane | 120 mg | 28 tabl. 84 tabl. 56 tabl. 14 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 03838989705145 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 869 | Febuxostat Mylan | Febuxostatium | Tabletki powlekane | 80 mg | 28 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. 42 tabl. 84 tabl. 84 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (1 x 28) 84 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (1 x 28) 14 tabl. 8 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. | DE IE HU |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|---|-----------|--|--|--|----------------------------------|---|----------------|
| 870 | Febuxostat Mylan | Febuxostat | Tabletki powlekane | 120 mg | 84 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (1 x 28) 28 tabl. (1 x 28) 28 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 42 tabl. 84 tabl. 84 tabl. 84 tabl. 28 tabl. 14 tabl. 14 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. | DE IE HU |
| 871 | Fendrix | Szczepionka przeciw wirusowemu zapaleniu wątroby typu B (rDNA) | Zawiesina do wstrzykiwań | | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła 10 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rp Rp Rp | 05909990213740 05909990213702 05909990213757 | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | BE |
| 872 | Feraccru | Ferrum (III) | Kapsułki twarde | 30 mg | 50 kaps. 56 kaps. 14 kaps. 100 kaps. (2x50) kapsulek | Rp Rp Rp Rp | 05012748613003 | Norgine B.V. | Patheon France Piramal Healthcare UK Limited | FR GB |
| 873 | Feriprox | Deferipronum | Roztwór doustny | 100 mg/ml | 1 butelka 500 ml 1 butelka 250 ml | Rpz Rpz | | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Apotex Nederland B.V. Eurofins Proxy Laboratories BV | NL NL |
| 874 | Feriprox | Deferipronum | Tabletki powlekane | 500 mg | 100 tabl. | Rpz | | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Eurofins Proxy Laboratories BV Apotex Nederland B.V. | NL NL |
| 875 | Feriprox | Deferipronum | Tabletki powlekane | 1000 mg | 50 tabl. w butelce | Rpz | | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Apotex Nederland B.V. Eurofins Proxy Laboratories BV | NL NL |
| 876 | Fetroja | Cefiderocolum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 1 g | 10 fiol. proszku | Rpz | | Shionogi B.V. | Shionogi B.V. ACS Dobfar S.p.A. | NL IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|--|-----------|--|---------------------------------|--|-----------------------------|--|----------------|
| 885 | Firdapse | Amifampridinum | Tabletki | 10 mg | 100 tabl. | Rpz | 05055956400706 | SERB S.A. | SERB SA BioMarin International Ltd. Excella GmbH & Co. KG | BE IE DE |
| 886 | Firmagon | Degarelixum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 80 mg | 1 fiol. 80 g proszku + 1 amp.-strzyk. 4,2 ml rozp. + 1 igła + 1 trzon tłoczka + 1 nasadka na fiolkę 3 fiol. 80 g proszku + 3 amp.-strzyk. 4,2 ml rozp. + 3 igły + 31 trzony tłoczka + 3 nasadki na fiolkę | Rp Rp | 05909990774852 | Ferring Pharmaceuticals A/S | Ferring GmbH | DE |
| 887 | Firmagon | Degarelixum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 120 mg | 2 fiol. 120 g proszku + 2 amp.-strzyk. 3 ml rozp. + 2 igły + 2 trzony tłoczka + 2 nasadki na fiolki | Rp | 05909990774859 | Ferring Pharmaceuticals A/S | Ferring GmbH | DE |
| 888 | Flebogamma DIF | Immunoglobulinum humanum normale | Roztwór do infuzji | 50 mg/ml | 1 fiol. 100 ml 1 fiol. 50 ml 1 fiol. 200 ml 1 fiol. 400 ml 1 fiol. 10 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990797868 05909990797899 05909990797875 05909990797882 05909990797851 | Instituto Grifols, S.A. | Instituto Grifols, S.A. | ES |
| 889 | Flebogamma DIF | Immunoglobulinum humanum normale | Roztwór do infuzji | 100 mg/ml | 1 fiol. 100 ml 1 fiol. 50 ml 1 fiol. 200 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990836055 05909990836079 05909990836062 | Instituto Grifols, S.A. | Instituto Grifols, S.A. | ES |
| 890 | Flixabi | Infliximabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. 2 fiol. 3 fiol. 4 fiol. 5 fiol. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05713219492751 | Samsung Bioepis NL B.V. | Biogen Denmark Manufacturing ApS Biogen Netherlands B.V. Samsung Bioepis NL B.V. | DK NL NL |
| 891 | Fluad Tetra | Szczepionka przeciw grypie (antym powierzchniowy), inaktywowana, adsorbowana | Zawiesina do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | - | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igły 1 amp.-strzyk. 0,5 ml z igłą 10 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igły 10 amp.-strzyk. 0,5 ml z igłą | Rp Rp Rp Rp | | Seqirus Netherlands B.V. | Seqirus Netherlands B.V. Seqirus Vaccines Ltd | NL GB |
| 892 | Flucelvax Tetra | Vaccinum influenzae. Szczepionka przeciw grypie (antym powierzchniowy), inaktywowana, przygotowana w hodowlach komórek | Zawiesina do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 0,5 ml | 1 amp.-strzyk. z igłą 1 amp.-strzyk. bez igły 10 amp.-strzyk. z igłą 10 amp.-strzyk. bez igły | Rp Rp Rp Rp | | Seqirus Netherlands B.V. | Seqirus Vaccines Ltd Seqirus Netherlands B.V. | GB NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|---|---------------------|---|---|--|---------------------------|--|----------------------|
| 893 | Fluenz Tetra | Szczepionka przeciw grypie (żywa atenuowana, do nosa) | Aerozol do nosa, zawiesina | | 10 aplikatorów 0,2 ml 1 aplikator 0,2 ml | Rp Rp | 05000456061346 | AstraZeneca AB | MedImmune Pharma B.V. MedImmune, UK Limited | NL GB |
| 894 | Foclivia | Szczepionka przeciw grypie pandemicznej | Zawiesina do wstrzykiwań | - | 1 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 10 fiol. 0,5 ml (1 dawka) 10 fiol. 5 ml (10 dawek) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Seqirus S.r.l. | Seqirus Netherlands B.V. Seqirus Vaccines Ltd | NL GB |
| 895 | Forsteo | Teriparatidum | Roztwór do wstrzykiwań | 20 mcg/80 mcl | 1 wstrzykiwacz 2,4 ml 3 wstrzykiwacze 2,4 ml | Rp Rp | 05909990000869 05909990005024 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. | FR |
| 896 | Fortacin | Lidocainum + Prilocainum | Aerozol do stosowania na skórę, roztwór | (150 mg + 50 mg)/ml | 1 poj. 1 poj. | Rp Rp | | Recordati Ireland Limited | Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A Pharmaserve (North West) Ltd | IT GB |
| 897 | Forxiga | Dapagliflozinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 14 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. 90 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 98 tabl. | Rpz Rp Rpz Rp Rpz Rp Rpz Rp Rpz | 05909990975761 05909990975778 05000456055208 05909990975808 05909990975785 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB AstraZeneca GmbH Bristol-Myers Squibb S.r.l. AstraZeneca UK Ltd. | SE DE IT GB |
| 898 | Forxiga | Dapagliflozinum | Tabletki powlekane | 10 mg | 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 90 tabl. (90 x 1) 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05000456068222 05909990975853 05909990975860 05909990975884 05909990975891 05909990975877 | AstraZeneca AB | Bristol-Myers Squibb S.r.l. AstraZeneca AB AstraZeneca GmbH AstraZeneca UK Ltd. | IT SE DE GB |
| 899 | Fosavance | Natrii alendronas + Cholecalciferolum | Tabletki | 70 mg + 2800 j.m. | 2 tabl. 4 tabl. 6 tabl. 12 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990335268 05909990335275 05909990335282 05909990335299 | N.V. Organon | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 900 | Fosavance | Natrii alendronas + Cholecalciferolum | Tabletki | 70 mg + 5600 j.m. | 2 tabl. 4 tabl. 12 tabl. | Rp Rp Rp | | N.V. Organon | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-------------------------------------|--|----------|---|--------------------------|--|--------------------------------|---|----------------------|
| 901 | Foscan | Temoporfilum | Roztwór do wstrzykiwań | 1 mg/ml | 1 fiol. 6 ml 1 fiol. 3 ml 1 fiol. 1 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990856596 05909990856589 05909990856572 | biolitec Pharma Ltd. | biolitec Pharma Ltd. | DE |
| 902 | Fotivda | Tivozanib hydrochloride monohydrate | Kapsułki twarde | 890 mcg | 21 kaps. | Rpz | 05060146291927 | EUSA Pharma (Netherlands) B.V. | Almac Pharma Services Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE |
| 903 | Fotivda | Tivozanib hydrochloride monohydrate | Kapsułki twarde | 1340 mcg | 21 kaps. | Rpz | 05060146291910 | EUSA Pharma (Netherlands) B.V. | Almac Pharma Services Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE |
| 904 | Fulphila | Pegfilgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 10 mg/ml | 1 amp.-strzyk. 0,6 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 0,6 ml | Rpz Rpz | 05901797710620 | Viatrix Ltd | McDermott Laboratories t/a Mylan Dublin Biologics Mylan Germany GmbH | IE DE |
| 905 | Fulvestrant Mylan | Fulvestrantum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 250 mg | 1 amp.-strzyk. 5 ml + 1 igła 2 amp.-strzyk. 5 ml + 2 igły 4 amp.-strzyk. 5 ml + 4 igły 6 amp.-strzyk. 5 ml + 6 igieł | Rp Rp Rp Rp | 05901797710019 05901797710026 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Germany GmbH Mylan Teoranta | DE IE |
| 906 | Fumaran dimetylu Teva | Dimethylis fumaras | Kapsułki dojelitowe, twarde | 120 mg | 14 kaps. 14 kaps. (14 x 1) 1 butelka 100 kaps. | Rpz Rpz Rpz | | TEVA GmbH | Teva Operations Poland Sp. z o.o. Merckle GmbH Balkanpharma Dupnitsa AD PLIVA Hrvatska d.o.o. (PLIVA Croatia Ltd.) | PL DE BG HR |
| 907 | Fumaran dimetylu Teva | Dimethylis fumaras | Kapsułki dojelitowe, twarde | 240 mg | 56 kaps. 56 kaps. (56 x 1) 196 kaps. 1 butelka 100 kaps. 1 butelka 168 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | | TEVA GmbH | Merckle GmbH Teva Operations Poland Sp. z o.o. Balkanpharma Dupnitsa AD PLIVA Hrvatska d.o.o. (PLIVA Croatia Ltd.) | DE PL BG HR |
| 908 | Fuzeon | Enfuvirtidum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 90 mg/ml | 60 fiol. proszku + 60 fiol. rozp. | Rpz | 05909990000289 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 909 | Fycompa | Perampanelum | Tabletki powlekane | 2 mg | 7 tabl. 28 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp | | Eisai GmbH | Eisai Manufacturing Ltd. Eisai GmbH Eisai GmbH | GB DE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-----------|---|--|--|------------------------------------|--|--------------------|
| 910 | Fycompa | Perampanelum | Tabletki powlekane | 4 mg | 7 tabl. 28 tabl. 84 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Eisai GmbH | Eisai GmbH Eisai GmbH Eisai Manufacturing Ltd. | DE DE GB |
| 911 | Fycompa | Perampanelum | Tabletki powlekane | 6 mg | 7 tabl. 28 tabl. 84 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Eisai GmbH | Eisai GmbH Eisai GmbH Eisai Manufacturing Ltd. | DE DE GB |
| 912 | Fycompa | Perampanelum | Tabletki powlekane | 8 mg | 7 tabl. 28 tabl. 84 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Eisai GmbH | Eisai GmbH Eisai Manufacturing Ltd. Eisai GmbH | DE GB DE |
| 913 | Fycompa | Perampanelum | Tabletki powlekane | 10 mg | 7 tabl. 28 tabl. 84 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Eisai GmbH | Eisai GmbH Eisai GmbH Eisai Manufacturing Ltd. | DE DE GB |
| 914 | Fycompa | Perampanelum | Tabletki powlekane | 12 mg | 7 tabl. 28 tabl. 84 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Eisai GmbH | Eisai GmbH Eisai GmbH Eisai Manufacturing Ltd. | DE DE GB |
| 915 | Fycompa | Perampanelum | Zawiesina doustna | 0,5 mg/ml | 1 butelka | Rp | | Eisai GmbH | Eisai GmbH Eisai GmbH Eisai Manufacturing Ltd. | DE DE GB |
| 916 | Galafold | Migalastatum | Kapsułki twarde | 123 mg | 14 kaps. | Rpz | 05909991390273 | Amicus Therapeutics Europe Limited | Almac Pharma Services (Ireland) Limited | IE |
| 917 | Galvus | Vildagliptinum | Tabletki | 50 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 112 tabl. 180 tabl. 336 tabl. 336 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990066551 05909990066568 07613421058876 07613421058883 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH Lek d.d. | ES DE SI |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|--|--------------------|---|--|--|----------------------------------|--|---------------|
| 918 | Ganfort | Bimatoprostum + Timololum | Krople do oczu, roztwór | (0,3 mg + 5 mg)/ml | 5 poj. 0,4 ml 1 butelka 3 ml 3 butelki 3 ml 90 poj. 0,4 ml 30 poj. 0,4 ml | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991072476 05909990574315 05909990574322 05909991072490 05909991072483 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | Allergan Pharmaceuticals Ireland | IE |
| 919 | Ganirelix Gedeon Richter | Ganirelixum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 0,25 mg/0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz | 05997001372043 05997001372593 | Gedeon Richter Plc. | Gedeon Richter Plc. | HU |
| 920 | Gardasil | Szczepionka przeciw wirusowi brodawczaka ludzkiego [typy 6, 11, 16, 18] (rekombinowana, adsorbowana) | Zawiesina do wstrzykiwań | - | 1 fioł. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 2 igły 10 fioł. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 10 igieł 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 20 igieł 20 fioł. 0,5 ml 20 amp.-strzyk. 0,5 ml 20 amp.-strzyk. 0,5 ml + 20 igieł 20 amp.-strzyk. 0,5 ml + 40 igieł 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 00191778016130 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 921 | Gardasil 9 | Szczepionka przeciw wirusowi brodawczaka ludzkiego [typy 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58] (rekombinowana, adsorbowana), 9-walentna | Zawiesina do wstrzykiwań | - | 1 fioł. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 20 igieł 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 2 igły | Rp Rp Rp Rp | 05901549324976 05901549324983 05901549324990 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 922 | Gavreto | Pralsetinibum | Kapsułki twarde | 100 mg | 60 kaps. 90 kaps. 120 kaps. | Rpz Rpz Rpz | 07613326044813 07613326044820 07613326044806 | Roche Registration GmbH | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 923 | Gazyvaro | Obinutuzumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 1000 mg | 1 fioł. 40 ml | Rpz | 05902768001105 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 924 | Gefitinib Mylan | Gefitinibum | Tabletki powlekane | 250 mg | 30 tabl. w blistrze 30 tabl. w blistrze perforowanym | Rpz Rpz | 05901797710439 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Idifarma Desarrollo Farmaceutico, S.L. | ES |
| 925 | Gencebok | Caffeine citrate | Roztwór do infuzji | 10 mg/ml | 50 amp. | Rpz | | Gennisium Pharma | Cenexi Gennisium Pharma | FR FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|--|----------------------------------|--|--|--|---|--|---------------|
| 926 | Genvoya | Elvitegravirum + Cobicistatum + Emtricitabinum + Tenofovirum alafenamidum | Tabletki powlekane | 150 mg + 150 mg + 200 mg + 10 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | 05391507141682 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 927 | GHRVELIN | Macimorelinum | Granulat do sporządzania zawiesiny doustnej w saszetce | 60 mg | 1 sasz. | Rpz | | Consilient Health Limited | AETerna Zentaris GmbH | DE |
| 928 | Giapreza | Angiotensinamidum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 2,5 mg/ml | 1 fiol. 1 fiol. 10 fiol. 1 ml | Rpz Rpz Rpz | | PAION Deutschland GmbH | Millmount Healthcare Limited PAION Netherlands B.V. | IE NL |
| 929 | Gilenya | Fingolimodum | Kapsułki twarde | 0,25 mg | 7 kaps. 28 kaps. | Rpz Rpz | 07613421019402 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 930 | Gilenya | Fingolimodum | Kapsułki twarde | 0,5 mg | 7 kaps. 98 kaps. 28 kaps. 84 kaps. 7 kaps. 28 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990856480 05909990856497 05909990856473 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 931 | Giotrif | Afatinibum | Tabletki powlekane | 20 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991083373 05909991083380 05909991083397 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim France | DE FR |
| 932 | Giotrif | Afatinibum | Tabletki powlekane | 30 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991083403 05909991083427 05909991083434 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim France | DE FR |
| 933 | Giotrif | Afatinibum | Tabletki powlekane | 40 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991083441 05909991083458 05909991083465 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | FR DE |
| 934 | Giotrif | Afatinibum | Tabletki powlekane | 50 mg | 7 tabl. 28 tabl. 14 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991083472 05909991083496 05909991083489 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | FR DE |
| 935 | Givlaari | Givosiranum | Roztwór do wstrzykiwań | 189 mg/ml | 1 fiol. 1 ml | Rpz | 08720165814046 | Alnylam Netherlands B.V. | Alnylam Netherlands B.V. Alnylam Netherlands B.V. | NL NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|--|--------------|--|--|--|---|---|----------------|
| 936 | Gliolan | Acidum 5-aminolevulinicum hydrochloridum | Proszek do sporządzania roztworu doustnego | 30 mg/ml | 1 fiol. 1,5 g 2 fiol. 1,5 g 10 fiol. 1,5 g | Rpz Rpz Rpz | 03400957322519 05909990782475 05909990782482 | photonamic GmbH & Co. KG | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH GSK Commercial Sp. z o.o. Warszawa | DE PL |
| 937 | Glivec | Imatinibum | Kapsułki twarde | 100 mg | 24 kaps. 48 kaps. 96 kaps. 120 kaps. 180 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990000982 05909990909810 05909990000999 05909990909827 05909990001002 | Novartis Europharm Limited | Lek d.d, PE PROIZVODNJA LENDAVA Novartis Pharma GmbH Sandoz S.R.L. | SI DE RO |
| 938 | Glivec | Imatinibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 20 tabl. 60 tabl. 120 tabl. 180 tabl. 120 tabl. 180 tabl. 60 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990001040 05909990001057 05909990010356 05909990010363 | Novartis Europharm Limited | Lek d.d, PE PROIZVODNJA LENDAVA Novartis Pharma GmbH Sandoz S.R.L. | SI DE RO |
| 939 | Glivec | Imatinibum | Tabletki powlekane | 400 mg | 10 tabl. 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909990001064 05909990001071 05909990010349 | Novartis Europharm Limited | Sandoz S.R.L. Lek d.d, PE PROIZVODNJA LENDAVA Novartis Pharma GmbH | RO SI DE |
| 940 | Glyxambi | Empagliflozinum + Linagliptinum | Tabletki powlekane | 10 mg + 5 mg | 7 tabl. 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 70 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991308544 05909991308551 05909991308568 05909991308575 05909991308582 05909991308599 05909991308605 05909991308612 05909991308629 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Rottendorf Pharma GmbH | DE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---------------------------------|--|------------------------------------|---|--|--|---|---|---------------|
| 941 | Glyxambi | Empagliflozinum + Linagliptinum | Tabletki powlekane | 25 mg + 5 mg | 7 tabl. 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 70 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991308636 05909991308643 05909991308650 05909991308667 05909991308674 05909991308681 05909991308698 05909991308704 05909991308711 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Rottendorf Pharma GmbH | DE DE |
| 942 | Gonal-f | Follitropinum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 75 j.m. (5,5 mcg) | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 1 ml rozp. 5 fiol. proszku + 5 amp.-strzyk. 1 ml rozp. 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. 1 ml rozp. | Rp Rp Rp | 05909990697304 05909991108656 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 943 | Gonal-f | Follitropinum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 300 j.m./0,5 ml (22 mcg/0,5 ml) | 1 wstrzykiwacz 0,5 ml półautomatyczny + 8 igieł | Rp | 05909990007189 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 944 | Gonal-f | Follitropinum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 450 j.m./0,75 ml (33 mcg/0,75 ml) | 1 fiol. 3 ml proszku + 1 amp.-strzyk. 1 ml rozp. + 6 strzykawek | Rp | 05909990007202 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 945 | Gonal-f | Follitropinum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1050 j.m./1,75 ml (77 mcg/1,75 ml) | 1 fiol. 3 ml proszku + 1 amp.-strzyk. 2 ml rozp. + 15 strzykawek | Rp | 05909990007196 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 946 | Gonal-f | Follitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 300 j.m./0,5 ml (22 mcg/0,5 ml) | 1 wstrzykiwacz 0,5 ml + 8 igieł | Rp | 05909990007257 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 947 | Gonal-f | Follitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 450 j.m./0,75 ml (33 mcg/0,75 ml) | 1 wstrzykiwacz 0,75 ml + 12 igieł | Rp | 05909990007264 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 948 | Gonal-f | Follitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 900 j.m./1,5 ml (66 mcg/1,5 ml) | 1 wstrzykiwacz 1,5 ml + 20 igieł | Rp | 05909990007240 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 949 | GONAL-f | Follitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 150 j.m./0,25 ml (44 mcg/0,25 ml) | 1 wstrzykiwacz 0,25 ml + 4 igły | Rpz | 04065265628341 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|--------------------|--|--|--|-----------------------------|--|------------------------------------|
| 950 | Granpidam | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 20 mg | 15 tabl. 90 tabl. w blisterze 90 tabl. w blisterze perforowanym 300 tabl. w blisterze 300 tabl. w blisterze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565731932 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Laboratori Fundació Dau Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Wessling Hungary Kft. Accord Healthcare Limited | NL ES PL HU GB |
| 951 | Granupas | Acidum p-aminosalicylicum | Granulat dojelitowy | 4 g | 30 sasz. | Rp | 08718858159048 | Eurocept International B.V. | Eurocept International B.V. Lucane Pharma | NL FR |
| 952 | Grastofil | Filgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji | 30 mln j.m./0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 5 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz | 05909991102500 05909991102531 | Accord Healthcare S.L.U. | Apotex Nederland B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL PL |
| 953 | Grastofil | Filgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji | 48 mln j.m./0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 5 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz | 05909991102548 05909991102555 | Accord Healthcare S.L.U. | Apotex Nederland B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL PL |
| 954 | Grasustek | Pegfilgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 6 mg | 1 amp.-strzyk. 0,6 ml | Rpz | 04260582610011 | Juta Pharma GmbH | Juta Pharma GmbH | DE |
| 955 | Grepid | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 75 mg | 10 tabl. 14 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 50 tabl. 84 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990727681 05909990727667 05909990727698 05909990727674 | Pharmathen S.A. | Pharmathen S.A. Orifarm Generics A/S Pharmathen International S.A. | GR DK GR |
| 956 | Halaven | Eribulinum | Roztwór do wstrzykiwań | 0,44 mg/ml | 1 fiol. 2 ml 1 fiol. 3 ml 6 fiol. 2 ml 6 fiol. 3 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991004569 05909991004576 | Eisai GmbH | Eisai GmbH Eisai GmbH Eisai Manufacturing Ltd. | DE DE GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|--------------------------|-------------------|--|--|--|----------------------------|----------------------------|---------------|
| 957 | Harvoni | Ledipasvirum + Sofosbuvirum | Granulat powlekany | 33,75 mg + 150 mg | 28 sas. | Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 958 | Harvoni | Ledipasvirum + Sofosbuvirum | Granulat powlekany | 45 mg + 200 mg | 28 sas. | Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 959 | Harvoni | Ledipasvirum + Sofosbuvirum | Tabletki powlekane | 45 mg + 200 mg | 28 tabl. | Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 960 | Harvoni | Ledipasvirum + Sofosbuvirum | Tabletki powlekane | 90 mg + 400 mg | 28 tabl. 84 tabl. | Rpz Rpz | 05391507141217 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 961 | HBVaxPRO | Vaccinum hepatitis B (ADNr) Szczepionka przeciw wirusowemu zapaleniu wątroby typu B (rDNA) | Zawiesina do wstrzykiwań | 5 mcg/0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igły 20 amp.-strzyk. 0,5 ml + 40 igieł 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 10 igieł 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 20 igieł 1 fiol. 0,5 ml bez igły 20 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igły 10 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igły 50 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igły 10 fiol. 0,5 ml 50 amp.-strzyk. 0,5 ml + 100 igieł 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 2 igły | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990880027 05909990880102 05909990880065 05909990880072 05909990880096 05909990958313 05909990880041 05909990880034 05909990880058 05909990958320 05909990880133 05909990880089 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 962 | HBVaxPRO | Vaccinum hepatitis B (ADNr) Szczepionka przeciw wirusowemu zapaleniu wątroby typu B (rDNA) | Zawiesina do wstrzykiwań | 10 mcg/ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml 20 amp.-strzyk. 1 ml + 2 igły 1 fiol. 1 ml 10 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml + 2 igły 10 amp.-strzyk. 1 ml + 10 igieł 1 amp.-strzyk. 1 ml + 1 igła 1 fiol. 1 ml 10 amp.-strzyk. 1 ml + 20 igieł 10 fiol. 1 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990880140 05909990880201 05909990958412 05909990880157 05909990880188 05909990880171 00191778023121 00191778013030 05909990880195 05909990958429 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 963 | HBVaxPRO | Vaccinum hepatitis B (ADNr) Szczepionka przeciw wirusowemu zapaleniu wątroby typu B (rDNA) | Zawiesina do wstrzykiwań | 40 mcg/ml | 1 fiol. | Rp | 05909990958511 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 964 | Hefiya | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 20 mg | 1 amp.-strzyk. 0,4 ml | Rpz | | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|---|-------------|---|----------------------|--|--------------------------------------|---|----------------|
| 965 | Hefiya | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 40 mg | 1 amp.-strzyk. 0,8 ml 2 amp.-strzyk. 0,8 ml 6 amp.-strzyk. 0,8 ml | Rpz Rpz Rpz | | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 966 | Hefiya | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 40 mg | 1 wstrzykiwacz 0,8 ml 2 wstrzykiwacze 0,8 ml 6 wstrzykiwaczy 0,8 ml | Rpz Rpz Rpz | | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 967 | Helicobacter Test INFAL | Urea | Proszek do sporządzania roztworu doustnego | 45 mg | 1 zestaw | Rp | | INFAL GmbH | INFAL GmbH | DE |
| 968 | Helicobacter Test INFAL | Urea | Proszek do sporządzania roztworu doustnego | 75 mg | 1 zestaw 1 zestaw 1 zestaw 1 zestaw | Rp Rp Rp Rp | | INFAL GmbH | INFAL GmbH | DE |
| 969 | Hemangioli | Propranololum | Roztwór doustny | 3,75 mg/ml | 1 butelka 120 ml | Rpz | 05909991140991 | Pierre Fabre Dermatologie | Pierre Fabre Medicament Production FARMEA | FR FR |
| 970 | Hemlibra | Emicizumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 30 mg/ml | 1 fiol. 1 ml | Rpz | 07613326004756 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG Roche Austria GmbH | DE AT |
| 971 | Hemlibra | Emicizumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 150 mg/ml | 1 fiol. 1 ml 1 fiol. 0,7 ml 1 fiol. 0,4 ml | Rpz Rpz Rpz | 07613326004763 07613326004534 07613326004442 | Roche Registration GmbH | Roche Austria GmbH Roche Pharma AG | AT DE |
| 972 | Hepcludex | Bulevirtidum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2 mg | 30 fiol. proszku | Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Lyocontract GmbH Gilead Sciences Ireland UC | DE IE |
| 973 | Hepilisav B | Szczepionka przeciw wirusowemu zapaleniu wątroby typu B (rDNA) | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | | 5 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rp | | Dynavax GmbH | Dynavax GmbH | DE |
| 974 | Herceptin | Trastuzumabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 150 mg | 1 fiol. 15 ml | Rpz | 05909990855919 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 975 | Herceptin | Trastuzumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 600 mg/5 ml | 1 fiol. 5 ml | Rpz | 05902768001037 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 976 | Herzuma | Trastuzumabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 150 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05996537004107 | Celltrion Healthcare Hungary Kft. | Units 2100, 2110, 2010, 2120, 2130 and 2500 Biotec Services International Limited Millmount Healthcare Ltd. | GB GB IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|--|---|---------|---|--|--|--|---|----------------|
| 977 | Herzuma | Trastuzumabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 420 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05996537005050 | Celltrion Healthcare Hungary Kft. | Biotec Services International Limited Millmount Healthcare Ltd. Units 2100, 2110, 2010, 2120, 2130 and 2500 | GB IE GB |
| 978 | Hetlioz | Tasimelteonum | Kapsułki twarde | 20 mg | 30 kaps. | Rp | | Vanda Pharmaceuticals Netherlands B.V. | Haelsa Pharma GmbH AcertiPharma B.V. | DE NL |
| 979 | Hexacima | Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi, krztuścowi, wirusowemu zapaleniu wątroby typu B (rDNA), poliomyelitis i haemophilus typ b (diphtheria, tetanus, pertusis, hepatitis B (rDNA), poliomyelitis and Haemophilus influenzae type-b vaccine) | Zawiesina do wstrzykiwań | - | 10 fiol. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igły 10 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igły 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 10 igieł 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 2 igły 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 20 igieł | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991063436 05909991063443 05909991063450 05909991063467 05909991063474 05909991063481 05909991063498 | Sanofi Pasteur | Sanofi Pasteur S.A. Sanofi Pasteur S.A. | FR FR |
| 980 | Hexyon | Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi, krztuścowi, wirusowemu zapaleniu wątroby typu B (rDNA), poliomyelitis i haemophilus typ b (Diphtheria, tetanus, pertusis, hepatitis B (rDNA), poliomyelitis and Haemophilus influenzae type-b vaccine) | Zawiesina do wstrzykiwań | | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igły 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 2 igły 10 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igieł 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 10 igieł 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 20 igieł 50 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igły 50 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igły 10 fiol. 0,5 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Sanofi Pasteur Europe | Sanofi Pasteur S.A. Sanofi Pasteur S.A. | FR FR |
| 981 | Hirobriz Breezhaler | Indacaterolum | Proszek do inhalacji w kapsułkach twardych | 150 mcg | 10 kaps. + 1 inhalator 30 kaps. + 1 inhalator 60 kaps. + 2 inhalatory 90 kaps. + 3 inhalatory 300 kaps. + 10 inhalatorów | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990868926 05909990868933 05909990868940 05909990868957 05909990868964 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 982 | Hirobriz Breezhaler | Indacaterolum | Proszek do inhalacji w kapsułkach twardych | 300 mcg | 10 kaps. + 1 inhalator 30 kaps. + 1 inhalator 60 kaps. + 2 inhalatory 90 kaps. + 3 inhalatory 300 kaps. + 10 inhalatorów | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990868971 05909990868988 05909990868995 05909990869008 05909990869077 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|---|---|------------------------------|--|--|--|-----------------------------------|-----------------------------------|---------------|
| 983 | Hizentra | Immunoglobulinum humanum normale (SClg) | Roztwór do wstrzykiwań | 200 mg/ml | 1 fiol. 5 ml 10 fiol. 5 ml 1 fiol. 20 ml 1 fiol. 50 ml 1 amp.-strzyk. 5 ml 10 amp.-strzyk. 5 ml 20 fiol. 5 ml 1 fiol. 10 ml 10 fiol. 10 ml 10 fiol. 20 ml 10 fiol. 50 ml 20 fiol. 20 ml 20 fiol. 10 ml 1 amp.-strzyk. 10 ml 10 amp.-strzyk. 10 ml 10 amp.-strzyk. 20 ml 1 amp.-strzyk. 20 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990869541 05909990869558 05909990869657 05909991067380 05909990869565 05909990869572 05909990869589 05909990869664 05909991067397 05909990869671 05909990869596 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 984 | Holoclar | Autologiczne komórki ludzkiego nabłonka rogówki, ekspandowane ex vivo | Tkanka zastępcza żywa | 79 000 - 316 000 komórek/cm2 | 1 zestaw | Rpz | 05909991256135 | Holostem Therapie Avanzate S.r.l. | Holostem Therapie Avanzate S.R.L. | IT |
| 985 | Hukyndra | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 40 mg | 1 amp.-strzyk. 0,4 ml 2 amp.-strzyk. 0,4 ml 6 wstrzykiwaczy 0,4 ml + 6 wacików nasączonych alkoholem 1 wstrzykiwacz 0,4 ml + 1 wacik nasączony alkoholem 2 wstrzykiwacze 0,4 ml + 2 waciki nasączone alkoholem 6 amp.-strzyk. 0,4 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991468941 | STADA Arzneimittel AG | Ivers-Lee CSM | DE |
| 986 | Hukyndra | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 80 mg | 1 amp.-strzyk. 0,8 ml + 1 wacik nasączony alkoholem | Rpz | | STADA Arzneimittel AG | Ivers-Lee CSM | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|---|--------------|--|---|--|------------------------|--|----------------|
| 987 | Hulio | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 40 mg | 2 amp.-strzyk. 0,8 ml z zabezpieczeniem igły + 2 gaziki 6 amp.-strzyk. 0,8 ml z zabezpieczeniem igły + 6 gazików 2 wstrzykiwacze 0,8 ml 2 wstrzykiwacze 0,8 ml + 2 gaziki 6 wstrzykiwaczy 0,8 ml + 6 gazików 1 wstrzykiwacz 0,8 ml + 2 waciki nasączone alkoholem 6 wstrzykiwaczy 0,8 ml 4 amp.-strzyk. 0,8 ml 1 amp.-strzyk. 0,4 ml 4 wstrzykiwacze 0,8 ml + 4 waciki nasączone alkoholem 1 amp.-strzyk. 0,8 ml + 2 waciki nasączone alkoholem 2 amp.-strzyk. 0,8 ml 1 wstrzykiwacz 0,8 ml 6 amp.-strzyk. 0,8 mg 4 amp.-strzyk. 0,8 ml + 4 waciki nasączone alkoholem 4 wstrzykiwacze 0,8 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05901797710101 05901797710118 05901797710125 05901797710132 | Viartis Ltd | Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Limited T/A Mylan Dublin Biologics AndersonBrecon (UK) Limited | DE IE GB |
| 988 | Hulio | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 40 mg/0,8 ml | 2 fiołki 0,8 ml + 2 (2x1) nakładki na fiołkę + 4 (2 x 2) gaziki nasączone alkoholem (opakowanie zbiorcze) + 2 strzyk. + 2 igły 1 fiołka 0,8 ml 1 nakładka na fiołkę + 2 gaziki nasączone alkoholem + 1 strzykawka + 1 igła | Rpz Rpz | | Viartis Ltd | McDermott Laboratories Limited T/A Mylan Dublin Biologics Mylan Germany GmbH | IE DE |
| 989 | Hulio | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 20 mg | 2 amp.-strzyk. 0,4 ml 1 amp.-strzyk. 0,4 ml | Rpz Rpz | | Viartis Ltd | AndersonBrecon (UK) Limited Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Limited T/A Mylan Dublin Biologics | GB DE IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|---|-----------------------------|---|--------------|--|----------------------------|--|----------------------------------|--|----------------|
| 990 | Humalog | Insulinum lisprum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j./ml | 1 fiol. 10 ml 2 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml 5 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp Rp Rp | 05999885490158 05909990000876 05909990000883 05909990692422 05909990006830 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. Lilly S.A. Eli Lilly Italia S.p.A. | FR ES IT |
| 991 | Humalog 100 jednostek/ml Junior KwikPen | Insulinum lisprum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j/ml | 1 wstrzykiwacz 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. | FR |
| 992 | Humalog BASAL | Insulinum lisprum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j./ml | 10 wkładów 3 ml 5 wkładów 3 ml | Rp Rp | 05909990020737 05909990005178 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. Eli Lilly Italia S.p.A. | FR IT |
| 993 | Humalog BASAL KwikPen | Insulinum lisprum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j./ml | 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp | 05909990657803 05909990657841 | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. Lilly France S.A.S. | IT FR |
| 994 | Humalog KwikPen | Insulinum lisprum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j./ml | 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp | 05909990657742 05909990657759 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. Eli Lilly Italia S.p.A. | FR IT |
| 995 | Humalog KwikPen | Insulinum lisprum | Roztwór do wstrzykiwań | 200 j.m./ml | 2 wstrzykiwacze 3 ml 1 wstrzykiwacz 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp Rp | 05909991201876 05909991201869 05909991201890 05909991201883 | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. Lilly France S.A.S. | IT FR |
| 996 | Humalog Mix 25 | Insulinum lisprum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j./ml | 5 wkładów 3 ml 1 fiol. 10 ml 10 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp | 05909990455010 05909990454914 05909990006847 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. Lilly S.A. Eli Lilly Italia S.p.A. | FR ES IT |
| 997 | Humalog Mix 25 KwikPen | Insulinum lisprum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j./ml | 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp | 05909990657766 05909990657773 | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. Lilly France S.A.S. | IT FR |
| 998 | Humalog Mix 50 | Insulinum lisprum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j./ml | 10 wkładów 3 ml 5 wkładów 3 ml | Rp Rp | 05909990005666 05909990455614 | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. Lilly France S.A.S. | IT FR |
| 999 | Humalog Mix 50 KwikPen | Insulinum lisprum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j./ml | 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp | 05909990657780 05909990657797 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. Eli Lilly Italia S.p.A. | FR IT |
| 1000 | HUMALOG TEMPO PEN | Insulinum lisprum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 100 j/ml | 5 wstrzyk. 10 wstrzyk. (2 x 5) | Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. | FR |
| 1001 | Humira | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 20 mg/0,2 ml | 2 amp.-strzyk. 0,2 ml + 2 gaziki | Rpz | 08054083016740 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Biotechnology GmbH AbbVie Biotechnology GmbH | DE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------|--------------|--|---|--|----------------------------------|---|----------------------------|
| 1002 | Humira | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 40 mg/0,8 ml | 1 wstrzyk. 0,8 ml + 1 gazik 1 amp.-strzyk. 0,8 ml + 1 gazik 1 amp.-strzyk. 0,8 ml z zabezpieczeniem igły + 1 gazik 2 wstrzyk. 0,8 ml + 2 gaziki 2 amp.-strzyk. 0,8 ml + 2 gaziki 2 zestawy (1 fiol. 0,8 ml + 1 strzyk. + 1 igła + 1 nasadka na fiolkę + 2 gaziki) 4 wstrzyk. 0,8 ml + 4 gaziki 4 amp.-strzyk. 0,8 ml + 4 gaziki 6 amp.-strzyk. 0,8 ml + 6 gazików 6 wstrzyk. 0,8 ml + 6 gazików | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990626243 05909990005048 05909990005086 05909990626250 05909990005055 05909990005031 05909990626267 05909990005062 05909990005079 05909990626274 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Biotechnology GmbH AbbVie Biotechnology GmbH | DE DE |
| 1003 | Humira | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 40 mg/0,4 ml | 1 wstrzykiwacz 0,4 ml + 2 gaziki 1 amp.-strzyk. 0,4 ml + 1 gazik nasączony z alkoholem 2 wstrzykiwacze 0,4 ml + 2 gaziki 2 amp.-strzyk. 0,4 ml + 2 gaziki nasączone z alkoholem 4 amp.-strzyk. 0,4 ml + 4 gaziki nasączone z alkoholem 4 wstrzykiwacze 0,4 ml + 4 gaziki 6 amp.-strzyk. 0,4 ml + 6 gazików nasączonych z alkoholem 6 wstrzykiwaczy 0,4 ml + 6 gazików | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 08054083011912 08054083011905 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Biotechnology GmbH AbbVie Biotechnology GmbH | DE DE |
| 1004 | Humira | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 80 mg/0,8 ml | 1 amp.-strzyk. 0,8 ml + 1 gazik | Rpz | 08054083015668 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Biotechnology GmbH AbbVie Biotechnology GmbH | DE DE |
| 1005 | Hycamtin | Topotecanum | Kapsułki twarde | 0,25 mg | 10 kaps. | Rpz | 05909990643134 | Sandoz Pharmaceuticals d.d. | Novartis Pharmaceuticals UK Limited Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. | GB ES ES DE IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|----------------------------------|---|-----------|---|--|--|-----------------------------|--|----------------------------|
| 1006 | Hycamtin | Topotecanum | Kapsułki twarde | 1 mg | 10 kaps. | Rpz | 05909990643141 | Sandoz Pharmaceuticals d.d. | Novartis Pharma GmbH GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharmaceuticals UK Limited | DE IT ES ES GB |
| 1007 | Hycamtin | Topotecanum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 1 mg | 1 fiol. 5 fiol. | Rpz Rpz | 05909990223251 05909990223244 | Sandoz Pharmaceuticals d.d. | GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharmaceuticals UK Limited | IT ES DE ES GB |
| 1008 | Hycamtin | Topotecanum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 4 mg | 1 fiol. 5 fiol. | Rpz Rpz | 05909990489626 05909990489619 | Sandoz Pharmaceuticals d.d. | Novartis Pharmaceuticals UK Limited Novartis Farmaceutica S.A. GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A. | GB ES IT DE ES |
| 1009 | HyQvia | Immunoglobulinum humanum normale | Roztwór do infuzji | 100 mg/ml | 1 fiol. 300 ml + 1 fiol. 15 ml 1 fiol. 25 ml + 1 fiol. 1,25 ml 1 fiol. 200 ml + 1 fiol. 10 ml 1 fiol. 50 ml + 1 fiol. 2,5 ml 1 fiol. 100 ml + 1 fiol. 5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991072926 05909991072872 05909991072902 05909991072889 05909991072896 | Baxalta Innovations GmbH | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | BE |
| 1010 | Hyrimoz | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 40 mg | 1 wstrzykiwacz 0,8 ml 2 wstrzykiwacze 0,8 ml 6 wstrzykiwaczy 0,8 ml 1 amp.-strzyk. 0,8 ml z zabezpieczeniem igły 2 amp.-strzyk. 0,8 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,8 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 07613421020880 07613421020897 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|------------------|--|---------------------------------|--|--------------------------|--|--|
| 1011 | Hyrimoz | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 20 mg | 2 amp.-strzyk. 0,4 ml | Rpz | | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH Schafnau | AT |
| 1012 | lasibon | Acidum ibandronicum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 1 mg/ml | 1 amp. 2 ml | Rpz | | Pharmathen S.A. | Pharmathen S.A. | GR |
| 1013 | lasibon | Acidum ibandronicum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 2 mg/2 ml | 1 amp. 2 ml | Rpz | | Pharmathen S.A. | Pharmathen S.A. | GR |
| 1014 | lasibon | Acidum ibandronicum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 6 mg/6 ml | 10 fioł. 9 ml 5 fioł. 9 ml 1 fioł. 6 ml | Rpz Rpz Rpz | | Pharmathen S.A. | Pharmathen S.A. | GR |
| 1015 | lasibon | Acidum ibandronicum | Tabletki powlekane | 50 mg | 3 tabl. 6 tabl. 9 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Pharmathen S.A. | Pharmathen S.A. Pharmathen International S.A. | GR GR |
| 1016 | Ibandronic acid Accord | Acidum ibandronicum | Roztwór do wstrzykiwań | 3 mg (3 mg/3 ml) | 1 amp.-strzyk. 3 ml + 1 igła 4 amp.-strzyk. 3 ml + 4 igły | Rpz Rpz | 05055565716861 05055565716878 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Limited Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | GB NL PL |
| 1017 | Ibandronic Acid Accord | Acidum ibandronicum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 2 mg (2 mg/2 ml) | 1 fioł. 2 ml | Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited Accord Healthcare B.V. | PL GB NL |
| 1018 | Ibandronic Acid Accord | Acidum ibandronicum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 6 mg (6 mg/6 ml) | 1 fioł. 6 ml 5 fioł. 6 ml 10 fioł. 6 ml | Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. | GB PL NL |
| 1019 | Ibandronic Acid Sandoz | Acidum ibandronicum | Tabletki powlekane | 50 mg | 3 tabl. 6 tabl. 9 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991059545 05909991059552 05909991059569 05909991059576 05909991059583 | Sandoz GmbH | LEK Pharmaceuticals d.d. Salutas Pharma GmbH Salutas Pharma GmbH Pharmathen S.A. LEK S.A. S.C. Sandoz S.R.L. Pharmathen International S.A. | SI DE DE GR PL RO GR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|---------------------------------|--|------------------------|---|----------------------------|
| 1020 | Ibandronic Acid Teva | Acidum ibandronicum | Tabletki powlekane | 50 mg | 84 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz | 05909990796120 05909990796106 | Teva B.V. | Teva Czech Industries s.r.o. Teva UK Ltd. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva Operations Polska Sp. z o.o. Pharmachemie B.V. | CZ GB HU PL NL |
| 1021 | Ibandronic Acid Teva | Acidum ibandronicum | Tabletki powlekane | 150 mg | 3 tabl. 1 tabl. | Rpz Rpz | 05909990796144 05909990796137 | Teva B.V. | Teva Czech Industries s.r.o. Teva Operations Polska Sp. z o.o. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Pharmachemie B.V. Teva UK Ltd. | CZ PL HU NL GB |
| 1022 | Ibrance | Palbociclibum | Kapsułki twarde | 75 mg | 21 kaps. 21 kaps. w blisterze 21 kaps. w butelce 63 kaps. 63 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05415062353677 05907636977070 05909991426767 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1023 | Ibrance | Palbociclibum | Kapsułki twarde | 100 mg | 21 kaps. 21 kaps. w blisterze 21 kaps. w blisterze 63 kaps. 63 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05415062353684 05907636977087 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1024 | Ibrance | Palbociclibum | Kapsułki twarde | 125 mg | 21 kaps. 21 kaps. w blisterze 21 kaps. w butelce 63 kaps. 63 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05415062353691 05907636977094 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1025 | Ibrance | Palbociclibum | Tabletki powlekane | 75 mg | 21 tabl. 63 tabl. | Rpz Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1026 | Ibrance | Palbociclibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 63 tabl. 21 tabl. | Rpz Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1027 | Ibrance | Palbociclibum | Tabletki powlekane | 125 mg | 21 tabl. 63 tabl. | Rpz Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|--------------|---|------------|----------------------------------|--------------------------------------|---|----------------|
| 1032 | Iclusig | Ponatinibum | Tabletki powlekane | 30 mg | 30 tabl. | Rpz | | Incyte Biosciences Distribution B.V. | Incyte Biosciences Distribution B.V. Tjoapack Netherlands BV Haupt Pharma Amareg GmbH | NL NL DE |
| 1033 | Iclusig | Ponatinibum | Tabletki powlekane | 45 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | 07640159433637 | Incyte Biosciences Distribution B.V. | Tjoapack Netherlands BV Haupt Pharma Amareg GmbH Incyte Biosciences Distribution B.V. | NL DE NL |
| 1034 | Idacio | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 40 mg/0,8 ml | 1 fiol. 0,8 ml + 1 strzyk. + 1 igła + 1 nasadka + 2 gaziki | Rpz | 04052682034206 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Austria GmbH Merck Serono S.p.A. | AT IT |
| 1035 | Idacio | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 40 mg/0,8 ml | 6 amp.-strzyk. 0,8 ml + 6 gazików 2 amp.-strzyk. 0,8 ml + 2 gaziki | Rpz Rpz | 04052682037719 04052682034213 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Austria GmbH Merck Serono S.p.A. | AT IT |
| 1036 | Idacio | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 40 mg/0,8 ml | 6 wstrzykiwaczy 0,8 ml + 6 gazików 2 wstrzykiwacze 0,8 ml + 2 gaziki | Rpz Rpz | 04052682034220 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Austria GmbH Merck Serono S.p.A. | AT IT |
| 1037 | Idefirix | Imlifidasum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 11 mg | 1 fiol. proszku 2 fiol. proszku | Rpz Rpz | | Hansa Biopharma AB | Biotechnologines farmacijos centras Biotechpharma UAB | LT |
| 1038 | Idelvion | Albutrepenonacogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + zestaw do transferu | Rpz | 05909991326166 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 1039 | Idelvion | Albutrepenonacogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + zestaw do transferu | Rpz | 05909991326173 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 1040 | Idelvion | Albutrepenonacogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + zestaw do transferu | Rpz | 05909991326180 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 1041 | Idelvion | Albutrepenonacogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + zestaw do transferu | Rpz | 05909991326197 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 1042 | IDELVION | Albutrepenonacogum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3500 j.m. | 2 fiol. | Rpz | | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-------------------------------------|-----------------------|------------------|---|--|----------------|------------------------|---|---------------|
| 1043 | Ifirmacombi | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 150 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 1044 | Ifirmacombi | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 300 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 1045 | Ifirmacombi | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 300 mg + 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 1046 | Ifirmasta | Irbesartanum | Tabletki powlekane | 75 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990706273 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|-----------|---|--|----------------------------------|----------------------------|--|----------------|
| 1047 | Ifirmasta | Irbesartanum | Tabletki powlekane | 150 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990706280 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 1048 | Ifirmasta | Irbesartanum | Tabletki powlekane | 300 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990706297 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 1049 | Ikervis | Ciclosporinum | Krople do oczu, emulsja | 1 mg/ml | 30 poj. 0,3 ml 90 poj. 0,3 ml 1 butelka 205 ml 1 butelka 7 ml 1 butelka 4,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 04987084303585 | Santen Oy | Excelvision Santen OY Santen Oy | FR FI FI |
| 1050 | Ilaris | Canakinumabum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 150 mg | 4 fiol. proszku 1 fiol. proszku | Rpz Rpz | 05909991018603 05909991018504 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 1051 | Ilaris | Canacinumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 150 mg/ml | 1 fiol. | Rpz | 07613421054038 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 1052 | Ilumetri | Tyldrakizumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 100 mg | 2 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz | 08430308131700 | Almirall, S.A. | Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A. Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | ES NL |
| 1053 | Ilumetri | Tildrakizumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 200 mg | 1 amp.-strzyk. 2 ml (100 mg/ml) | Rpz | | Almirall, S.A. | Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A. Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | ES NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|----------|---|--|--------------------------------------|--------------------------|--|---------------|
| 1054 | Imatinib Accord | Imatinibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 20 tabl. w blisterze 20 tabl. w blisterze 30 tabl. 60 tabl. w blisterze 60 tabl. w blisterze 60 tabl. w blisterze perforowanym 90 tabl. 120 tabl. w blisterze 120 tabl. w blisterze 120 tabl. w blisterze perforowanym 180 tabl. w blisterze 180 tabl. w blisterze 180 tabl. w blisterze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565713624 05055565726983 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited | PL GB |
| 1055 | Imatinib Accord | Imatinibum | Tabletki powlekane | 400 mg | 10 tabl. w blisterze 10 tabl. w blisterze 30 tabl. w blisterze 30 tabl. w blisterze 30 tabl. w blisterze perforowanym 60 tabl. 90 tabl. w blisterze 90 tabl. w blisterze 90 tabl. w blisterze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565713631 05055565726990 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | GB PL |
| 1056 | Imatinib Koanaa | Imatinibum | Roztwór doustny | 80 mg/ml | 1 but. | Rpz | | Koanaa Healthcare GmbH | Drehm Pharma GmbH | AT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|--|------------------------|--|--|
| 1057 | Imatinib Teva | Imatinibum | Kapsułki twarde | 100 mg | 20 kaps. w blistrze perforowanym 20 kaps. w blistrze perforowanym 60 kaps. w blistrze 60 kaps. w blistrze 60 kaps. w blistrze perforowanym 60 kaps. w blistrze perforowanym 120 kaps. w blistrze 120 kaps. w blistrze 120 kaps. w blistrze perforowanym 120 kaps. w blistrze perforowanym 180 kaps. w blistrze perforowanym 180 kaps. w blistrze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991026097 05909991026035 05909991026042 05909991026103 05909991026059 05909991026134 05909991026066 05909991026141 05909991026073 05909991026158 05909991026080 05909991026165 | Teva B.V. | Teva Operations Polska Sp. z o.o. Pliva Croatia Ltd. Teva Pharma S.L.U. Teva Czech Industries s.r.o. Merckle GmbH Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva UK Ltd. Teva Pharma B.V. | PL HR ES CZ DE HU GB NL |
| 1058 | Imatinib Teva | Imatinibum | Kapsułki twarde | 400 mg | 30 kaps. w blistrze 30 kaps. w blistrze 30 kaps. w blistrze perforowanym 30 kaps. w blistrze perforowanym 90 kaps. w blistrze 90 kaps. w blistrze 90 kaps. w blistrze perforowanym 90 kaps. w blistrze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991026240 05909991026172 05909991026257 05909991026189 05909991026196 05909991026264 05909991026202 05909991026271 | Teva B.V. | Teva Czech Industries s.r.o. Teva UK Ltd. Teva Pharma S.L.U. Teva Operations Polska Sp. z o.o. Merckle GmbH Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Pliva Croatia Ltd. Teva Pharma B.V. | CZ GB ES PL DE HU HR NL |
| 1059 | Imatinib Teva | Imatinibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 20 tabl. w blistrze perforowanym 20 tabl. w blistrze perforowanym 60 tabl. w blistrze 60 tabl. w blistrze 60 tabl. w blistrze perforowanym 60 tabl. w blistrze perforowanym 120 tabl. w blistrze 120 tabl. w blistrze 120 tabl. w blistrze perforowanym 120 tabl. w blistrze perforowanym 180 tabl. w blistrze perforowanym 180 tabl. w blistrze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991025779 05909991025854 05909991025786 05909991025861 05909991025878 05909991025793 05909991025885 05909991025809 05909991025892 05909991025830 05909991025908 05909991025847 | Teva B.V. | Teva Pharma S.L.U. Pliva Croatia Ltd. Teva Czech Industries s.r.o. Teva Pharma B.V. Teva Operations Polska Sp. z o.o. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Merckle GmbH Teva UK Ltd. | ES HR CZ NL PL HU DE GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|--|--|--|--|----------------------------------|--|--|
| 1060 | Imatinib Teva | Imatinibum | Tabletki powlekane | 400 mg | 30 tabl. w blistrze 30 tabl. w blistrze 30 tabl. w blistrze perforowanym 30 tabl. w blistrze perforowanym 90 tabl. w blistrze 90 tabl. w blistrze 90 tabl. w blistrze perforowanym 90 tabl. w blistrze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991025977 05909991025939 05909991025984 05909991025946 05909991025953 05909991025991 05909991025960 05909991026004 | Teva B.V. | Teva Operations Polska Sp. z o.o. Teva UK Ltd. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Pliva Croatia Ltd. Teva Pharma S.L.U. Teva Pharma B.V. Teva Czech Industries s.r.o. Merckle GmbH | PL GB HU HR ES NL CZ DE |
| 1061 | Imbruvica | Ibrutinibum | Kapsulki twarde | 140 mg | 90 kaps. 120 kaps. | Rpz Rpz | 05909991195137 05909991195144 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 1062 | Imbruvica | Ibrutinibum | Tabletki powlekane | 140 mg | 10 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | 05413868117011 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 1063 | Imbruvica | Ibrutinibum | Tabletki powlekane | 280 mg | 10 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | 05413868117028 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 1064 | Imbruvica | Ibrutinibum | Tabletki powlekane | 420 mg | 28 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | 05413868117035 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 1065 | Imbruvica | Ibrutinibum | Tabletki powlekane | 560 mg | 30 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz | 05413868117042 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 1066 | Imcivree | Setmelanotide | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mg/ml | 1 fiol. 1 ml | Rpz | | | Recipharm Monts S.A.S. | FR |
| 1067 | Imfinzi | Durvalumabum | Koncentrat do sporządzenia roztworu do infuzji | 50 mg/ml | 1 fiol. 2.4 ml 1 fiol. 10 ml | Rpz Rpz | 05000456031486 05000456031493 | AstraZeneca AB | MedImmune Pharma B.V. AstraZeneca AB MedImmune, UK Limited | NL SE GB |
| 1068 | Imlygic | Talimogenu laherparepwek | Roztwór do wstrzykiwań | 10*6 jednostek określających miano wirusa (PFU)/ml | 1 fiol. 1 ml | Rpz | 05909991259495 | Amgen Europe B.V. | Amgen NV Amgen Europe B.V. | BE NL |
| 1069 | Imlygic | Talimogenu laherparepwek | Roztwór do wstrzykiwań | 10*8 jednostek określających miano wirusa (PFU)/ml | 1 fiol. 1 ml | Rpz | 05909991259501 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV | NL BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|---|--|--|---------------------------------|----------------------------------|-------------------------------------|---|----------------------|
| 1070 | Imnovid | Pomalidomidum | Kapsułki twarde | 1 mg | 21 kaps. 14 kaps. | Rpz Rpz | 05909991185589 05909991398477 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. Celgene Distribution B.V. | NL NL |
| 1071 | Imnovid | Pomalidomidum | Kapsułki twarde | 2 mg | 14 kaps. 21 kaps. | Rpz Rpz | 05909991398484 05909991185596 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. Celgene Distribution B.V. | NL NL |
| 1072 | Imnovid | Pomalidomidum | Kapsułki twarde | 3 mg | 14 kaps. 21 kaps. | Rpz Rpz | 05909991398491 05909991185602 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. Celgene Distribution B.V. | NL NL |
| 1073 | Imnovid | Pomalidomidum | Kapsułki twarde | 4 mg | 14 kaps. 21 kaps. | Rpz Rpz | 05909991398507 05909991185619 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. Celgene Distribution B.V. | NL NL |
| 1074 | Imraldi | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 40 mg | 1 wstrzykiwacz 0,8 ml + 2 gaziki 2 wstrzykiwacze 0,8 ml + 2 gaziki 4 wstrzykiwacze 0,8 ml + 4 gaziki 6 wstrzykiwaczy 0,8 ml + 6 gazików 1 fioł. 0,8 ml + 1 strzyk. + 1 igła + 1 nasadka + 2 gaziki | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 08809593170167 | Samsung Bioepis NL B.V. | Biogen Netherlands B.V. Biogen (Denmark) Manufacturing ApS Samsung Bioepis NL B.V. FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS | NL DK NL DK |
| 1075 | Imraldi | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 40 mg | 1 amp.-strzyk. 0,8 ml + 2 gaziki 2 amp.-strzyk. 0,8 ml + 2 gaziki 4 amp.-strzyk. 0,8 ml + 4 gaziki 6 amp.-strzyk. 0,8 ml + 6 gazików | Rpz Rpz Rpz Rpz | 08809593170150 | Samsung Bioepis NL B.V. | Biogen (Denmark) Manufacturing ApS Biogen Netherlands B.V. Samsung Bioepis NL B.V. FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS | DK NL NL DK |
| 1076 | Imvanex | Szczepionka przeciw ospie prawdziwej (żywy, zmodyfikowany wirus krowianki ze szczepu Ankara) | Zawiesina do wstrzykiwań | (5 x 10 ⁷ TCID ₅₀)/0,5 ml | 20 fioł. 0,5 ml | Rp | | Bavarian Nordic A/S | Bavarian Nordic A/S | DK |
| 1077 | Inbrija | Levodopum | Proszek do inhalacji w kapsułkach twardych | 33 mg | 60 kaps. + 1 inhalator 92 kaps. + 1 inhalator | Rp Rp | | Acorda Therapeutics Ireland Limited | Adoh B.V. | NL |
| 1078 | Increlex | Mecaserminum | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mg/ml | 1 fioł. 4 ml | Rpz | 05909990076024 | Ipsen Pharma | Beaufour Ipsen Industrie Tjoapack Netherlands B.V. | FR NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|------------------------------|--|-----------------|--|--|--|-----------------------------------|---|---------------|
| 1079 | Incesync | Alogliptinum + Pioglitazonum | Tabletki powlekane | 12,5 mg + 30 mg | 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Takeda Pharma A/S | Takeda Ireland Limited | IE |
| 1080 | Incesync | Alogliptinum + Pioglitazonum | Tabletki powlekane | 25 mg + 30 mg | 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Takeda Pharma A/S | Takeda Ireland Limited | IE |
| 1081 | Incesync | Alogliptinum + Pioglitazonum | Tabletki powlekane | 25 mg + 45 mg | 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Takeda Pharma A/S | Takeda Ireland Limited | IE |
| 1082 | Incruse Ellipta | Umeclidinii bromidum | Proszek do inhalacji | 55 mcg | 3 inhalatory 30 dawek 1 inhalator 7 dawek 1 inhalator 30 dawek | Rp Rp Rp | 05909991108960 05909991108946 05909991108953 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | Glaxo Operations UK Ltd. (t/a Glaxo Wellcome Operations) Glaxo Wellcome Production | GB FR |
| 1083 | InductOs | Diboteterminum alfa | Proszek, rozpuszczalnik i matryca do sporządzania matrycy do implantacji | 1,5 mg/ml | 1 zestaw 1 fiol. + 1 fiol. + 2 podłoża + 2 strzykawki + 2 igły 1 zestaw 1 fiol. + 1 fiol. + 1 podłoże + 2 strzykawki + 2 igły | Rpz Rpz | 05909990746187 | Medtronic BioPharma B.V. | Medtronic BioPharma B.V. | NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|--------------------------------|--|---------------------------------|--|----------------------------------|--|---------------|
| 1084 | Infanrix hexa | Szczepionka przeciwko błonicy (D), tężcowi (T), krztuścowi (komponenta acelularna) (Pa), wirusowemu zapaleniu wątroby typu B (rDNA) (HBV), poliomyelitis (inaktywowana) (IPV) i przeciwko Haemophilus influenzae typ b (Hib)skoniugowana (adsorbowana) | Zawiesina i proszek do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | - | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 0,5 ml zawiesiny + 2 igły 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 0,5 ml zawiesiny 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. 0,5 ml zawiesiny + 20 igieł 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. 0,5 ml zawiesiny 50 fiol. proszku + 50 amp.-strzyk. 0,5 ml zawiesiny | Rp Rp Rp Rp | 05909990940455 05909990940417 05909990940462 05909990940424 | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | BE |
| 1085 | Inflixtra | Infliximabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. proszku 2 fiol. proszku 3 fiol. proszku 4 fiol. proszku 5 fiol. proszku | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991078881 05909991078898 05909991078904 05909991078959 05909991078966 | Pfizer Europe MA EEIG | Hospira Zagreb d.o.o. | HR |
| 1086 | Inhixa | Enoxaparinum naticum | Roztwór do wstrzykiwań | 12 000 j.m. (120 mg)/0,8 ml | 2 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 30 amp.-strzyk. 30 amp.-strzyk. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Techdow Pharma Netherland B.V. | Health-Med spółka z ograniczoną odpowiedzialnością sp.k. | PL |
| 1087 | Inhixa | Enoxaparinum naticum | Roztwór do wstrzykiwań | 15 000 j.m. (150 mg)/1 ml | 2 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 30 amp.-strzyk. 30 amp.-strzyk. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991426842 | Techdow Pharma Netherland B.V. | Health-Med spółka z ograniczoną odpowiedzialnością sp.k. | PL |
| 1088 | Inhixa | Enoxaparinum naticum | Roztwór do wstrzykiwań | 30 000 j.m. (300 mg)/3 ml | 1 fiol. 3 ml | Rp | | Techdow Pharma Netherland B.V. | Health-Med spółka z ograniczoną odpowiedzialnością sp.k. | PL |
| 1089 | Inhixa | Enoxaparinum naticum | Roztwór do wstrzykiwań | 50 000 j.m. (500 mg)/5 ml | 5 fiol. 5 ml | Rp | | Techdow Pharma Netherland B.V. | Health-Med spółka z ograniczoną odpowiedzialnością sp.k. | PL |
| 1090 | Inhixa | Enoxaparinum naticum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 000 j.m. (1000 mg)/10ml | 1 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml | Rp Rp | | Techdow Pharma Netherland B.V. | Health-Med spółka z ograniczoną odpowiedzialnością sp.k. | PL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------|-------------------|--|--|----------------|-----------------------------------|--|---------------|
| 1091 | Inhixa | Enoxaparinum natriicum | Roztwór do wstrzykiwań | 2000 j.m. (20 mg) | 1 amp.-strzyk. 2 amp.-strzyk. 2 amp.-strzyk. 2 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 20 amp.-strzyk. 50 amp.-strzyk. 50 amp.-strzyk. 90 amp.-strzyk. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991334611 | Techdow Pharma Netherland B.V. | Health-Med spółka z ograniczoną odpowiedzialnością sp.k. | PL |
| 1092 | Inhixa | Enoxaparinum natriicum | Roztwór do wstrzykiwań | 4000 j.m. (40 mg) | 2 amp.-strzyk. 2 amp.-strzyk. 2 amp.-strzyk. 5 amp.-strzyk. 5 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 20 amp.-strzyk. 30 amp.-strzyk. 30 amp.-strzyk. 50 amp.-strzyk. 50 amp.-strzyk. 90 amp.-strzyk. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Techdow Pharma Netherland B.V. | Health-Med spółka z ograniczoną odpowiedzialnością sp.k. | PL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------|-------------------|---|--|----------------|-----------------------------------|--|---------------|
| 1093 | Inhixa | Enoxaparinum natriicum | Roztwór do wstrzykiwań | 6000 j.m. (60 mg) | 2 amp.-strzyk. 2 amp.-strzyk. 2 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 12 amp.-strzyk. 20 amp.-strzyk. 24 amp.-strzyk. 30 amp.-strzyk. 30 amp.-strzyk. 50 amp.-strzyk. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991426828 | Techdow Pharma Netherland B.V. | Health-Med spółka z ograniczoną odpowiedzialnością sp.k. | PL |
| 1094 | Inhixa | Enoxaparinum natriicum | Roztwór do wstrzykiwań | 8000 j.m. (80 mg) | 2 amp.-strzyk. 2 amp.-strzyk. 2 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 12 amp.-strzyk. 24 amp.-strzyk. 30 amp.-strzyk. 30 amp.-strzyk. 50 amp.-strzyk. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991334628 | Techdow Pharma Netherland B.V. | Health-Med spółka z ograniczoną odpowiedzialnością sp.k. | PL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------|------------------------|---|--|--|-----------------------------------|--|---------------|
| 1095 | Inhixa | Enoxaparinum natrium | Roztwór do wstrzykiwań | 10000 j.m. (100 mg) | 2 amp.-strzyk. 2 amp.-strzyk. 2 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. 12 amp.-strzyk. 24 amp.-strzyk. 30 amp.-strzyk. 30 amp.-strzyk. 50 amp.-strzyk. 90 amp.-strzyk. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991426835 | Techdow Pharma Netherland B.V. | Health-Med spółka z ograniczoną odpowiedzialnością sp.k. | PL |
| 1096 | Inlyta | Axitinibum | Tabletki powlekane | 1 mg | 28 tabl. 56 tabl. 180 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991004422 05909991004439 05909991004446 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1097 | Inlyta | Axitinibum | Tabletki powlekane | 3 mg | 28 tabl. 56 tabl. 60 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991078775 05909991078782 05909991078799 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1098 | Inlyta | Axitinibum | Tabletki powlekane | 5 mg | 28 tabl. 56 tabl. 60 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991004453 05909991004460 05909991004477 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1099 | Inlyta | Axitinibum | Tabletki powlekane | 7 mg | 28 tabl. 56 tabl. 60 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991078805 05909991078836 05909991078843 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1100 | INOMax | Nitrogenii oxidum | Gaz do inhalacji | 400 ppm mol/mol | 1 butla 2 l 1 butla 10 l | Rpz Rpz | 05909991039615 05909991039622 | Linde Healthcare AB | Linde France | FR |
| 1101 | INOMax | Nitrogenii oxidum | Gaz do inhalacji | 800 ppm mol/mol | 1 butla 2 l 1 butla 10 l | Rpz Rpz | | Linde Healthcare AB | Linde France | FR |
| 1102 | Inovelon | Rufinamidum | Tabletki powlekane | 100 mg | 10 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 100 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Eisai GmbH | Eisai GmbH Eisai Manufacturing Limited | DE GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-------------------------------|--------------------------|---------------|---|---|--|----------------------------------|---|---------------|
| 1103 | Inovelon | Rufinamidum | Tabletki powlekane | 200 mg | 10 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 100 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Eisai GmbH | Eisai GmbH Eisai Manufacturing Limited | DE GB |
| 1104 | Inovelon | Rufinamidum | Tabletki powlekane | 400 mg | 10 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 100 tabl. 200 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Eisai GmbH | Eisai Manufacturing Limited Eisai GmbH | GB DE |
| 1105 | Inovelon | Rufinamidum | Zawiesina doustna | 40 mg/ml | 1 butelka | Rpz | | Eisai GmbH | Eisai GmbH Eisai Manufacturing Limited | DE GB |
| 1106 | Inpremia | Insulina ludzka rekombinowana | Roztwór do infuzji | 100 j.m/ml | 12 worków 100 ml | Rp | | Baxter Holding B.V. | Baxter Distribution Center Europe S.A. Baxter S.A. | BE BE |
| 1107 | Inrebic | Fedratinibum | Kapsułki twarde | 100 mg | 120 kaps. | Rpz | 07640133688596 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. | NL |
| 1108 | Instanyl | Fentanylum | Aerazol do nosa, roztwór | 50 mcg/dawkę | 1 butelka 1,8 ml (10 dawek) 1 butelka 2 ml (10 dawek) 1 butelka 2,9 ml (20 dawek) 1 butelka 3,2 ml (20 dawek) 1 butelka 4,3 ml (30 dawek) 1 butelka 5 ml (40 dawek) 1 butelka 5,3 ml (40 dawek) | Rpw Rpw Rpw Rpw Rpw Rpw Rpw | 05909990699643 05909991308148 05909990699650 05909991308131 05909991308124 05909990699636 05909991308155 | Takeda Pharma A/S | Takeda GmbH | DE |
| 1109 | Instanyl | Fentanylum | Aerazol do nosa, roztwór | 50 mcg/dawkę | 8 poj. jednodawkowych 2 poj. jednodawkowe 10 poj. jednodawkowych 6 poj. jednodawkowych | Rpw Rpw Rpw Rpw | 05909990887880 05909990887866 05909990887897 05909990887873 | Takeda Pharma A/S | Takeda Pharma A/S Takeda GmbH | DK DE |
| 1110 | Instanyl | Fentanylum | Aerazol do nosa, roztwór | 100 mcg/dawkę | 2 poj. jednodawkowe 10 poj. jednodawkowych 8 poj. jednodawkowych 6 poj. jednodawkowych | Rpw Rpw Rpw Rpw | 05909990887903 05909990887941 05909990887934 05909990887927 | Takeda Pharma A/S | Takeda Pharma A/S Takeda GmbH | DK DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--------------------------|---------------|--|---|--|------------------------|---|---------------|
| 1111 | Instanyl | Fentanylum | Aerazol do nosa, roztwór | 100 mcg/dawkę | 1 butelka 1,8 ml (10 dawk) 1 butelka 3,2 ml (20 dawk) 1 butelka 4,3 ml (30 dawk) 1 butelka 2 ml (10 dawk) 1 butelka 5,3 ml (40 dawk) 1 butelka 2,9 ml (20 dawk) 1 butelka 5 ml (40 dawk) | Rpw Rpw Rpw Rpw Rpw Rpw Rpw | 05909990699704 05909991308162 05909991308179 05909991308186 05909991308193 05909990699735 05909990699742 | Takeda Pharma A/S | Takeda GmbH | DE |
| 1112 | Instanyl | Fentanylum | Aerazol do nosa, roztwór | 200 mcg/dawkę | 1 butelka 2 ml (10 dawk) 1 butelka 4,3 ml (30 dawk) 1 butelka 1,8 ml (10 dawk) 1 butelka 5 ml (40 dawk) 1 butelka 2,9 ml (20 dawk) 1 butelka 5,3 ml (40 dawk) 1 butelka 3,2 ml (20 dawk) | Rpw Rpw Rpw Rpw Rpw Rpw Rpw | 05909991308223 05909991308230 05909990699865 05909990699889 05909990699872 05909991308209 05909991308216 | Takeda Pharma A/S | Takeda GmbH | DE |
| 1113 | Instanyl | Fentanylum | Aerazol do nosa, roztwór | 200 mcg/dawkę | 8 poj. jednodawkowych 2 poj. jednodawkowe 6 poj. jednodawkowych 10 poj. jednodawkowych | Rpw Rpw Rpw Rpw | 05909990887972 05909990887958 05909990887965 05909990887989 | Takeda Pharma A/S | Takeda GmbH Takeda Pharma A/S | DE DK |
| 1114 | Insulatard | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 40 j.m./ml | 1 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml (5x1) | Rp Rp Rp | 05909990348510 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1115 | Insulatard | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 1 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml (5x1) | Rp Rp Rp | 05909990348619 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S Novo Nordisk Production SAS | DK FR |
| 1116 | Insulatard FlexPen | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 1 wstrzykiwacz 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S Novo Nordisk Production SAS | DK FR |
| 1117 | Insulatard Innolet | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 1 wstrzykiwacz 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | 05909990888412 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1118 | Insulatard Penfill | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 1 wkład 3 ml 5 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp | 05909990348923 05909990971947 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk Production SAS Novo Nordisk A/S | FR DK |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--------------------------|----------------------|---|--|--|---------------------------------|--|---------------|
| 1119 | Insulin aspart Sanofi | Insulinum aspartum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j./ml | 1 fiol. 5 fiol. 1 wstrzykiwacz 3 ml SoloStar 5 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 10 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 5 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991452117 05909991452124 05909991429140 05909991429157 05909991429171 05909991429164 05909991429188 | sanofi-aventis groupe | Sanofi-Aventis Private Co. Ltd. Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | HU DE |
| 1120 | Insulin lispro Sanofi | Insulinum lisprum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j./ml | 1 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml 10 wkładów 3 ml 1 wstrzykiwacz 3 ml SoloStar 5 wkładów 3 ml 3 wstrzykiwacze 3 ml SoloStar 5 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 10 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991333560 05909991333607 05909991333515 05909991333522 05909991333508 05909991333539 05909991333546 05909991333553 | sanofi-aventis groupe | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Sanofi-Aventis Private Co. Ltd. | DE HU |
| 1121 | Insuman Basal | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 40 j./ml | 1 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml | Rp Rp | 05909990915118 05909990012367 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 1122 | Insuman Basal | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j./ml | 5 fiol. 5 ml 5 fiol. 10 ml 1 fiol. 10 ml 1 fiol. 5 ml | Rp Rp Rp Rp | 05909990914920 05909991039875 05909991039868 05909990914913 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 1123 | Insuman Basal | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j./ml | 10 wkładów 3 ml 3 wkłady 3 ml 4 wkłady 3 ml 5 wkładów 3 ml 9 wkładów 3 ml 6 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990012381 05909990067022 05909990012374 05909990915019 05909990067046 05909990067039 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 1124 | Insuman Basal SoloStar | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j./ml | 6 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 9 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 5 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 10 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 3 wstrzykiwacze 3 ml SoloStar 4 wstrzykiwacze 3 ml SoloStar | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990672455 05909990672462 05909990672448 05909990672479 05909990672400 05909990672431 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 1125 | Insuman Comb 15 | Insulini injectio neutralis + Insulinum isophanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 15 j.m. + 85 j.m./ml | 10 wkładów 3 ml 4 wkłady 3 ml 5 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp | 05909990012466 05909990012459 05909990915316 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--------------------------|-------------|---|--|--|---------------------------------|---------------------------------|---------------|
| 1126 | Insuman Comb 15 | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 6 wkładów 3 ml 3 wkłady 3 ml 9 wkładów 3 ml 5 fioł. 5 ml 1 fioł. 5 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 3 wstrzykiwacze 3 ml SoloStar 9 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 6 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 5 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 4 wstrzykiwacze 3 ml SoloStar | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990067084 05909990067077 05909990067091 05909990672554 05909990672486 05909990672547 05909990672530 05909990672509 05909990672493 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 1127 | Insuman Comb 25 | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 40 j.m./ml | 5 fioł. 10 ml 1 fioł. 10 ml | Rp Rp | | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 1128 | Insuman Comb 25 | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 10 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 3 wstrzykiwacze 3 ml SoloStar 5 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 6 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 9 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 4 wstrzykiwacze 3 ml SoloStar 1 fioł. 5 ml 13 fioł. 5 ml 5 fioł. 5 ml 4 wkłady 3 ml 3 wkłady 3 ml 10 wkładów 3 ml 9 wkładów 3 ml 6 wkładów 3 ml 5 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990672615 05909990672561 05909990672585 05909990672592 05909990672608 05909990672578 05909990012527 05909990067145 05909990012534 05909990067169 05909990067152 05909990915613 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-------------------------------|------------------------|--------------|---|----------------------------------|--|-----------------------------------|--|---------------|
| 1135 | Insuman Rapid | Insulinum humanum | Roztwór do wstrzykiwań | 40 j.m./ml | 5 fioł. 10 ml | Rp | 05909990012299 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 1136 | Insuman Rapid | Insulini iniectione neutralis | Roztwór do wstrzykiwań | 40 j.m. | 1 fioł. 10 ml | Rp | 05909990914814 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 1137 | Insuman Rapid | Insulini iniectione neutralis | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 1 fioł. 5 ml 1 fioł. 10 ml 5 fioł. 5 ml 5 fioł. 10 ml | Rp Rp Rp Rp | 05909990914616 05909991039844 05909990914623 05909991039851 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 1138 | Insuman Rapid | Insulini iniectione neutralis | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 3 wkłady 3 ml 5 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml 4 wkłady 3 ml 9 wkładów 3 ml 6 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990066865 05909990914715 05909990012329 05909990012305 05909990066889 05909990066872 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 1139 | Insuman Rapid SoloStar | Insulinum humanum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j.m./ ml | 5 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 3 wstrzykiwacze 3 ml SoloStar 4 wstrzykiwacze 3 ml SoloStar 6 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 9 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 10 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990672363 05909990672349 05909990672356 05909990672370 05909990672387 05909990672394 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 1140 | Integrilin | Eptifibatidum | Roztwór do infuzji | 0,75 mg/ml | 1 fioł. 100 ml | Rpz | 05909990864218 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | Glaxo Operations UK Ltd (trading as Glaxo Wellcome Operations) GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | GB IT |
| 1141 | Integrilin | Eptifibatidum | Roztwór do wstrzykiwań | 2 mg/ml | 1 fioł. 10 ml | Rpz | 05909990864317 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. Glaxo Operations UK Ltd (trading as Glaxo Wellcome Operations) | IT GB |
| 1142 | Intelence | Etravirinum | Tabletki | 25 mg | 120 tabl. | Rpz | 05909991078652 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 1143 | Intelence | Etravirinum | Tabletki | 100 mg | 120 tabl. | Rpz | 05909990661084 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 1144 | Intelence | Etravirinum | Tabletki | 200 mg | 60 tabl. | Rpz | 05909990916382 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 1145 | Intrarosa | Prasteronum | Globulka | 6,5 mg | 28 globulek | Rp | 00667425628075 | Endoceutics S.A. | Basic Pharma Manufacturing B.V. | NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------------------|--------|--|--|--|----------------------------------|----------------------|---------------|
| 1152 | Invega | Paliperidonum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 6 mg | 14 tabl. 350 tabl. 98 tabl. 28 tabl. 49 tabl. 30 tabl. w butelce 56 tabl. 30 tabl. w blistrze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990646715 05909990073801 05909990073795 05909990073740 05909990073771 05909990073757 05909990073788 05909990073764 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 1153 | Invega | Paliperidonum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 9 mg | 98 tabl. 56 tabl. 350 tabl. 28 tabl. 30 tabl. w butelce 30 tabl. w blistrze 49 tabl. 14 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990073894 05909990073887 05909990073900 05909990073849 05909990073856 05909990073863 05909990073870 05909990646722 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 1154 | Invega | Paraperidonum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 12 mg | 49 tabl. 28 tabl. 30 tabl. w butelce 30 tabl. w blistrze 14 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 350 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990073986 05909990073955 05909990073962 05909990073979 05909990646739 05909990073993 05909990074006 05909990074020 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 1155 | Invirase | Saquinavirum | Kapsulki twarde | 200 mg | 270 kaps. | Rpz | 05909990732517 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1156 | Invirase | Saquinavirum | Tabletki powlekane | 500 mg | 120 tabl. | Rpz | 05909990223367 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1157 | Invokana | Canagliflozinum | Tabletki powlekane | 100 mg | 10 tabl. 30 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909991096090 05909991096106 05909991096137 05909991096144 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Cilag S.p.A. | IT |
| 1158 | Invokana | Canagliflozinum | Tabletki powlekane | 300 mg | 10 tabl. 30 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909991096151 05909991096168 05909991096175 05413868117073 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Cilag S.p.A. | IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|--|--|-----------------------|---------------------|---|--|--|------------------------|--|----------------------------|
| 1159 | Irbesartan Hydrochlorothiazide Zentiva | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 150 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991048648 05909991048655 05909991048662 05909991048679 | Zentiva, k.s. | Sanofi-Aventis S.A. Zentiva, k.s. Chinoin Private Co. Ltd. Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie | ES CZ HU FR FR |
| 1160 | Irbesartan Hydrochlorothiazide Zentiva | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 300 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991048686 05909991048693 05909991048709 05909991048747 | Zentiva, k.s. | Chinoin Private Co. Ltd. Sanofi Winthrop Industrie Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie Zentiva, k.s. | HU FR ES FR CZ |
| 1161 | Irbesartan Hydrochlorothiazide Zentiva | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 150 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991048754 05909991048761 05909991048921 05909991048778 05909991048785 05909991048938 05909991048792 | Zentiva, k.s. | Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd. Zentiva, k.s. Sanofi Winthrop Industrie | ES FR HU CZ FR |
| 1162 | Irbesartan Hydrochlorothiazide Zentiva | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 300 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991048808 05909991048822 05909991048945 05909991048839 05909991048846 05909991048952 05909991048853 | Zentiva, k.s. | Chinoin Private Co. Ltd. Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie Zentiva, k.s. | HU ES FR FR CZ |
| 1163 | Irbesartan Hydrochlorothiazide Zentiva | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 300 mg + 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991048860 05909991048877 05909991048969 05909991048884 05909991048891 05909991048976 05909991048907 | Zentiva, k.s. | Sanofi-Aventis S.A. Zentiva, k.s. Chinoin Private Co. Ltd. Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie | ES CZ HU FR FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|------------------------------------|-------------------------------------|-----------------------|------------------|--|--|--|------------------------|---|----------------------------|
| 1170 | Irbesartan Zentiva | Irbesartanum | Tabletka powlekana | 75 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991049539 05909991049546 05909991049584 05909991049553 05909991049560 05909991049591 05909991049577 | Zentiva, k.s. | Zentiva k.s. Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd. Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie | CZ FR HU ES FR |
| 1171 | Irbesartan Zentiva | Irbesartanum | Tabletka powlekana | 150 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991049607 05909991049621 05909991049669 05909991049638 05909991049645 05909991049676 05909991049652 | Zentiva, k.s. | Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd. Zentiva k.s. Sanofi Winthrop Industrie | ES FR HU CZ FR |
| 1172 | Irbesartan Zentiva | Irbesartanum | Tabletka powlekana | 300 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991049683 05909991049690 05909991049744 05909991049706 05909991049720 05909991049751 05909991049737 | Zentiva, k.s. | Sanofi-Aventis S.A. Chinoin Private Co. Ltd. Zentiva k.s. Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie | ES HU CZ FR FR |
| 1173 | Irbesartan/Hydrochlorotiazide Teva | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletka powlekana | 150 mg + 12,5 mg | 7 tabl. 14 tabl. 15 tabl. 20 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990732692 05909990732708 05909990732746 05909990732753 05909990732760 05909990732777 05909990732845 05909990732784 05909990732791 05909990732807 05909990732821 05909990732838 | Teva B.V. | Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva UK Ltd. Pharmachemie B.V. Teva Operations Polska Sp. z o.o. | HU GB NL PL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|------------------------------------|-------------------------------------|-----------------------|------------------|--|--|--|------------------------|---|--|
| 1174 | Irbesartan/Hydrochlorotiazide Teva | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletka powlekana | 300 mg + 12,5 mg | 7 tabl. 14 tabl. 15 tabl. 20 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990732852 05909990732869 05909990732876 05909990732883 05909990732890 05909990732906 05909990733002 05909990732951 05909990732968 05909990732975 05909990732982 05909990732999 | Teva B.V. | Teva UK Ltd. Teva Operations Polska Sp. z o.o. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Pharmachemie B.V. | GB PL HU NL |
| 1175 | Irbesartan/Hydrochlorotiazide Teva | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletka powlekana | 300 mg + 25 mg | 7 tabl. 14 tabl. 15 tabl. 20 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990733033 05909990733040 05909990733057 05909990733064 05909990733071 05909990733088 05909990733163 05909990733095 05909990733101 05909990733132 05909990733149 05909990733156 | Teva B.V. | Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva Operations Polska Sp. z o.o. Teva UK Ltd. Pharmachemie B.V. | HU PL GB NL |
| 1176 | Iressa | Gefitinibum | Tabletki powlekane | 250 mg | 30 tabl. w blisterze 30 tabl. w blisterze perforowanym | Rpz Rpz | 05909990717231 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB AstraZeneca UK Limited | SE GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|--------|--|--|----------------------------------|--------------------------|--|----------------|
| 1177 | Iscover | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 75 mg | 7 tabl. 7 tabl. 14 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 50 tabl. 84 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | sanofi-aventis groupe | Sanofi S.p.A. Sanofi Winthrop Industrie Delpharm Dijon | IT FR FR |
| 1178 | Iscover | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 300 mg | 4 tabl. 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | sanofi-aventis groupe | Sanofi Winthrop Industrie | FR |
| 1179 | Isentress | Raltegravirum | Granulat do sporządzania zawiesiny doustnej | 100 mg | 60 sasz. | Rpz | | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 1180 | Isentress | Raltegravirum | Tabletki do rozgryzania i zucia | 25 mg | 60 tabl. | Rpz | | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 1181 | Isentress | Raltegravirum | Tabletki do rozgryzania i zucia | 100 mg | 60 tabl. | Rpz | | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 1182 | Isentress | Raltegravirum | Tabletki powlekane | 400 mg | 60 tabl. 180 tabl. | Rpz Rpz | 05909990638123 05909990638130 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 1183 | Isentress | Raltegravirum | Tabletki powlekane | 600 mg | 60 tabl. | Rpz | 00366582506003 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 1184 | Isturisa | Osilodrostatum | Tabletki powlekane | 1 mg | 60 tabl. | Rpz | 03663502002087 | Recordati Rare Diseases | Recordati Rare diseases Novartis Pharma GmbH Recordati Rare Diseases | FR DE FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|--------------------------------------|--|---|----------------------|
| 1185 | Isturisa | Osilodrostatum | Tabletki powlekane | 5 mg | 60 tabl. | Rpz | 03663502002070 | Recordati Rare Diseases | Novartis Pharma GmbH Recordati Rare diseases Recordati Rare Diseases | DE FR FR |
| 1186 | Isturisa | Osilodrostatum | Tabletki powlekane | 10 mg | 60 tabl. | Rpz | 03663502002063 | Recordati Rare Diseases | Recordati Rare diseases Recordati Rare Diseases Novartis Pharma GmbH | FR FR DE |
| 1187 | Ivabradine Accord | Ivabradini hydrochloridum | Tabletka powlekana | 5 mg | 28 tabl. 56 tabl. 14 tabl. 98 tabl. 84 tabl. 100 tabl. 112 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565740507 05055565740514 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited Wessling Hungary Kornyezetvedelmi Laboratori Fundació Dau | PL GB HU ES |
| 1188 | Ivabradine Accord | Ivabradini hydrochloridum | Tabletka powlekana | 7,5 mg | 28 tabl. 14 tabl. 84 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 112 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565740538 05055565740545 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Limited Wessling Hungary Kornyezetvedelmi Laboratori Fundació Dau Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | GB HU ES PL |
| 1189 | Ivabradine Anpharm | Ivabradinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 84 tabl. 112 tabl. 100 tabl. 98 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991264727 05909991264710 | Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. | Laboratorios Servier, S.L. Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. Servier (Ireland) Industries Ltd. (SII) Les Laboratoires Servier Industrie (LSI) | ES PL IE FR |
| 1190 | Ivabradine Anpharm | Ivabradinum | Tabletki powlekane | 7,5 mg | 84 tabl. 100 tabl. 112 tabl. 98 tabl. 14 tabl. 56 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991264741 05909991264734 | Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. | Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. Laboratorios Servier, S.L. Servier (Ireland) Industries Ltd. (SII) Les Laboratoires Servier Industrie (LSI) | PL ES IE FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|-----------|--|--|--|----------------------------|---|---------------|
| 1191 | Ivabradine Zentiva | Ivabradinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 112 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991298562 05909991298579 05909991298586 05909991298593 05909991298609 05909991298616 05909991298623 | Zentiva, k.s. | Zentiva, k.s. S.C. Zentiva S.A. | CZ RO |
| 1192 | Ivabradine Zentiva | Ivabradinum | Tabletki powlekane | 7,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 112 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991298630 05909991298647 05909991298654 05909991298661 05909991298678 05909991298685 05909991298692 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva S.A. Zentiva, k.s. | RO CZ |
| 1193 | Ivemend | Fosaprepitantum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 150 mg | 1 fiol. 10 ml 10 fiol. 10 ml | Rp Rp | 05909990838592 05909990838608 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 1194 | Ivozall | Clofarabinum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 1 mg/ml | 1 fiol. | Rpz | | ORPHELIA Pharma SAS | Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH Creapharm Clinical Supplies | DE FR |
| 1195 | Ixiaro | Szczepionka przeciw japońskiemu zapaleniu mózgu (inaktywowana, adsorbowana) | Zawiesina do wstrzykiwań | - | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła 1 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rp Rp | 05909990796854 09120040710057 | Valneva Austria GmbH | Valneva Scotland Ltd. | GB |
| 1196 | Izba | Travoprostum | Krople do oczu, roztwór | 30 mcg/ml | 1 butelka 2,5 ml 3 butelki 2,5 ml | Rp Rp | 05909991108533 05909991108540 | Novartis Europharm Limited | SA Alcon-Couvreur NV | BE |
| 1197 | Jakavi | Ruxolitinibum | Tabletki | 5 mg | 14 tabl. 56 tabl. 168 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991053741 05909991053758 05909991053765 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 1198 | Jakavi | Ruxolitinibum | Tabletki | 10 mg | 14 tabl. 56 tabl. 168 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991198305 05909991198282 05909991198312 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A | DE ES |
| 1199 | Jakavi | Ruxolitinibum | Tabletki | 15 mg | 14 tabl. 56 tabl. 168 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991053772 05909991053789 05909991053796 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 1200 | Jakavi | Ruxolitinibum | Tabletki | 20 mg | 14 tabl. 56 tabl. 168 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991053802 05909991053833 05909991053840 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A | DE ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|-----------------------|-----------------|--|--|--|----------------------------|---|----------------|
| 1201 | Jalra | Vildagliptinum | Tabletki | 50 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 112 tabl. 180 tabl. 336 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990910854 05909990910861 05909990910878 05909990910885 05909990910892 05909990910908 05909990910922 05909990910939 05909990910946 05909990910953 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A Novartis Pharma GmbH Lek d.d. | ES DE SI |
| 1202 | Janumet | Sitagliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 50 mg + 850 mg | 14 tabl. 28 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 112 tabl. 168 tabl. w blisterze 180 tabl. 168 tabl. (opakowanie złożone) 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990929184 05909990929191 05909990929740 05909990929207 05909990929245 05909990929252 05901549324259 05909990929733 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme Ltd. Merck Sharp & Dohme B.V. | GB NL |
| 1203 | Janumet | Sitagliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 50 mg + 1000 mg | 14 tabl. 28 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 112 tabl. 168 tabl. w blisterze 168 tabl. (opakowanie złożone) 180 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990929757 05909990929764 05909990929825 05909990929771 05909990929788 05909990929795 05901549324266 05909990929801 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. Merck Sharp & Dohme Ltd. | NL GB |
| 1204 | Januvia | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 25 mg | 50 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 84 tabl. 98 tabl. 14 tabl. 90 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05901549324310 059099909055890 05901549324297 05901549324303 05901549324273 05901549324280 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme Ltd. Merck Sharp & Dohme B.V. | GB NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|--|---|--|----------------|
| 1205 | Januvia | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 50 mg | 84 tabl. 98 tabl. 14 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 90 tabl. 28 tabl. 50 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05901549324341 05901549324358 05901549324327 05901549324334 05909990055906 05901549324365 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme Ltd. Merck Sharp & Dohme B.V. | GB NL |
| 1206 | Januvia | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 100 mg | 30 tabl. 98 tabl. 56 tabl. 14 tabl. 90 tabl. 50 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05901549324402 05901549324389 05901549324372 05901549324419 05909990055920 05901549324396 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme Ltd. Merck Sharp & Dohme B.V. | GB NL |
| 1207 | Jardiance | Empagliflozinum | Tabletki powlekane | 10 mg | 7 tabl. 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 70 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991138479 05909991138486 05909991138493 05909991138509 05909991138516 05909991138523 05909991138530 05909991138547 05909991138554 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Ellas AE | DE DE GR |
| 1208 | Jardiance | Empagliflozinum | Tabletki powlekane | 25 mg | 7 tabl. 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 70 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991138387 05909991138394 05909991138400 05909991138417 05909991138424 05909991138431 05909991138448 05909991138455 05909991138462 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim Ellas AE | DE DE GR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|------------------|--|--|--|---|---|----------------|
| 1213 | Jentadueto | Linagliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 2,5 mg + 850 mg | 60 tabl. w blistrze perforowanym 56 tabl. 30 tabl. 28 tabl. 14 tabl. w blistrze perforowanym 10 tabl. 200 tabl. (2 x 100 x 1) 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 120 tabl. 100 tabl. 14 tabl. w butelce 60 tabl. w butelce 180 tabl. 120 tabl. (2 x 60 x 1) 180 tabl. (2 x 90 x 1) | Rp | 05909990992898 05909990992881 05909990992874 05909990992867 05909990992850 05909990992843 05909991028961 05909990992904 05909990992928 05909990992935 05909990992959 05909990992942 05909990992966 05909990992973 05909990992980 05909991028947 05909991028954 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Dragenopharm Apotheker Poeschl GmbH Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Ellas AE | DE DE GR |
| 1214 | Jentadueto | Linagliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 2,5 mg + 1000 mg | 98 tabl. 120 tabl. (2 x 60 x 1) 180 tabl. (2 x 90 x 1) 200 tabl. (2 x 100 x 1) 10 tabl. 14 tabl. w blistrze perforowanym 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 60 tabl. w blistrze perforowanym 84 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 120 tabl. 14 tabl. w butelce 60 tabl. w butelce 180 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990993086 05909991028978 05909991028985 05909991028992 05909990992997 05909990993000 05909990993024 05909990993031 05909990993048 05909990993055 05909990993062 05909990993079 05909990993093 05909990993109 05909990993123 05909990993130 05909990993147 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Ellas AE Dragenopharm Apotheker Poeschl GmbH | DE GR DE |
| 1215 | Jetrea | Ocriplasminum | Koncentrat do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 0,5 mg/0,2 ml | 1 fiol. 0,2 ml | Rpz | 05909991056889 | Inceptua AB | ThromboGenics NV s.a. Alcon-Couvreur N.V. | BE BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|-----------------|----------------------------------|-------------------|----------------|---|--|----------------------|
| 1216 | Jetrea | Ocriplasminum | Roztwór do wstrzykiwań | 0,375 mg/0,3 ml | 1 fiol. 0,3 ml | Rpz | 05909991221744 | Inceptua AB | ThromboGenics NV s.a. Alcon-Couvreur N.V. | BE BE |
| 1217 | Jevtana | Cabazitaxelum | Koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji | 60 mg | 1 fiol. 1,5 ml | Rpz | 05909990850501 | sanofi-aventis groupe | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 1218 | Jinarc | Tolvaptanum | Tabletki | 15 mg | 7 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz | | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | AndersonBrecon (UK) Limited Almac Pharma Services Ltd. Millmount Healthcare Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB GB IE IE |
| 1219 | Jinarc | Tolvaptanum | Tabletki | 15 mg; 45 mg | 28 tabl. 14 tabl. 56 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05038256002115 | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Almac Pharma Services Ltd. Millmount Healthcare Limited AndersonBrecon (UK) Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE GB IE |
| 1220 | Jinarc | Tolvaptanum | Tabletki | 30 mg; 90 mg | 14 tabl. 56 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05038256002139 | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Almac Pharma Services Ltd. Millmount Healthcare Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited AndersonBrecon (UK) Limited | GB IE IE GB |
| 1221 | Jinarc | Tolvaptanum | Tabletki | 30 mg; 60 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05038256002122 | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Almac Pharma Services (Ireland) Limited AndersonBrecon (UK) Limited Almac Pharma Services Ltd. Millmount Healthcare Limited | IE GB GB IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|---------------|--|--|----------------------------------|--|--|----------------------|
| 1222 | Jinarc | Tolvaptanum | Tabletki | 30 mg | 28 tabl. 7 tabl. | Rpz Rpz | | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Millmount Healthcare Limited Almac Pharma Services Ltd. AndersonBrecon (UK) Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | IE GB GB IE |
| 1223 | Jivi | Damococogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1224 | Jivi | Damococogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1225 | Jivi | Damococogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1226 | Jivi | Damococogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2000 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1227 | Jivi | Damococogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3000 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1228 | Jorveza | Budesonidum | Tabletka ulegająca rozpadowi w jamie ustnej | 1 mg | 20 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 200 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 04032717994439 | Dr. Falk Pharma GmbH | Dr. Falk Pharma GmbH | DE |
| 1229 | Jorveza | Budesonidum | Tabletka ulegająca rozpadowi w jamie ustnej | 0,5 mg | 20 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 200 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 04032717994446 | Dr. Falk Pharma GmbH | Dr. Falk Pharma GmbH | DE |
| 1230 | Juluca | Dolutegravirum + Rilpivirini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 50 mg + 25 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | 05909991370107 05909991370114 | ViiV Healthcare BV | Glaxo Wellcome, S.A. | ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|---|-------------------------|--|----------------------|--|---------------------------------------|--|----------------|
| 1231 | Jylamvo | Methotrexatum | Roztwór doustny | 2 mg/ml | 1 butelka 60 ml | Rpz | 05060559220019 | Therakind (Europe) Limited | Wasdell Europe Limited Quay Pharmaceuticals Limited | IE GB |
| 1232 | Jyseleca | Filgotinibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 30 tabl. w butelce 90 tabl. w butelce (op. zbiorcze) | Rpz Rpz | 05391507146366 | Galapagos NV | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 1233 | Jyseleca | Filgotinibum | Tabletki powlekane | 200 mg | 30 tabl. w butelce 90 tabl. w butelce (op. zbiorcze) | Rpz Rpz | 05391507146359 | Galapagos NV | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 1234 | Kadcyla | Trastuzumabum emtansinum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05902768001044 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1235 | Kadcyla | Trastuzumabum emtansinum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 160 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05902768001051 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1236 | Kafrio | Ivacaftorum + Tezacaftorum + Elexacaftorum | Tabletki powlekane | 37,5 mg + 25 mg + 50 mg | 56 tabl. | Rpz | 00351167149409 | Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Ltd. | Almac Pharma Services (Ireland) Limited Almac Pharma Services Ltd. | IE GB |
| 1237 | Kafrio | Ivacaftorum + Tezacaftorum + Elexacaftorum | Tabletki powlekane | 75 mg + 50 mg + 100 mg | 56 tabl. | Rpz | 00351167143902 | Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Ltd. | Almac Pharma Services (Ireland) Limited Almac Pharma Services Ltd. | IE GB |
| 1238 | Kaletra | Lopinavirum + Ritonavirum | Roztwór doustny | (80 mg + 20 mg)/ml | 2 butelki 60 ml + 2 strzykawki 5 butelek 60 ml + 5 strzykawek | Rp Rp | 08054083016719 05909990941919 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | Aesica Queenborough Limited AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG AbbVie Logistics B.V. | GB DE NL |
| 1239 | Kaletra | Lopinavirum + Ritonavirum | Tabletki powlekane | 100 mg + 25 mg | 60 tabl. | Rp | 05909990643608 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | DE |
| 1240 | Kaletra | Lopinavirum + Ritonavirum | Tabletki powlekane | 200 mg + 50 mg | 120 tabl. 120 tabl. 120 tabl. 360 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990612994 05909990612987 05909990732647 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | Fournier Laboratories Ireland Limited | IE |
| 1241 | Kalydeco | Ivacaftorum | Granulat w saszetce | 25 mg | 56 sasz. | Rpz | | Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Ltd. | Almac Pharma Services (Ireland) Limited Almac Pharma Services Limited Millmount Healthcare Limited | IE GB IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|---------|--|-------------------|--|--|---|----------------|
| 1242 | Kalydeco | Ivacaftorum | Granulat w saszetce | 50 mg | 56 sasz. | Rpz | 00351167112205 | Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Ltd. | Millmount Healthcare Limited Almac Pharma Services Ltd. Almac Pharma Services (Ireland) Limited | IE GB IE |
| 1243 | Kalydeco | Ivacaftorum | Granulat w saszetce | 75 mg | 56 sasz. | Rpz | 00351167113103 | Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Ltd. | Millmount Healthcare Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited Almac Pharma Services Ltd. | IE IE GB |
| 1244 | Kalydeco | Ivacaftorum | Tabletki powlekane | 75 mg | 28 tabl. | Rpz | 00351167144503 | Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Ltd. | Almac Pharma Services Ltd. Millmount Healthcare Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE IE |
| 1245 | Kalydeco | Ivacaftorum | Tabletki powlekane | 150 mg | 28 tabl. 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w butelce | Rpz Rpz Rpz | 00351167136201 00351167104606 05909991200718 | Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Ltd. | Almac Pharma Services Ltd. Millmount Healthcare Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE IE |
| 1246 | Kanjinti | Trastuzumabum | Proszek do sporządzania koncentratu do przygotowania roztworu do infuzji | 150 mg | 1 fiol. 20 ml | Rpz | 08715131016982 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV | NL BE |
| 1247 | Kanjinti | Trastuzumabum | Proszek do sporządzania koncentratu do przygotowania roztworu do infuzji | 420 mg | 1 fiol. 50 ml | Rpz | 08715131016975 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV | NL BE |
| 1248 | Kanuma | Sebelipazum alfa | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 2 mg/ml | 1 fiol. 10 ml | Rpz | 05391527744375 | Alexion Europe SAS | Almac Pharma Services Ltd. Alexion Pharma International Operations Unlimited Company | GB IE |
| 1249 | Kapruvia | Difelikefalini acetat | Roztwór do wstrzykiwań | 50 mcg | 12 fiol. 1 ml 3 fiol. 1 ml | Rpz Rpz | | Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma France | Vifor France | FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|---|--|------------|---------------------------|--|----------------------|
| 1250 | Karvea | Irbesartanum | Tabletki | 75 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi Winthrop Industrie Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd | FR ES FR HU |
| 1251 | Karvea | Irbesartanum | Tabletki | 150 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie Sanofi-Aventis S.A. Chinoin Private Co. Ltd | FR FR ES HU |
| 1252 | Karvea | Irbesartanum | Tabletki | 300 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi Winthrop Industrie Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd | FR ES FR HU |
| 1253 | Karvea | Irbesartanum | Tabletki powlekane | 75 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd | ES FR FR HU |
| 1254 | Karvea | Irbesartanum | Tabletki powlekane | 150 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd | ES FR FR HU |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-------------------------------------|-----------------------|------------------|---|--|------------|---------------------------|--|----------------------|
| 1255 | Karvea | Irbesartanum | Tabletki powlekane | 300 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd Sanofi Winthrop Industrie Sanofi-Aventis S.A. | FR HU FR ES |
| 1256 | Karvezide | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 150 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd Sanofi-Aventis S.A. | FR FR HU ES |
| 1257 | Karvezide | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 300 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 98 tabl. 56 tabl. 28 tabl. 56 tabl. (56 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp | | Sanofi Winthrop Industrie | Chinoin Private Co. Ltd Sanofi Winthrop Industrie Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie | HU FR ES FR |
| 1258 | Karvezide | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 150 mg + 12,5 mg | 56 tabl. 28 tabl. 14 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. 84 tabl. 30 tabl. 90 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie Chinoin Private Co. Ltd Sanofi Winthrop Industrie | ES FR HU FR |
| 1259 | Karvezide | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 300 mg + 12,5 mg | 30 tabl. 90 tabl. 84 tabl. 98 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 56 tabl. 28 tabl. 14 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Sanofi Winthrop Industrie | Chinoin Private Co. Ltd Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie Sanofi-Aventis S.A. | HU FR FR ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-------------------------------------|---|----------------|---|--|--|----------------------------|--|----------------------|
| 1260 | Karvezide | Irbesartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki powlekane | 300 mg + 25 mg | 14 tabl. 84 tabl. 98 tabl. 56 tabl. 30 tabl. 90 tabl. 56 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi Winthrop Industrie Chinoïn Private Co. Ltd Sanofi-Aventis S.A. Sanofi Winthrop Industrie | FR HU ES FR |
| 1261 | Kengrexal | Cangrelorum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do wstrzykiwań lub infuzji | 50 mg | 10 fioł. 10 ml | Rpz | 08025153012580 | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Haelsa Pharma GmbH | DE |
| 1262 | Kentera | Oxybutyninum | System transdermalny, plaster | 3,9 mg/24 h | 24 szt. 8 szt. 2 szt. | Rp Rp Rp | | Teva B.V. | Merckle GmbH Nicobrand Limited Teva Pharmaceuticals Europe B.V. | DE XI NL |
| 1263 | Keppra | Levetiracetamum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 100 mg/ml | 10 fioł. 5 ml 10 fioł. 5 ml | Rp Rp | 05909990610891 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. Aesica Pharmaceuticals S.r.l. | BE IT |
| 1264 | Keppra | Levetiracetamum | Roztwór doustny | 100 mg/ml | 1 butelka 150 ml + 1 strzykawka 1 ml 1 butelka 150 ml + 1 strzykawka 3 ml 1 butelka 300 ml + 1 strzykawka 10 ml | Rp Rp Rp | 05909990729982 05909990729975 05909990006755 | UCB Pharma S.A. | NextPharma SAS | FR |
| 1265 | Keppra | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 250 mg | 100 tabl. (100 x 1) 50 tabl. 20 tabl. 30 tabl. 200 tabl. 60 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990901111 05909990006496 05909990006502 05909990021871 05909990006533 05909990901128 | UCB Pharma S.A. | Aesica Pharmaceuticals S.r.l. UCB Pharma S.A. | IT BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|---------|--|--|--|------------------------|--|---------------|
| 1266 | Keppra | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 500 mg | 10 tabl. 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 100 tabl. 120 tabl. 200 tabl. 100 tabl. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990006540 05909990006557 05909990006564 05909990901210 05909990006571 05909990901227 05909990006588 05909990901234 | UCB Pharma S.A. | Aesica Pharmaceuticals S.r.l. UCB Pharma S.A. | IT BE |
| 1267 | Keppra | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 750 mg | 50 tabl. 80 tabl. 100 tabl. (100 x 1) 200 tabl. 20 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990006649 05909990006663 05909990021888 05909990006595 05909990006601 05909990006656 05909990006670 | UCB Pharma S.A. | Aesica Pharmaceuticals S.r.l. UCB Pharma S.A. | IT BE |
| 1268 | Keppra | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 1000 mg | 10 tabl. 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 100 tabl. 200 tabl. 100 tabl. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990006687 05909990006694 05909990006700 05909990901319 05909990006748 05909990901326 05909990901333 | UCB Pharma S.A. | Aesica Pharmaceuticals S.r.l. UCB Pharma S.A. | IT BE |
| 1269 | Kerendia | Finerenonum | Tabletki powlekane | 10 mg | 14 tabl. 28 tabl. 98 tabl. 100 tabl. w blisterze perforowanym 100 tabl. w butelce | Rp Rp Rp Rp Rp | 04057598013536 04057598013543 04057598013567 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1270 | Kerendia | Finerenonum | Tabletki powlekane | 20 mg | 14 tabl. 28 tabl. 98 tabl. 100 tabl. w blisterze perforowanym 100 tabl. w butelce | Rp Rp Rp Rp Rp | 04057598013581 04057598013550 04057598013574 | Bayer AG | Bayer AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|----------|---|-------------------|--|---------------------------|---|----------------|
| 1271 | Kesimpta | Ofatumumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce | 20 mg | 1 amp.-strzyk. 0,4 ml 3 amp.-strzyk. 0,4 ml opakowanie zbiorcze (3x1) 1 wstrzykiwacz 0,4 ml | Rpz Rpz Rpz | | Novartis Ireland Ltd | Novartis Farmaceutica S.A Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 1272 | Kesimpta | Ofatumumabum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 20 mg | 1 wstrzykiwacz 0,4 ml 3 wstrzykiwacze 0,4 ml opakowanie zbiorcze (3x1) | Rpz Rpz | 07613421040123 | Novartis Ireland Ltd | Novartis Farmaceutica S.A Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 1273 | Ketoconazole HRA | Ketoconazolium | Tabletki | 200 mg | 60 tabl. | Rpz | 05909991228811 | HRA Pharma Rare Diseases | Centre Spécialités Pharmaceutiques Polfarmex S.A. | FR PL |
| 1274 | Kevzara | Sarilumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce | 150 mg | 1 amp.-strzyk. 1,14 ml 2 amp.-strzyk. 1,14 ml 6 amp.-strzyk. 1,14 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909991358266 05909991336240 05909991336257 | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi Winthrop Industrie Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Genzyme Ireland Ltd. | FR DE IE |
| 1275 | Kevzara | Sarilumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce | 200 mg | 1 amp.-strzyk. 1,14 ml 2 amp.-strzyk. 1,14 ml 6 amp.-strzyk. 1,14 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909991358273 05909991336264 05909991336271 | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi Winthrop Industrie Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Genzyme Ireland Ltd. | FR DE IE |
| 1276 | Kevzara | Sarilumabum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 150 mg | 6 wstrzykiwaczy 1,14 ml 1 wstrzykiwacz 1,14 ml 2 wstrzykiwacze 1,14 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909991336295 05909991358280 05909991336288 | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi Winthrop Industrie Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Genzyme Ireland Ltd. | FR DE IE |
| 1277 | Kevzara | Sarilumabum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 200 mg | 1 wstrzykiwacz 1,14 ml 2 wstrzykiwacze 1,14 ml 6 wstrzykiwaczy 1,14 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909991358297 05909991336301 05909991336318 | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Genzyme Ireland Ltd. Sanofi Winthrop Industrie | DE IE FR |
| 1278 | Keytruda | Pembrolizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fiol. 4 ml | Rpz | 05901549325126 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Schering-Plough Labo NV Merck Sharp & Dohme B.V. | BE NL |
| 1279 | Kigabeq | Vigabatrinum | Tabletki rozpuszczalne | 100 mg | 100 tabl. | Rpz | 05909991477288 | ORPHELIA Pharma SAS | Biocodex FARMEA Centre Specialites Pharmaceutiques | FR FR FR |
| 1280 | Kigabeq | Vigabatrinum | Tabletki rozpuszczalne | 500 mg | 50 tabl. | Rpz | 05909991477295 | ORPHELIA Pharma SAS | FARMEA Centre Specialites Pharmaceutiques Biocodex | FR FR FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--------------------------------------|--|-----------------|---|----------------------------|--|-----------------------------|--------------------------------------|---------------|
| 1281 | KIMMTRAK | Tebentafuspum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 100 mcg/0,5 ml | 1 fiol. 0,5 ml | Rpz | | Immunocore Ireland Ltd. | ProPharma Group The Netherlands B.V. | NL |
| 1282 | Kineret | Anakinrum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 mg/0,67 ml | 1 amp.-strzyk. 0,67 ml z podziałką 7 amp.-strzyk. 0,67 ml z podziałką 28 amp.-strzyk. 0,67 ml z podziałką | Rpz Rpz Rpz | 05909991138592 07350031443271 05909991138615 | Swedish Orphan Biovitrum AB | Swedish Orphan Biovitrum AB | SE |
| 1283 | Kinpeygo | Budezonid | Kapsułki twarde | 4 mg | 1 butelka 120 kaps. 3 butelki 360 kaps. (3 x 120 kaps.) | Rp Rp | | STADA Arzneimittel AG | Tjoapack Netherlands B.V | NL |
| 1284 | Kinzalkomb | Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 40 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1285 | Kinzalkomb | Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 80 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1286 | Kinzalkomb | Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 80 mg + 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1287 | Kinzalmono | Telmisartanum | Tabletki | 20 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1288 | Kinzalmono | Telmisartanum | Tabletki | 40 mg | 14 tabl. 28 tabl. w blisterze 28 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Bayer AG | Bayer AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|----------------------------------|---|-----------------|---|--|--|---------------------------------|---|----------------|
| 1289 | Kinzalmono | Telmisartanum | Tabletki | 80 mg | 14 tabl. 28 tabl. w blisterze 28 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1290 | Kiovig | Immunoglobulinum humanum normale | Roztwór do infuzji | 100 mg/ml | 1 fioł. 200 ml 1 fioł. 50 ml 1 fioł. 300 ml 1 fioł. 10 ml 1 fioł. 25 ml 1 fioł. 100 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990425181 05909990425167 05909990782208 05909990425143 05909990425150 05909990425174 | Takeda Manufacturing Austria AG | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | BE |
| 1291 | Kirsty | Insulinum aspartum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 1 fioł. 10 ml 5 fioł. 10 ml 5 fioł. 10 ml (5 x 1 fiołka - opakowanie zbiorcze) | Rp Rp Rp | | Mylan IRE Healthcare Ltd. | McDermott Laboratories Limited T/A Mylan Dublin Biologics | IE |
| 1292 | Kirsty | Insulinum aspartum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 100 j.m/ml | 1 wstrzykiwacz 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml (2 x 5 fioł. - opakowanie zbiorcze) | Rp Rp Rp Rp | | Mylan IRE Healthcare Ltd. | McDermott Laboratories Limited T/A Mylan Dublin Biologics | IE |
| 1293 | Kisplyx | Lenvatinibum | Kapsułki twarde | 4 mg | 30 kaps. 60 kaps. 90 kaps. | Rpz Rpz Rpz | | Eisai GmbH | Eisai Manufacturing Ltd. Eisai GmbH Eisai GmbH | GB DE DE |
| 1294 | Kisplyx | Lenvatinibum | Kapsułki twarde | 10 mg | 30 kaps. 60 kaps. 90 kaps. | Rpz Rpz Rpz | | Eisai GmbH | Eisai GmbH Eisai Manufacturing Ltd. Eisai GmbH | DE GB DE |
| 1295 | Kisqali | Ribociclibum | Tabletki powlekane | 200 mg | 21 tabl. 21 tabl. 42 tabl. 42 tabl. 63 tabl. 63 tabl. 63 tabl. 63 tabl. 126 tabl. 126 tabl. 189 tabl. 189 tabl. (op. zbiorcze) | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991336783 05909991336790 05909991336769 05909991336776 05909991344948 05909991344955 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 1296 | Kivexa | Abacavirum + Lamivudinum | Tabletki powlekane | 600 mg + 300 mg | 90 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | 05909990223275 | | Glaxo Wellcome S.A. | ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|------------------|---|--|--|------------------------|---|----------------------|
| 1297 | Klisyri | Tirbanibulinum | Maść | 10 mg/g | 5 sasz. 250 mg | Rp | | Almirall, S.A. | Almirall Hermal GmbH | DE |
| 1298 | Kogenate Bayer | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 j.m. | 1 zestaw (1 fiol. proszku + 1 amp. strzyk. + 1 zestaw) 1 zestaw (1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 łącznik fiolki) | Rpz Rpz | 05909990009794 05909990020775 | Bayer AG | Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l. | IT |
| 1299 | Kogenate Bayer | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m. | 1 zestaw (1 fiol. proszku + 1 amp. strzyk. + 1 zestaw) 1 zestaw (1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 łącznik fiolki) | Rpz Rpz | 05909990009800 05909990020782 | Bayer AG | Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l. | IT |
| 1300 | Kogenate Bayer | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 j.m. | 1 zestaw (1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 łącznik fiolki) 1 zestaw (1 fiol. proszku + 1 amp. strzyk. + 1 zestaw) | Rpz Rpz | 05909990020799 05909990009886 | Bayer AG | Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l. | IT |
| 1301 | Kogenate Bayer | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2000 j.m. | 1 zestaw (1 fiol. proszku + 1 amp. strzyk. + 1 zestaw Bioset) 1 zestaw (1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 łącznik fiolki) | Rpz Rpz | 05909990635160 05909990635153 | Bayer AG | Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l. | IT |
| 1302 | Kogenate Bayer | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3000 j.m. | 1 zestaw (1 fiol. proszku + 1 amp. strzyk. + 1 zestaw Bioset) 1 zestaw (1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 łącznik fiolki) | Rpz Rpz | 05909990816354 05909990816361 | Bayer AG | Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l. | IT |
| 1303 | Komboglyze | Saxagliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 2,5 mg + 850 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 112 tabl. 196 tabl. 60 tabl. 60x1 | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991004651 05909990916627 05909990916634 05909990916641 05909990916658 05909990916665 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB Bristol-Myers Squibb S.r.l. AstraZeneca GmbH AstraZeneca UK Limited | SE IT DE GB |
| 1304 | Komboglyze | Saxagliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 2,5 mg + 1000 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 60 tabl. w blisterze 60 tabl. w blisterze perforowanym 112 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991004668 05909990916672 05909990916689 05000456022972 05909990916696 05909990916702 05909990916733 | AstraZeneca AB | AstraZeneca GmbH Bristol-Myers Squibb S.r.l. AstraZeneca AB AstraZeneca UK Limited | DE IT SE GB |
| 1305 | Koselugo | Selumetinibum | Kapsułki twarde | 10 mg | 60 kaps. | Rpz | 05000456070058 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB | SE |
| 1306 | Koselugo | Selumetinibum | Kapsułki twarde | 25 mg | 60 kaps. | Rpz | 05000456070065 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB | SE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|-----------|--|--------------------------|------------|------------------------|----------|---------------|
| 1307 | Kovaltry | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 j.m. | 1 fiol. 250 j.m. + 1 amp.-strzyk. 2,5 ml rozp. + zestaw do sporządzania i podania 1 fiol. 250 j.m. + 1 amp.-strzyk. 2,5 ml rozp. + zestaw do sporządzania i podania 30 fiol. 250 j.m. + 30 amp.-strzyk. 2,5 ml + zestaw do sporządzania i podania 30 fiol. 250 j.m. + 30 amp.-strzyk. 2,5 ml + zestaw do sporządzania i podania | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1308 | Kovaltry | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m. | 1 fiol. 500 j.m. + 1 amp.-strzyk. 2,5 ml rozp. + zestaw do sporządzania i podania 1 fiol. 500 j.m. + 1 amp.-strzyk. 2,5 ml rozp. + zestaw do sporządzania i podania 30 fiol. 500 j.m. + 30 amp.-strzyk. 2,5 ml + zestaw do sporządzania i podania 30 fiol. 500 j.m. + 30 amp.-strzyk. 2,5 ml + zestaw do sporządzania i podania | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1309 | Kovaltry | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 j.m. | 1 fiol. 1000 j.m. + 1 amp.-strzyk. 2,5 ml rozp. + zestaw do sporządzania i podania 1 fiol. 1000 j.m. + 1 amp.-strzyk. 2,5 ml rozp. + zestaw do sporządzania i podania 30 fiol. 1000 j.m. + 30 amp.-strzyk. 2,5 ml + zestaw do sporządzania i podania 30 fiol. 1000 j.m. + 30 amp.-strzyk. 2,5 ml + zestaw do sporządzania i podania | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1310 | Kovaltry | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2000 j.m. | 1 fiol. 2000 j.m. + 1 amp.-strzyk. 5 ml rozp. + zestaw do sporządzania i podania 30 fiol. 2000 j.m. + 30 amp.-strzyk. 5 ml rozp. + zestaw do sporządzania i podania | Rpz Rpz | | Bayer AG | Bayer AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|---|--|-------------------|--|-----------------------------|---|----------------------|
| 1311 | Kovaltry | Octocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzkiej rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3000 j.m. | 1 fioł. 3000 j.m. + 1 amp.-strzyk. 5 ml rozp. + zestaw do sporządzania i podania 30 fioł. 3000 j.m. + 30 amp.-strzyk. 5 ml rozp. + zestaw do sporządzania i podania | Rpz Rpz | | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1312 | Kuvan | Sapropterinum | Proszek do sporządzania roztworu doustnego | 100 mg | 30 sasz. | Rpz | 05909991408220 | BioMarin International Ltd. | BioMarin International Ltd. | IE |
| 1313 | Kuvan | Sapropterinum | Proszek do sporządzania roztworu doustnego | 500 mg | 30 sasz. | Rpz | 05909991408237 | BioMarin International Ltd. | BioMarin International Ltd. | IE |
| 1314 | Kuvan | Sapropterinum | Tabletki do sporządzania roztworu doustnego | 100 mg | 30 tabl. 120 tabl. 240 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909990678693 05909990678709 05909990678716 | BioMarin International Ltd. | BioMarin International Ltd. | IE |
| 1315 | Kymriah | Tisagenlecleucelum | Dyspersja do infuzji | 1,2 x 10 ⁶ - 6 x 10 ⁸ komórek | 1 worek | Rpz | 05909991384388 | Novartis Europharm Limited | CELLFORCURE Novartis Pharma GmbH | FR DE |
| 1316 | Kyntheum | Brodalumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 210 mg | 6 amp.-strzyk. 2 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | | LEO Pharma A/S | LEO Pharma A/S Laboratoires LEO | DK FR |
| 1317 | Kyprolis | Carfilzomibum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 10 mg | 1 fioł. proszku | Rpz | 05909991298463 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company | NL BE IE |
| 1318 | Kyprolis | Carfilzomibum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 30 mg | 1 fioł. proszku | Rpz | 05909991298470 | Amgen Europe B.V. | Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen NV Amgen Europe B.V. | IE BE NL |
| 1319 | Kyprolis | Carfilzomibum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 60 mg | 1 fioł. proszku | Rpz | 05909991256388 | Amgen Europe B.V. | Amgen NV Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen Europe B.V. | BE IE NL |
| 1320 | Lacosamide Accord | Lacosamidum | Roztwór do infuzji | 10 mg/ml | 5 fioł. 20 ml 1 fioł. 20 ml | Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Laboratori Fundació Dau Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | ES MT NL PL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--|---|----------------------------------|----------------|--------------------------|--|----------------------|
| 1321 | Lacosamide Accord | Lacosamidum | Tabletki powlekane | 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg (zestaw do rozpoczęcia leczenia) | 56 tabl. | Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Limited Wessling Hungary Kft. Laboratori Fundació Dau Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | GB HU ES PL |
| 1322 | Lacosamide Accord | Lacosamidum | Tabletki powlekane | 50 mg | 14 tabl. w blisterze 14 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym 60 tabl. 168 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565743324 | Accord Healthcare S.L.U. | Wessling Hungary Kft. Laboratori Fundació Dau Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited | HU ES PL GB |
| 1323 | Lacosamide Accord | Lacosamidum | Tabletki powlekane | 100 mg | 168 tabl. 56 tabl. w blisterze perforowanym 14 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. w blisterze 60 tabl. 14 tabl. w blisterze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565743331 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Laboratori Fundació Dau Wessling Hungary Kft. | PL ES HU |
| 1324 | Lacosamide Accord | Lacosamidum | Tabletki powlekane | 150 mg | 56 tabl. w blisterze 14 tabl. w blisterze 60 tabl. 168 tabl. 56 tabl. w blisterze perforowanym 14 tabl. w blisterze perforowanym | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565743348 | Accord Healthcare S.L.U. | Wessling Hungary Kft. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Laboratori Fundació Dau Accord Healthcare Limited | HU PL ES GB |
| 1325 | Lacosamide Accord | Lacosamidum | Tabletki powlekane | 200 mg | 168 tabl. 60 tabl. 56 tabl. w blisterze 14 tabl. w blisterze perforowanym 14 tabl. w blisterze 56 tabl. w blisterze perforowanym | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565743355 | Accord Healthcare S.L.U. | Laboratori Fundació Dau Wessling Hungary Kft. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited | ES HU PL GB |
| 1326 | Lacosamide UCB | Lacosamidum | Roztwór do infuzji | 10 mg/ml | 5 fioł. 1 fioł. | Rp Rp | | UCB Pharma S.A. | Aesica Pharmaceuticals GmbH UCB Pharma S.A. | DE BE |
| 1327 | Lacosamide UCB | Lacosamidum | Syrop | 10 mg/ml | 1 butelka | Rp | | UCB Pharma S.A. | Aesica Pharmaceuticals GmbH UCB Pharma S.A. | DE BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|---|---|--|--|------------------------|---|----------------------|
| 1328 | Lacosamide UCB | Lacosamidum | Tabletki powlekane | Zestaw do rozpoczęcia leczenia; tabletki powlekane po 50 mg, 100 mg, 150 mg oraz 200 mg | 4 pudełka | Rp | | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. Aesica Pharmaceuticals GmbH | BE DE |
| 1329 | Lacosamide UCB | Lacosamidum | Tabletki powlekane | 50 mg | 14 tabl. 56 tabl. 168 tabl. 14 tabl. (1 x 14) 28 tabl. 56 tabl. (56 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. Aesica Pharmaceuticals GmbH | BE DE |
| 1330 | Lacosamide UCB | Lacosamidum | Tabletki powlekane | 100 mg | 28 tabl. 14 tabl. (1 x 14) 14 tabl. 168 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. Aesica Pharmaceuticals GmbH | BE DE |
| 1331 | Lacosamide UCB | Lacosamidum | Tabletki powlekane | 150 mg | 14 tabl. 168 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 28 tabl. 14 tabl. (1 x 14) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. Aesica Pharmaceuticals GmbH | BE DE |
| 1332 | Lacosamide UCB | Lacosamidum | Tabletki powlekane | 200 mg | 56 tabl. 168 tabl. 14 tabl. (1 x 14) 56 tabl. (56 x 1) 14 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. Aesica Pharmaceuticals GmbH | BE DE |
| 1333 | Lamivudine Teva | Lamivudinum | Tabletki powlekane | 100 mg | 28 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 84 tabl. 100 tabl. 60 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990725564 05909990725571 05909990725601 05909990725588 05909990725595 | Teva B.V. | Teva Operations Polska Sp. z o.o. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva UK Ltd. Pharmachemie B.V. | PL HU GB NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|-----------------------------|-----------------------------|---|-----------------|--|---|--|----------------------------|---|--------------------------------|
| 1334 | Lamivudine Teva Pharma B.V. | Lamivudinum | Tabletki powlekane | 150 mg | 20 tabl. 30 tabl. 60 tabl. w blisterze 60 tabl. w butelce 80 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 500 tabl. 60 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990737475 05909990737482 05909990737499 05909990737543 05909991138844 05909990737505 05909990737529 05909990737536 | Teva B.V. | Teva UK Ltd. Pharmachemie B.V. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company | GB NL HU |
| 1335 | Lamivudine Teva Pharma B.V. | Lamivudinum | Tabletki powlekane | 300 mg | 20 tabl. 30 tabl. w blisterze 30 tabl. w butelce 60 tabl. 80 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 500 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990737550 05909990737567 05909990737642 05909990737574 05909991138868 05909990737581 05909990737598 05909990737604 | Teva B.V. | Teva UK Ltd. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Pharmachemie B.V. | GB HU NL |
| 1336 | Lamivudine/Zidovudine Teva | Lamivudinum + Zidovudinum | Tabletki powlekane | 150 mg + 300 mg | 60 tabl. w pojemniku 60 tabl. w blisterach | Rpz Rpz | 05909990831807 05909990831791 | Teva B.V. | Pharmachemie B.V. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva Operations Polska Sp. z o.o. Teva UK Ltd. Merckle GmbH | NL HU PL GB DE |
| 1337 | Lamzedo | Velmanase alfa | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 10 mg | 1 fiol. proszku 5 fiol. proszku 10 fiol. proszku | Rpz Rpz Rpz | 08025153000761 08025153000754 08025153000747 | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-------------------------------|----------------------------------|-----------------|--|--|--|---|---|------------------------|
| 1341 | Latuda | Lurasidonum | Tabletki powlekane | 74 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991108861 05909991108878 05909991108885 05909991108892 05909991108908 05909991108922 05909991108939 | Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco A.C.R.A.F. S.p.A. | Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF SPA Millmount Healthcare Ltd. AndersonBrecon (UK) Ltd. | IT IE GB |
| 1342 | Laventair Ellipta | Umeclidinium + Vilanterololum | Proszek do inhalacji, podzielony | 55 mcg + 22 mcg | 3 inhalatory 30 dawek 1 inhalator 7 dawek 1 inhalator 30 dawek | Rp Rp Rp | 05909991330965 05909991330941 05909991330958 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | Glaxo Wellcome Production Glaxo Operations UK Ltd. (t/a Glaxo Wellcome Operations) Glaxo Operations UK Ltd (trading as Glaxo Wellcome Operations) | FR GB GB |
| 1343 | Ledaga | Chlormethinum | Żel | 160 mcg/g | 1 tuba 60 g | Rp | 03663502004364 | Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. | Helsinn Birex Pharmaceuticals Ltd. | IE |
| 1344 | Leflunomide medac | Leflunomidum | Tabletki powlekane | 10 mg | 60 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 04037353010604 | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH Haupt Pharma Muenster GmbH | DE DE |
| 1345 | Leflunomide medac | Leflunomidum | Tabletki powlekane | 15 mg | 90 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 100 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 04037353015388 | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | Haupt Pharma Muenster GmbH medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | DE DE |
| 1346 | Leflunomide medac | Leflunomidum | Tabletki powlekane | 20 mg | 15 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 100 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 04037353010611 04037353010628 | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH Haupt Pharma Muenster GmbH | DE DE |
| 1347 | Leflunomide ratiopharm | Leflunomidum | Tabletki powlekane | 10 mg | 100 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | 05909990887835 05909990887828 | ratiopharm GmbH | Haupt Pharma Muenster GmbH Merckle GmbH | DE DE |
| 1348 | Leflunomide ratiopharm | Leflunomidum | Tabletki powlekane | 20 mg | 30 tabl. 100 tabl. | Rpz Rpz | 05909990887842 05909990887859 | ratiopharm GmbH | Haupt Pharma Muenster GmbH Merckle GmbH | DE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|--------------|--|---------------------------------|--|--------------------------|---|----------------------|
| 1349 | Lefunomide Zentiva | Lefunomidum | Tabletki powlekane | 10 mg | 100 tabl. w butelce 30 tabl. w butelce 100 tabl. w blistrze 30 tabl. w blistrze | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991416706 05909991416683 05909991416690 05909991416676 | Zentiva, k.s. | Opella Healthcare International SAS Sanofi Winthrop Industrie | FR FR |
| 1350 | Lefunomide Zentiva | Lefunomidum | Tabletki powlekane | 20 mg | 50 tabl. 30 tabl. w blistrze 100 tabl. w blistrze 30 tabl. w butelce 100 tabl. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991416737 05909991416713 05909991416744 05909991416720 05909991416751 | Zentiva, k.s. | Sanofi Winthrop Industrie Opella Healthcare International SAS | FR FR |
| 1351 | Lefunomide Zentiva | Lefunomidum | Tabletki powlekane | 100 mg | 3 tabl. | Rpz | 05909991416768 | Zentiva, k.s. | Opella Healthcare International SAS Sanofi Winthrop Industrie | FR FR |
| 1352 | Lemtrada | Alemtuzumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 12 mg/1,2 ml | 1 fiol. 1,2 ml | Rpz | 05909991088156 | Sanofi Belgium | Genzyme Ireland Limited Genzyme Ltd. | IE GB |
| 1353 | Lenalidomide Accord | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 2,5 mg | 21 kaps. 7 kaps. | Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL MT GB PL |
| 1354 | Lenalidomide Accord | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 5 mg | 21 kaps. 7 kaps. | Rpz Rpz | 05055565770856 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Limited Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. | GB MT PL NL |
| 1355 | Lenalidomide Accord | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 7,5 mg | 21 kaps. | Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. | MT GB PL NL |
| 1356 | Lenalidomide Accord | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 10 mg | 7 kaps. 21 kaps. | Rpz Rpz | 05055565770863 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Limited Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL GB MT PL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|---|------------|----------------|--------------------------|---|----------------------|
| 1357 | Lenalidomide Accord | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 15 mg | 21 kaps. 7 kaps. | Rpz Rpz | 05055565770870 | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited | MT NL PL GB |
| 1358 | Lenalidomide Accord | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 20 mg | 21 kaps. | Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare B.V. | PL GB MT NL |
| 1359 | Lenalidomide Accord | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 25 mg | 21 kaps. | Rpz | 05055565770887 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Limited Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. | GB MT PL NL |
| 1360 | Lenalidomide Krka | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 2,5 mg | 21 kaps. w blisterach perforowanych 7 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka-Farma d.o.o. TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | HR DE SI |
| 1361 | Lenalidomide Krka | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 5 mg | 7 kaps. w blisterach perforowanych 21 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka-Farma d.o.o. Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | HR SI DE |
| 1362 | Lenalidomide Krka | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 7,5 mg | 7 kaps. w blisterach perforowanych 21 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka-Farma d.o.o. Krka, d.d., Novo mesto | DE HR SI |
| 1363 | Lenalidomide Krka | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 10 mg | 7 kaps. w blisterach perforowanych 21 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka-Farma d.o.o. Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | HR SI DE |
| 1364 | Lenalidomide Krka | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 15 mg | 21 kaps. w blisterach perforowanych 7 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto Krka-Farma d.o.o. | DE SI HR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|--------------------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|---|------------|----------------|------------------------|--|----------------|
| 1365 | Lenalidomide Krka | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 20 mg | 21 kaps. w blisterach perforowanych 7 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto Krka-Farma d.o.o. | DE SI HR |
| 1366 | Lenalidomide Krka | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 25 mg | 7 kaps. w blisterach perforowanych 21 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto Krka-Farma d.o.o. | DE SI HR |
| 1367 | Lenalidomide Krka d.d. | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 2,5 mg | 7 kaps. w blisterach perforowanych 21 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka-Farma d.o.o. Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | HR SI DE |
| 1368 | Lenalidomide Krka d.d. | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 5 mg | 7 kaps. w blisterach perforowanych 21 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto Krka-Farma d.o.o. | DE SI HR |
| 1369 | Lenalidomide Krka d.d. | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 7,5 mg | 21 kaps. w blisterach perforowanych 7 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto Krka-Farma d.o.o. | DE SI HR |
| 1370 | Lenalidomide Krka d.d. | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 10 mg | 21 kaps. w blisterach perforowanych 7 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka-Farma d.o.o. Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | HR SI DE |
| 1371 | Lenalidomide Krka d.d. | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 15 mg | 7 kaps. w blisterach perforowanych 21 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto Krka-Farma d.o.o. | DE SI HR |
| 1372 | Lenalidomide Krka d.d. | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 20 mg | 7 kaps. w blisterach perforowanych 21 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH Krka-Farma d.o.o. | SI DE HR |
| 1373 | Lenalidomide Krka d.d. | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 25 mg | 7 kaps. w blisterach perforowanych 21 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto Krka-Farma d.o.o. TAD Pharma GmbH | SI HR DE |
| 1374 | Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 2,5 mg | 7 kaps. w blisterach perforowanych 21 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka-Farma d.o.o. Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | HR SI DE |
| 1375 | Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 5 mg | 7 kaps. w blisterach perforowanych 21 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | 03838989737658 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto Krka-Farma d.o.o. | DE SI HR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|-----------------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|---|-------------------|----------------|------------------------|---|--------------------------|
| 1376 | Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 7,5 mg | 21 kaps. w blisterach perforowanych 7 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto Krka-Farma d.o.o. TAD Pharma GmbH | SI HR DE |
| 1377 | Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 10 mg | 7 kaps. w blisterach perforowanych 21 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | 03838989737627 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka-Farma d.o.o. Krka, d.d., Novo mesto | DE HR SI |
| 1378 | Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 15 mg | 7 kaps. w blisterach perforowanych 21 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | 03838989737634 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto Krka-Farma d.o.o. TAD Pharma GmbH | SI HR DE |
| 1379 | Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 20 mg | 7 kaps. w blisterach perforowanych 21 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka-Farma d.o.o. Krka, d.d., Novo mesto | DE HR SI |
| 1380 | Lenalidomide Krka d.d. Novo mesto | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 25 mg | 7 kaps. w blisterach perforowanych 21 kaps. w blisterach perforowanych | Rpz Rpz | 03838989737641 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH Krka-Farma d.o.o. | SI DE HR |
| 1381 | Lenalidomide Mylan | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 2,5 mg | 21 kaps. w blisterach perforowanych 7 kaps. 21 kaps. | Rpz Rpz Rpz | | Mylan Ireland Limited | Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. Mylan UK Healthcare Ltd | DE IE HU GB |
| 1382 | Lenalidomide Mylan | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 5 mg | 21 kaps. w blisterze 21 kaps. w blisterze perforowanym | Rpz Rpz | 05901797710903 | Mylan Ireland Limited | Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH Mylan UK Healthcare Ltd McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories | HU DE GB IE |
| 1383 | Lenalidomide Mylan | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 7,5 mg | 21 kaps. w blisterach perforowanych 7 kaps. 21 kaps. | Rpz Rpz Rpz | | Mylan Ireland Limited | McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH Mylan UK Healthcare Ltd | IE HU DE GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|---------------|--|-------------------|----------------|----------------------------|---|------------------------------|
| 1384 | Lenalidomide Mylan | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 10 mg | 21 kaps. w blisterze 21 kaps. w blisterze perforowanym | Rpz Rpz | 05901797710910 | Mylan Ireland Limited | McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH Mylan UK Healthcare Ltd | IE HU DE GB |
| 1385 | Lenalidomide Mylan | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 15 mg | 21 kaps. w blisterze 21 kaps. w blisterze perforowanym | Rpz Rpz | 05901797710996 | Mylan Ireland Limited | Mylan Hungary Kft. Mylan UK Healthcare Ltd Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories | HU GB DE IE |
| 1386 | Lenalidomide Mylan | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 20 mg | 7 kaps. 21 kaps. w blisterze 21 kaps. w blisterze perforowanym | Rpz Rpz Rpz | 05901797710927 | Mylan Ireland Limited | McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories Mylan UK Healthcare Ltd Mylan Germany GmbH Mylan Hungary Kft. | IE GB DE HU |
| 1387 | Lenalidomide Mylan | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 25 mg | 7 kaps. 21 kaps. w blisterze 21 kaps. w blisterze perforowanym | Rpz Rpz Rpz | 05901797710934 | Mylan Ireland Limited | Mylan Germany GmbH Mylan Hungary Kft. Mylan UK Healthcare Ltd McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories | DE HU GB IE |
| 1388 | Lenvima | Lenvatinibum | Kapsułki twarde | 4 mg | 30 kaps. | Rpz | 05036519003763 | Eisai GmbH | Eisai GmbH Eisai Manufacturing Ltd. | DE GB |
| 1389 | Lenvima | Lenvatinibum | Kapsułki twarde | 10 mg | 30 kaps. | Rpz | 05036519003770 | Eisai GmbH | Eisai Manufacturing Ltd. Eisai GmbH | GB DE |
| 1390 | Leqvio | Inclisiranum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 284 mg/1,5 ml | 1 amp.-strzyk. 1,5 ml | Rp | 07613421047276 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Sandoz GmbH APO-CARE Pharma GmbH | DE AT DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|---------|--|--|--|--------------------------|---|----------------------|
| 1394 | Levetiracetam Accord | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 750 mg | 10 tabl. 200 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 100 tabl. 60 tabl. 50 tabl. 60 tabl. (60 x 1) 30 tabl. 100 tabl. (100 x 1) 20 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990921621 05909990921683 05909990921676 05909990921669 05909990921652 05909990921645 05909990921638 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | GB PL |
| 1395 | Levetiracetam Accord | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 1000 mg | 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 200 tabl. 100 tabl. 100 tabl. (100 x 1) 60 tabl. (60 x 1) 10 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990921706 05909990921720 05909990921737 05909990921744 05909990921768 05909990921751 05909990921690 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited | PL GB |
| 1396 | Levetiracetam Actavis | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 250 mg | 60 tabl. (60 x 1) 200 tabl. 120 tabl. 100 tabl. 60 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 20 tabl. 200 tabl. w butelce 100 tabl. w butelce 30 tabl. w butelce | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990900701 05909990900695 | Actavis Group PTC ehf. | Actavis Group PTC ehf. Specifar S.A Teva Operations Poland Sp. z o.o. Tjoapack Netherlands B.V | IS GR PL NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|-----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-----------|--|--|--|------------------------|---|----------------------|
| 1397 | Levetiracetam Actavis | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 500 mg | 50 tabl. 100 tabl. 20 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 120 tabl. 200 tabl. 60 tabl. (60 x 1) 30 tabl. w butelce 100 tabl. w butelce 200 tabl. w butelce | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990900725 05909990900732 | Actavis Group PTC ehf. | Tjoapack Netherlands B.V Teva Operations Poland Sp. z o.o. Specifar S.A Actavis Group PTC ehf. | NL PL GR IS |
| 1398 | Levetiracetam Actavis | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 750 mg | 30 tabl. 20 tabl. 50 tabl. 200 tabl. w butelce 30 tabl. w butelce 200 tabl. 100 tabl. w butelce 120 tabl. 60 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990900749 05909990900756 | Actavis Group PTC ehf. | Tjoapack Netherlands B.V Actavis Group PTC ehf. Teva Operations Poland Sp. z o.o. Specifar S.A | NL IS PL GR |
| 1399 | Levetiracetam Actavis | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 1000 mg | 200 tabl. w butelce 20 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 120 tabl. 200 tabl. 30 tabl. w butelce 100 tabl. w butelce 50 tabl. 100 tabl. 60 tabl. (60 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990900763 05909990900770 | Actavis Group PTC ehf. | Tjoapack Netherlands B.V Teva Operations Poland Sp. z o.o. Actavis Group PTC ehf. Specifar S.A | NL PL IS GR |
| 1400 | Levetiracetam Actavis Group | Levetiracetamum | Roztwór doustny | 100 mg/ml | 1 butelka 300 ml + 1 strzyk. 10 ml 1 butelka 300 ml + 1 strzyk. 1 ml + łącznik do strzykawki 1 butelka 300 ml + 1 strzyk. 3 ml + łącznik do strzykawki | Rp Rp Rp | 05909990911103 05909990911097 05909990911134 | Actavis Group PTC ehf. | Balkanpharma-Troyan AD | BG |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|-----------|--|--|--|--|--|---------------|
| 1401 | Levetiracetam Hospira | Levetiracetamum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 100 mg/ml | 10 fiol. 5 ml 25 fiol. 5 ml | Rp Rp | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA Hospira UK Limited | BE GB |
| 1402 | Levetiracetam ratiopharm | Levetiracetamum | Roztwór doustny | 100 mg/ml | 1 butelka 150 ml + 1 strzykawka 1 ml 1 butelka 150 ml + 1 strzykawka 3 ml 1 butelka 300 ml + 1 strzykawka 10 ml | Rp Rp Rp | 05909990879403 05909990879434 05909990879441 | ratiopharm GmbH | Merckle GmbH | DE |
| 1403 | Levetiracetam ratiopharm | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 250 mg | 20 tabl. 200 tabl. 100 tabl. 60 tabl. 50 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990879489 05909990879533 05909990879526 05909990879519 05909990879502 05909990879496 | ratiopharm GmbH | Merckle GmbH | DE |
| 1404 | Levetiracetam ratiopharm | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 500 mg | 60 tabl. 50 tabl. 30 tabl. 20 tabl. 10 tabl. 200 tabl. 120 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990879649 05909990879632 05909990879601 05909990879595 05909990879588 05909990879670 05909990879663 05909990879656 | ratiopharm GmbH | Merckle GmbH | DE |
| 1405 | Levetiracetam ratiopharm | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 750 mg | 100 tabl. 20 tabl. 50 tabl. 200 tabl. 80 tabl. 30 tabl. 60 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990879779 05909990879724 05909990879748 05909990879786 05909990879762 05909990879731 05909990879755 | ratiopharm GmbH | Merckle GmbH | DE |
| 1406 | Levetiracetam ratiopharm | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 1000 mg | 200 tabl. 100 tabl. 20 tabl. 10 tabl. 60 tabl. 50 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990879861 05909990879854 05909990879809 05909990879793 05909990879847 05909990879830 05909990879823 | ratiopharm GmbH | Merckle GmbH | DE |
| 1407 | Levetiracetam SUN | Levetiracetamum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 100 mg/ml | 10 fiol. 5 ml | Rp | | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|---------|--|--|--|------------------------|--|--|
| 1408 | Levetiracetam Teva | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 250 mg | 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 60 tabl. 100 tabl. 120 tabl. 200 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990958443 05909990879069 05909990879076 05909990879083 05909990879090 05909990879106 05909990879137 05909990879144 | Teva B.V. | Pharmachemie B.V. Teva Operations Polska Sp. z o.o. Teva Czech Industries s.r.o. Teva Pharma, S.L.U. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva UK Ltd. | NL PL CZ ES HU GB |
| 1409 | Levetiracetam Teva | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 500 mg | 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 60 tabl. 100 tabl. 120 tabl. 200 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990958450 05909990879151 05909990879168 05909990879175 05909990879182 05909990879199 05909990879205 05909990879236 | Teva B.V. | Teva Czech Industries s.r.o. Pharmachemie B.V. Teva Pharma, S.L.U. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva Operations Polska Sp. z o.o. Teva UK Ltd. | CZ NL ES HU PL GB |
| 1410 | Levetiracetam Teva | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 750 mg | 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 60 tabl. 100 tabl. 120 tabl. 200 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990958467 05909990879243 05909990879250 05909990879267 05909990879274 05909990879281 05909990879298 05909990879304 | Teva B.V. | Pharmachemie B.V. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva Pharma, S.L.U. Teva Czech Industries s.r.o. Teva Operations Polska Sp. z o.o. Teva UK Ltd. | NL HU ES CZ PL GB |
| 1411 | Levetiracetam Teva | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 1000 mg | 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 60 tabl. 100 tabl. 120 tabl. 200 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990958474 05909990879335 05909990879342 05909990879359 05909990879366 05909990879373 05909990879380 05909990879397 | Teva B.V. | Teva Pharma, S.L.U. Pharmachemie B.V. Teva Operations Polska Sp. z o.o. Teva UK Ltd. Teva Czech Industries s.r.o. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company | ES NL PL GB CZ HU |
| 1412 | Levitra | Vardenafilum | Tabletki powlekane | 5 mg | 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. 20 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990995219 05909990995226 05909990995233 05909990995240 | Bayer AG | Bayer AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|-------------------------------------|--------------------------------------|---|----------------------------|--|----------------------------------|--|------------------------|---|---------------|
| 1413 | Levitra | Vardenafilum | Tabletki powlekane | 10 mg | 12 tabl. 8 tabl. 4 tabl. 20 tabl. 2 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990995349 05909990995332 05909990995325 05909990995318 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1414 | Levitra | Vardenafilum | Tabletki powlekane | 20 mg | 20 tabl. 12 tabl. 2 tabl. 8 tabl. 4 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990995448 05909990995417 05909990995431 05909990995424 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1415 | Levitra | Vardenafilum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 10 mg | 4 tabl. w blisterze w etui na blister 2 tabl. w blisterze w etui na blister 1 tabl. w blisterze w etui na blister 8 tabl. w blisterze w etui na blister | Rp Rp Rp Rp | 05909990795697 05909990795680 05909990795673 05909990842131 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 1416 | Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion | Levodopum + Carbidopum + Entacaponum | Tabletki powlekane | 50 mg + 12,5 mg + 200 mg | 250 tabl. 30 tabl. 10 tabl. 100 tabl. 130 tabl. 175 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990918102 05909990917990 05909990917983 05909990918003 05909990918089 05909990918096 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Pharma Orion Corporation | FI FI |
| 1417 | Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion | Levodopum + Carbidopum + Entacaponum | Tabletki powlekane | 75 mg + 18,75 mg + 200 mg | 30 tabl. 100 tabl. 10 tabl. 130 tabl. 175 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990918133 05909990918140 05909990918126 05909990918157 05909990918164 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Corporation Orion Pharma | FI FI |
| 1418 | Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion | Levodopum + Carbidopum + Entacaponum | Tabletki powlekane | 100 mg + 25 mg + 200 mg | 30 tabl. 100 tabl. 250 tabl. 175 tabl. 10 tabl. 130 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990918188 05909990918195 05909990918249 05909990918232 05909990918171 05909990918201 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Pharma Orion Corporation | FI FI |
| 1419 | Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion | Levodopum + Carbidopum + Entacaponum | Tabletki powlekane | 125 mg + 31,25 mg + 200 mg | 10 tabl. 175 tabl. 130 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990918256 05909990918294 05909990918287 05909990918263 05909990918270 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Pharma Orion Corporation | FI FI |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|-------------------------------------|---------------------------------------|--|-----------------------------------|--|----------------------------------|--|---|---|----------------|
| 1420 | Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion | Levodopum + Carbidopum + Entacaponium | Tabletki powlekane | 150 mg + 37,5 mg + 200 mg | 30 tabl. 100 tabl. 250 tabl. 175 tabl. 130 tabl. 10 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990918348 05909990918355 05909990918386 05909990918379 05909990918362 05909990918300 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Pharma Orion Corporation | FI FI |
| 1421 | Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion | Levodopum + Carbidopum + Entacaponium | Tabletki powlekane | 175 mg + 43,75 mg + 200 mg | 130 tabl. 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 175 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Pharma Orion Corporation | FI FI |
| 1422 | Levodopa/Carbidopa/Entacapone Orion | Levodopum + Carbidopum + Entacaponium | Tabletki powlekane | 200 mg + 50 mg + 200 mg | 175 tabl. 130 tabl. 100 tabl. 10 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990918461 05909990918454 05909990918447 05909990918393 05909990918409 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Corporation Orion Pharma | FI FI |
| 1423 | Libmeldy | Atidarsagene autotemcel | Dyspersja do infuzji | 2-10 x 10 ⁶ komórek/ml | 1 worek 50 ml | Rpz | 05909991491604 | Orchard Therapeutics (Netherlands) BV | MolMed SpA MolMed SpA | IT IT |
| 1424 | Libmyris | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 40 mg | 1 amp.-strzyk. | Rpz | | STADA Arzneimittel AG | Ivers-Lee CSM | DE |
| 1425 | Libtayo | Cemiplimabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 350 mg | 1 fiol. | Rpz | 05909991408329 | Regeneron Ireland Designated Activity Company (DAC) | Regeneron Ireland Unlimited Company | IE |
| 1426 | Liprolog | Insulinum lisprum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 1 fiol. 10 ml 2 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml 5 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990005482 05909990005499 05909990005505 05909990005529 05909990005536 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. Eli Lilly Italia S.p.A. Lilly France S.A.S. | ES IT FR |
| 1427 | Liprolog Junior KwikPen | Insulinum lisprum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 100 j.m./ml | 5 wstrzykiwaczy 3 ml półautomatycznych 10 wstrzykiwaczy 3 ml półautomatycznych | Rp Rp | 05907677973123 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. | FR |
| 1428 | Liprolog KwikPen | Insulinum lisprum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 5 wstrzykiwaczy 3 ml półautomatycznych 10 wstrzykiwaczy 3 ml półautomatycznych | Rp Rp | 05909990657858 05909990657865 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH & Co. KG Lilly France S.A.S. Eli Lilly Italia S.p.A. | DE FR IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|-------------------------|---|------------|----------------------------------|--|---|----------------|
| 1429 | Liprolog KwikPen | Insulinum lisprum | Roztwór do wstrzykiwań | 200 j.m./ml | 5 wstrzykiwaczy 3 ml półautomatycznych 10 wstrzykiwaczy 3 ml półautomatycznych | Rp Rp | 05999885490165 05909991201777 | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. Lilly France S.A.S. | IT FR |
| 1430 | Liprolog Mix25 | Insulinum lisprum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 5 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml | Rp Rp | 05909990005563 05909990005550 | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. Lilly France S.A.S. | IT FR |
| 1431 | Liprolog Mix25 KwikPen | Insulinum lisprum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 5 wstrzykiwaczy 3 ml półautomatycznych 10 wstrzykiwaczy 3 ml półautomatycznych | Rp Rp | 05909990657872 05909990657889 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH & Co. KG Eli Lilly Italia S.p.A. | FR DE IT |
| 1432 | Liprolog Mix50 | Insulinum lisprum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 5 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml | Rp Rp | 05909990005567 05909990005574 | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. Lilly France S.A.S. | IT FR |
| 1433 | Liprolog Mix50 KwikPen | Insulinum lisprum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 10 wstrzykiwaczy 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp | 05909990657902 05909990657896 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly Pharma Fertigung und Distribution GmbH & Co. KG Eli Lilly Italia S.p.A. Lilly France S.A.S. | DE IT FR |
| 1434 | Litak | Cladribinum | Roztwór do wstrzykiwań | 2 mg/ml | 5 fioł. 5 ml 1 fioł. 5 ml | Rpz Rpz | | Lipomed GmbH | Lipomed GmbH | DE |
| 1435 | Livmarli | Maralixibatam | Roztwór doustny | 9,5 mg/ml | 1 butelka 30 ml + 3 strzykawki doustne | Rpz | | Mirum Pharmaceuticals International B.V. | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1436 | Livogiva | Teriparatidum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 20 mcg/80 mcl (1 dawka) | 1 wstrzykiwacz 2,7 ml 3 wstrzykiwacze 2,7 ml | Rp Rp | | Theramex Ireland Limited | Eurofins Proxy Laboratories BV | NL |
| 1437 | Livtency | Maribavirum | Tabletki powlekane | 200 mg | 56 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz | | Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch | Takeda Ireland Limited | IE |
| 1438 | Lixiana | Edoxabanum | Tabletki powlekane | 15 mg | 10 tabl. (10 x 1) 10 tabl. | Rp Rp | 05901549325041 | Daiichi Sankyo Europe GmbH | Daiichi Sankyo Europe GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|--------|--|--|--|----------------------------|--|---------------|
| 1439 | Lixiana | Edoxabanum | Tabletki powlekane | 30 mg | 90 tabl. 100 tabl. (100 x 1) 100 tabl. 10 tabl. (10 x 1) 84 tabl. 60 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 30 tabl. 28 tabl. 14 tabl. 10 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05901549325065 05901549325058 | Daiichi Sankyo Europe GmbH | Daiichi Sankyo Europe GmbH | DE |
| 1440 | Lixiana | Edoxabanum | Tabletki powlekane | 60 mg | 98 tabl. 100 tabl. (100 x 1) 100 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 30 tabl. 28 tabl. 14 tabl. 10 tabl. (10 x 1) 10 tabl. 90 tabl. 84 tabl. 60 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05901549325089 05901549325072 05901549325096 | Daiichi Sankyo Europe GmbH | Daiichi Sankyo Europe GmbH | DE |
| 1441 | Locametz | Gozetotyd | Zestaw do sporządzania preparatu radiofarmaceutycznego | 25 mcg | 1 fiolka 10 ml | Rpz | 05909991502843 | Novartis Europharm Limited | Advanced Accelerator Applications (Italy) S.r.l. | IT |
| 1442 | Lojuxta | Lomitapidum | Kapsułki twarde | 5 mg | 28 kaps. | Rpz | 05397203001213 | Amryt Pharmaceuticals DAC | Haelsa Pharma GmbH | DE |
| 1443 | Lojuxta | Lomitapidum | Kapsułki twarde | 10 mg | 28 kaps. | Rpz | 05397203001220 | Amryt Pharmaceuticals DAC | Haelsa Pharma GmbH | DE |
| 1444 | Lojuxta | Lomitapidum | Kapsułki twarde | 20 mg | 28 kaps. | Rpz | 05397203001237 | Amryt Pharmaceuticals DAC | Haelsa Pharma GmbH | DE |
| 1445 | Lojuxta | Lomitapidum | Kapsułki twarde | 30 mg | 28 kaps. | Rpz | | Amryt Pharmaceuticals DAC | Haelsa Pharma GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--------------------------------|--|-----------------|---|----------------------------------|--|---------------------------|---|----------------|
| 1446 | Lojuxta | Lomitapidum | Kapsułki twarde | 40 mg | 28 kaps. | Rpz | | Amryt Pharmaceuticals DAC | Haelsa Pharma GmbH | DE |
| 1447 | Lojuxta | Lomitapidum | Kapsułki twarde | 60 mg | 28 kaps. | Rpz | | Amryt Pharmaceuticals DAC | Haelsa Pharma GmbH | DE |
| 1448 | Lokelma | Sodium zirconium cyclosilicate | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 5 g | 3 sasz. 30 sasz. 28 sasz. 30 sasz. 3 sasz. 28 sasz. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05000456067607 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB | SE |
| 1449 | Lokelma | Sodium zirconium cyclosilicate | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 10 g | 28 sasz. 30 sasz. 3 sasz. 3 sasz. 30 sasz. 28 sasz. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05000456067614 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB | SE |
| 1450 | Lonquex | Lipegfilgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań | 6 mg/0,6 ml | 1 amp.-strzyk. 0,6 ml | Rpz | 05909991072469 | Teva B.V. | Merckle GmbH Teva Pharmaceutical Europe B.V. Teva Biotech GmbH | DE NL DE |
| 1451 | Lonsurf | Trifluridinum + Tipiracilum | Tabletki powlekane | 15 mg + 6,14 mg | 20 tabl. 40 tabl. 60 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05901571320618 05901571320625 | Les Laboratoires Servier | Les Laboratoires Servier Industrie (LSI) | FR |
| 1452 | Lonsurf | Trifluridinum + Tipiracilum | Tabletki powlekane | 20 mg + 8,19 mg | 20 tabl. 40 tabl. 60 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05901571320632 05901571320649 | Les Laboratoires Servier | Les Laboratoires Servier Industrie (LSI) | FR |
| 1453 | Lopinawir/Ritonawir Mylan | Lopinawirum + Ritonawirum | Tabletki powlekane | 100 mg + 25 mg | 60 tabl. 60 tabl. (2 x 30) 60 tabl. (2 x 30 x 1) | Rpz Rpz Rpz | 05901797710460 05901797710446 05901797710453 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories Limited (t.a. Gerard Laboratories) Mylan Hungary Kft. Mylan B.V. | IE HU NL |
| 1454 | Lopinawir/Ritonawir Mylan | Lopinawirum + Ritonawirum | Tabletki powlekane | 200 mg + 50 mg | 120 tabl. (4 x 30 x 1) 120 tabl. 120 tabl. (4 x 30) 360 tabl. (12 x 30) 360 tabl. (3 x 120) | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05901797710491 05901797710514 05901797710477 05901797710484 05901797710507 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan B.V. McDermott Laboratories Limited (t.a. Gerard Laboratories) Mylan Hungary Kft. | NL IE HU |
| 1455 | Lorviqua | Lorlatinibum | Tabletki powlekane | 25 mg | 90 tabl. 120 tabl. | Rpz Rpz | 05415062348147 05415062343548 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--------------------------------|--|------------|---|----------------------------|--|--|--|---------------|
| 1456 | Lorviqua | Lorlatinibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 30 tabl. | Rpz | 05415062343531 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1457 | Lucentis | Ranibizumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mg/ml | 1 amp.-strzyk. 0,165 ml 1 fiol. 0,23 ml 1 fiol. 0,23 ml + 1 igła z filtrem | Rpz Rpz Rpz | 05909991094508 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Alcon Couvreur N.V. | DE BE |
| 1458 | Lumark | Lutetii chloridum [177Lu] | Prekursor radiofarmaceutyczny, roztwór | 80 GBq/ml | 1 fiol. 0,1 - 5 ml | Rpz | 05909991371579 | I.D.B. Holland B.V. | I.D.B. Holland B.V. | NL |
| 1459 | Lumebblue | Methylthioninii chloridum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 25 mg | 8 tabl. | Rp | | Alfasigma S.p.A. | Cosmo S.p.A. | IT |
| 1460 | Lumigan | Bimatoprostum | Krople do oczu, roztwór | 0,1 mg/ml | 3 butelki 3 ml 1 butelka 3 ml | Rp Rp | 05909990760152 05909990760145 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | Allergan Pharmaceuticals Ireland | IE |
| 1461 | Lumigan | Bimatoprostum | Krople do oczu, roztwór | 0,3 mg/ml | 1 butelka 3 ml 3 butelki 3 ml 5 poj. 0,4 ml 30 poj. 0,4 ml 90 poj. 0,4 ml | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990008469 05909990008476 05909991026288 05909991026295 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | Allergan Pharmaceuticals Ireland | IE |
| 1462 | Luminity | Perflutrenum | Gaz i rozpuszczalnik do sporządzania dyspersji do wstrzykiwań / do infuzji | 150 mc/ml | 1 fiol. 1,5 ml 4 fiol. 1,5 ml | Rpz Rpz | | Lantheus EU Limited | Penn Pharmaceutical Services Ltd Millmount Healthcare Limited | GB IE |
| 1463 | Lumykras | Sotorasibum | Tabletki powlekane | 120 mg | 240 tabl. w blisterze 240 tabl. w butelce 720 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 08715131024895 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV | NL BE |
| 1464 | Lunsumio | Mosunetuzumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 1 mg | 1 fiol. 1 ml | Rpz | 07613326061001 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1465 | Lunsumio | Mosunetuzumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 30 mg | 1 fiol. 30 ml | Rpz | 07613326061087 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1466 | Lupkynis | Voclosporinum | Kapsułki miękkie | 7,9 mg | 180 kaps. | Rpz | 05038256999927 | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1467 | Lutathera | Lutetii oxodotreotidum [177Lu] | Roztwór do infuzji | 370 MBq/ml | 1 fiol. 20,5 - 25 ml | Rpz | 05909991350963 | Advanced Accelerator Applications | Advanced Accelerator Applications Ibérica S.L. Advanced Accelerator Applications (Italy) S.r.l. | ES IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------------|-----------------------------|---|---|---|--|--|--|--|----------------|
| 1468 | Lutetium (177Lu) chloride Billev | Lutetium (177Lu) Chloride | Prekursor radiofarmaceutyku, roztwór | 51,8 GBq/ml | 1 fiol. 5 ml 2 fiol. 5 ml 3 fiol. 5 ml 1 fiol. 10 ml 2 fiol. 10 ml 3 fiol. 10 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Billev Pharma ApS | Cilatus Manufacturing Services Limited | IE |
| 1469 | Luveris | Lutropinum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 75 j.m | 1 fiol. proszku + 1 amp. rozp. 3 fiol. proszku + 3 amp. rozp. 10 fiol. proszku + 10 amp. rozp. 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 3 fiol. proszku + 3 fiol. rozp. 10 fiol. proszku + 10 fiol. rozp. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990989942 05909990989959 05909990989966 05909990989911 05909990989928 05909990989935 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 1470 | Luxturna | Voretigene neparvovec | Koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 5 x 10 ¹² genomów wektora/ml | 1 fiol. koncentratu 0,5 ml + 2 fiol. rozp. 1,7 ml | Rpz | 07613421040529 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 1471 | Lydisilka | Drospirenonum + Estetrolum | Tabletki powlekane | 3 mg + 14,2 mg | 28 tabl. 84 tabl. 168 tabl. 364 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Estetra SRL | Haupt Pharma Muenster GmbH Mithra Pharmaceuticals CDMO S.A. Gedeon Richter Plc. | DE BE HU |
| 1472 | Lymphoseek | Tilmanoceptum | Zestaw do sporządzania preparatu radiofarmaceutycznego | 50 mcg | 5 fiol. 1 fiol. | Rpz Rpz | | Navidea Biopharmaceuticals Europe Ltd. | Norgine B.V. GiPharma S.r.l. | NL IT |
| 1473 | Lynparza | Olaparibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 56 tabl. 112 tabl. | Rpz Rpz | 05000456031325 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB AstraZeneca UK Ltd. | SE GB |
| 1474 | Lynparza | Olaparibum | Tabletki powlekane | 150 mg | 56 tabl. 112 tabl. | Rpz Rpz | 05000456031318 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB AstraZeneca UK Ltd. | SE GB |
| 1475 | Lyrica | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 25 mg | 14 kaps. 21 kaps. 56 kaps. 84 kaps. 100 kaps. 100 kaps. 112 kaps. 200 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990009176 05909990009183 05909990009190 05909990009206 05909990009220 | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|---|--|--|------------------------|--|---------------|
| 1476 | Lyrica | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 50 mg | 14 kaps. 21 kaps. 56 kaps. 84 kaps. 100 kaps. 100 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990009237 05909990009244 05909990009251 05909990009268 05909990009275 | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1477 | Lyrica | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 75 mg | 14 kaps. 56 kaps. 70 kaps. 100 kaps. w blisterze 100 kaps. w blisterze perforowanym 112 kaps. 200 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990009282 05909990009299 05909990009305 | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1478 | Lyrica | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 100 mg | 21 kaps. 84 kaps. 100 kaps. 100 kaps. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp | 05909990009329 05909990009336 05909990009343 | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1479 | Lyrica | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 150 mg | 14 kaps. 56 kaps. 100 kaps. w blisterze 100 kaps. w blisterze perforowanym 112 kaps. 200 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990009350 05909990009367 05909990009374 | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1480 | Lyrica | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 200 mg | 21 kaps. 84 kaps. 100 kaps. 100 kaps. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp | 05909990009381 05909990009398 05909990009404 | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1481 | Lyrica | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 225 mg | 14 kaps. 56 kaps. 100 kaps. 100 kaps. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp | 05909990695591 05909990695607 05909990695621 | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 1482 | Lyrica | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 300 mg | 14 kaps. 56 kaps. 100 kaps. 100 kaps. 112 kaps. 200 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990009442 05909990009459 05909990009466 | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|--------------------|---|----------------|--|-----------------------------------|--|----------------|
| 1483 | Lyrica | Pregabalinum | Roztwór doustny | 20 mg/ml | 1 butelka 473 ml | Rp | | Upjohn EESV | Mylan Hungary Kft. Pfizer Innovative Supply Point International BVBA Pfizer Service Company BVBA | HU BE BE |
| 1484 | LysaKare | L-Lysini hydrochloridum + L-Arginini hydrochloridum | Roztwór do infuzji | (25 mg + 25 mg)/ml | 1 worek 1000 ml | Rpz | | Advanced Accelerator Applications | Laboratoire Bioluz | FR |
| 1485 | Lysodren | Mitotanium | Tabletki | 500 mg | 100 tabl. | Rpz | 05909990335237 | HRA Pharma Rare Diseases | Corden Pharma Latina S.p.A Centre Specialites Pharmaceutiques | IT FR |
| 1486 | Lyumjev | Insulinum lisprum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 1 fiol. 2 fiol. 5 fiol. | Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. | FR |
| 1487 | Lyumjev | Insulinum lisprum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 2 wkłady 5 wkładów 10 wkładów | Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. | FR |
| 1488 | Lyumjev | Insulin lispro | Roztwór do wstrzykiwań | 200 j.m./ml | 2 wkłady 5 wkładów 10 wkładów | Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. | FR |
| 1489 | Lyumjev | Insulinum lisprum | Roztwór do wstrzykiwań we wkładzie | 100 j.m./ml | 2 wkłady 5 wkładów 10 wkładów | Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. | FR |
| 1490 | Lyumjev | Insulin lispro | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 100 j.m./ml | 10 wstrzyk. 10 (2 x 5) 5 wstrzyk. | Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. | FR |
| 1491 | Lyumjev | Insulinum lisprum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 100 j.m./ml | 2 wkłady 10 wkładów 5 wkładów | Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France S.A.S. | FR |
| 1492 | Lyxumia | Lixisenatidum | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mcg; 20 mcg | 1 wstrzykiwacz 3 ml zielony + 1 wstrzykiwacz 3 ml fioletowy | Rp | 05909991039806 | sanofi-aventis groupe | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 1493 | Lyxumia | Lixisenatidum | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mcg | 1 wstrzykiwacz 3 ml | Rp | 05909991039769 | sanofi-aventis groupe | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 1494 | Lyxumia | Lixisenatidum | Roztwór do wstrzykiwań | 20 mcg | 1 wstrzykiwacz 3 ml 2 wstrzykiwacze 3 ml 6 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | 05909991039776 05909991039783 05909991039790 | sanofi-aventis groupe | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 1495 | MabThera | Rituximabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 10 mg/ml (100 mg) | 2 fiol. 10 ml | Rpz | 05909990418817 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|-------------------|--|--|--|-------------------------|---|---------------|
| 1496 | MabThera | Rituximabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 10 mg/ml (500 mg) | 1 fioł. 50 ml | Rpz | 05909990418824 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1497 | MabThera | Rituximabum | Roztwór do wstrzykiwań podskórnych | 120 mg/ml | 1 fioł. 13,4 ml | Rpz | 05902768001150 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1498 | MabThera | Rituximabum | Roztwór do wstrzykiwań podskórnych | 120 mg/ml | 1 fioł. 11,7 ml | Rpz | 05902768001099 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1499 | Marixino | Memantinum | Tabletki powlekane | 10 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 42 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 70 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 112 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991045982 05909991045999 05909991046002 05909991046040 05909991046057 05909991046064 05909991046071 05909991046088 05909991046095 05909991046101 05909991046132 05909991046149 05909991046156 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 1500 | Marixino | Memantinum | Tabletki powlekane | 20 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 42 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 70 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 112 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991046378 05909991046385 05909991046392 05909991046408 05909991046422 05909991046439 05909991046446 05909991046453 05909991046460 05909991046477 05909991046484 05909991046491 05909991046507 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 1501 | Matever | Levetiracetamum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 100 mg/ml | 10 fioł. 5 ml | Rp | | Pharmathen S.A. | Pharmathen S.A. | GR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|---------|---|--|--|------------------------|--|---------------|
| 1502 | Matever | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 250 mg | 30 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 100 tabl. 200 tabl. 20 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Pharmathen S.A. | Pharmathen International S.A. Pharmathen S.A. | GR GR |
| 1503 | Matever | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 500 mg | 10 tabl. 200 tabl. 120 tabl. 100 tabl. 60 tabl. 50 tabl. 30 tabl. 20 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Pharmathen S.A. | Pharmathen International S.A. Pharmathen S.A. | GR GR |
| 1504 | Matever | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 750 mg | 200 tabl. 100 tabl. 80 tabl. 60 tabl. 50 tabl. 30 tabl. 20 tabl. 120 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Pharmathen S.A. | Pharmathen International S.A. Pharmathen S.A. | GR GR |
| 1505 | Matever | Levetiracetamum | Tabletki powlekane | 1000 mg | 10 tabl. 200 tabl. 100 tabl. 60 tabl. 50 tabl. 30 tabl. 20 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Pharmathen S.A. | Pharmathen International S.A. Pharmathen S.A. | GR GR |
| 1506 | Mavenciad | Cladribinum | Tabletki | 10 mg | 1 tabl. 4 tabl. 5 tabl. 6 tabl. 7 tabl. 8 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 04054839365331 04054839365348 04054839365355 | Merck Europe B.V. | NerPharMa S.r.l. R-Pharm Germany GmbH | IT DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--------------------------------|------------------------------------|----------------|---|----------------------|----------------------------------|-------------------------------------|--|----------------------|
| 1507 | Maviret | Glecaprevirum + Pibrentasvirum | Granulat powlekany | 50 mg + 20 mg | 28 szasz. | Rpz | | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Logistics B.V. AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG AbbVie Logistics B.V. AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | NL DE NL DE |
| 1508 | Maviret | Glecaprevirum + Pibrentasvirum | Tabletki powlekane | 100 mg + 40 mg | 84 tabl. | Rpz | 08054083015927 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Logistics B.V. AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | NL DE |
| 1509 | Mayzent | Siponimodum | Tabletki powlekane | 0,25 mg | 120 tabl. 12 tabl. 84 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 07613421034931 07613421024598 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. | DE ES |
| 1510 | Mayzent | Siponimod | Tabletki powlekane | 1 mg | 28 tabl. 98 tabl. | Rpz Rpz | 07613421058906 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A. | DE ES |
| 1511 | Mayzent | Siponimodum | Tabletki powlekane | 2 mg | 28 tabl. 98 tabl. 14 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 07613421024581 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. | DE ES |
| 1512 | Mekinist | Trametinibum | Tabletki powlekane | 0,5 mg | 7 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | 05909991141806 05909991141813 | Novartis Europharm Limited | Glaxo Wellcome S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Pharmaceuticals UK Limited Lek Pharmaceuticals d.d. | ES DE GB SI |
| 1513 | Mekinist | Trametinibum | Tabletki powlekane | 2 mg | 7 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | 05909991141844 05909991141851 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharmaceuticals UK Limited Novartis Pharma GmbH Lek Pharmaceuticals d.d. Glaxo Wellcome S.A. | GB DE SI ES |
| 1514 | Mektovi | Binimetinibum | Tabletki powlekane | 15 mg | 84 tabl. 168 tabl. | Rpz Rpz | 03573994003922 | Pierre Fabre Medicament | Pierre Fabre Medicament Production | FR |
| 1515 | Melatonin Neurim | Melatoninum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 2 mg | 7 tabl. 20 tabl. 21 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | RAD Neurim Pharmaceuticals EEC SARL | Iberfar - Indústria Farmaceutica, S.A. Rovi Pharma industrial Services, S.A. | PT ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-------------------------------|--|--|------------|---------------------------|--|----------------|
| 1520 | Memantine LEK | Memantinum | Tabletki powlekane | 20 mg | 30 tabl. 28 tabl. 42 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Pharmathen S.A. | Pharmathen S.A. Lek Pharmaceuticals d.d. Pharmathen International S.A. | GR SI GR |
| 1521 | Memantine Merz | Memantinum | Roztwór doustny | 5 mg/dawkę | 10 butelek 10 ml 1 butelka 100 ml 1 butelka 10 ml | Rpz Rpz Rpz | | Merz Pharmaceuticals GmbH | Merz Pharma GmbH & Co. KGaA | DE |
| 1522 | Memantine Merz | Memantinum | Tabletki powlekane | 5 mg ; 10 mg; 15 mg; 20 mg | 28 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz | | Merz Pharmaceuticals GmbH | Merz Pharma GmbH & Co. KGaA | DE |
| 1523 | Memantine Merz | Memantinum | Tabletki powlekane | 10 mg | 980 tabl. 28 tabl. 100 tabl. 98 tabl. 56 tabl. 50 tabl. 42 tabl. 30 tabl. 840 tabl. 112 tabl. 1000 tabl. 14 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Merz Pharmaceuticals GmbH | Merz Pharma GmbH & Co. KGaA | DE |
| 1524 | Memantine Merz | Memantinum | Tabletki powlekane | 20 mg | 14 tabl. 840 tabl. 98 tabl. 98 tabl. 14 tabl. 840 tabl. 42 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. 28 tabl. 42 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Merz Pharmaceuticals GmbH | Merz Pharma GmbH & Co. KGaA | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-------|--|--|--|---------------------------|---|---------------|
| 1525 | Memantine Mylan | Memantinum | Tabletki powlekane | 10 mg | 28 tabl. w blistrze perforowanym 100 tabl. w blistrze perforowanym 100 tabl. w blistrze 98 tabl. w blistrze perforowanym 60 tabl. 56 tabl. w blistrze perforowanym 84 tabl. 98 tabl. w blistrze 50 tabl. 56 tabl. w blistrze 42 tabl. 30 tabl. 112 tabl. 70 tabl. 7 tabl. 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. w blistrze | Rpz | 05902020926061 05902020926184 05902020926177 05902020926160 05902020926122 05902020926115 05902020926146 05902020926153 05902020926092 05902020926108 05902020926085 05902020926078 05902020926191 05902020926139 05902020926023 05902020926030 05902020926047 05902020926054 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. | IE HU |
| 1526 | Memantine Mylan | Memantinum | Tabletki powlekane | 20 mg | 42 tabl. 112 tabl. 100 tabl. w blistrze perforowanym 100 tabl. w blistrze 98 tabl. w blistrze perforowanym 98 tabl. w blistrze 84 tabl. 70 tabl. 60 tabl. 56 tabl. w blistrze perforowanym 56 tabl. w blistrze 50 tabl. 30 tabl. 28 tabl. w blistrze perforowanym 28 tabl. w blistrze 14 tabl. 10 tabl. 7 tabl. | Rpz | 05902020926269 05902020926375 05902020926368 05902020926351 05902020926344 05902020926337 05902020926320 05902020926313 05902020926306 05902020926290 05902020926283 05902020926276 05902020926252 05902020926245 05902020926238 05902020926221 05902020926214 05902020926207 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. | IE HU |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|---|------------------------------|---|--|--|------------------------|--|--|
| 1527 | Memantine ratiopharm | Memantinum | Tabletki powlekane | 5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg | 28 tabl. | Rpz | 05909991072438 | ratiopharm GmbH | Merckle GmbH HBM Pharma s.r.o. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company | DE SK HU |
| 1528 | Memantine ratiopharm | Memantinum | Tabletki powlekane | 10 mg | 10 tabl. 14 tabl. 21 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 42 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 100 tabl. w blisterze 112 tabl. 100 tabl. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991072186 05909991072193 05909991072209 05909991072223 05909991072230 05909991072247 05909991072254 05909991072261 05909991072278 05909991072285 05909991072292 05909991072308 | ratiopharm GmbH | Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company HBM Pharma s.r.o. Merckle GmbH | HU SK DE |
| 1529 | Memantine ratiopharm | Memantinum | Tabletki powlekane | 20 mg | 100 tabl. w blisterze 10 tabl. 14 tabl. 21 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 42 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 100 tabl. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991072407 05909991072322 05909991072339 05909991072346 05909991072353 05909991072360 05909991072377 05909991072384 05909991072391 05909991072421 | ratiopharm GmbH | Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company HBM Pharma s.r.o. Merckle GmbH | HU SK DE |
| 1530 | MenQuadfi | Szczepionka przeciw meningokokom grup A, C, W i Y, skoniugowana | Roztwór do wstrzykiwań | | 1 fioł. 0,5 ml 5 fioł. 0,5 ml 1 fioł. 0,5 ml + 1 strzyk. + 2 igły 10 fioł. 0,5 ml | Rp Rp Rp Rp | 05909991452315 05909991452322 05909991494148 05909991494155 | Sanofi Pasteur | Sanofi Pasteur S.A. Sanofi-Aventis Zrt. | FR HU |
| 1531 | Menveo | Szczepionka skoniugowana przeciwko meningokokom grupy A, C, W135 i Y | Proszek i roztwór do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | | 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. 5 fioł. proszku + 5 fioł. rozp. 10 fioł. proszku + 10 fioł. rozp. | Rp Rp Rp | 05909990896349 05909990896332 05909991472689 | GSK Vaccines S.r.l. | GSK Vaccines S.r.l. | IT |
| 1532 | Mepact | Mifamurtidum | Proszek do sporządzania koncentratu dyspersji do infuzji | 4 mg | 1 fioł. proszku + 1 filtr | Rpz | 05909991004552 | Takeda France SAS | Takeda Austria GmbH Delpharm Novara S.r.l. | AT IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|-----------------------------------|-----------------------------|--|------------|--|--|--|---|---|----------------------|
| 1533 | Mepsevii | Vestronidase alfa | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 2 mg/ml | 1 fiol. | Rpz | | Ultragenyx Germany GmbH | Millmount Healthcare Ltd. Ultragenyx Netherlands B.V. | IE NL |
| 1534 | Metalyse | Tenecteplasm | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 8000 j.m. | 1 fiol. | Rp | 05909990009084 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | FR DE |
| 1535 | Metalyse | Tenecteplasm | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 10000 j.m. | 1 fiol. | Rp | 05909990009091 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | FR DE |
| 1536 | Methylthionium chloride Proveblue | Methylthionii chloridum | Roztwór do wstrzykiwań | 5 mg/ml | 5 amp. 10 ml 5 amp. 2 ml 20 amp. 2 ml | Rpz Rpz Rpz | 03760237160096 03760237160102 | Provepharm SAS | Pierrel S.p.A. Cenexi | IT FR |
| 1537 | Micardis | Telmisartanum | Tabletki | 20 mg | 98 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990920945 05909990920914 05909990920921 05909990920938 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Ellas AE Delpharm Reims S.A.S. | DE DE GR FR |
| 1538 | Micardis | Telmisartanum | Tabletki | 40 mg | 30 tabl. (30 x 1) 98 tabl. 56 tabl. 28 tabl. 14 tabl. 360 tabl. 90 tabl. (90 x 1) 84 tabl. 28 tabl. w blisterze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990440740 05909990440733 05909990440726 05909990440719 05909990009107 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Ellas AE Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Delpharm Reims S.A.S. Rottendorf Pharma GmbH | GR DE FR DE |
| 1539 | Micardis | Telmisartanum | Tabletki | 80 mg | 28 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. 14 tabl. 98 tabl. 30 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 360 tabl. 28 tabl. w blisterze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990009121 05909990440832 05909990440818 05909990440849 05909990440825 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim Ellas AE Delpharm Reims S.A.S. Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | DE GR FR DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--------------------------------------|-----------------------|-----------------|--|--|--|---|--|----------------|
| 1540 | MicardisPlus | Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 40 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 56 tabl. 98 tabl. 30 tabl. 84 tabl. 90 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991020118 05909991020125 05909991020156 05909991020132 05909991020149 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Ellas AE Rottendorf Pharma GmbH | DE GR DE |
| 1541 | MicardisPlus | Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 80 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 28 tabl. (4 blistry po 7 tabl.) 30 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991020019 05909991020057 05909991020026 05909991020033 05909991020040 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Ellas AE Rottendorf Pharma GmbH | DE GR DE |
| 1542 | MicardisPlus | Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 80 mg + 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990653010 05909990653027 05909990653034 05909990653041 05909990653058 05909990653065 05909990653072 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim Ellas AE | DE DE GR |
| 1543 | Miglustat Dipharma | Miglustatum | Kapsułki twarde | 100 mg | 84 kaps. 84 tabl. (84 x 1) | Rpz Rpz | | Dipharma B.V. | Doppel Farmaceutici S.r.l. | IT |
| 1544 | Miglustat Gen.Orph | Miglustatum | Kapsułki twarde | 100 mg | 84 kaps. 84 kaps. (dawka jednostkowa) | Rpz Rpz | | Gen.Orph | Centre Lab Delpharm Reims | FR FR |
| 1545 | Mimpara | Cinacalcetum | Granulat | 1 mg | 30 kaps. | Rp | | Amgen Europe B.V. | Amgen NV Amgen Europe B.V. | BE NL |
| 1546 | Mimpara | Cinacalcetum | Granulat | 2,5 mg | 30 kaps. | Rp | | Amgen Europe B.V. | Amgen NV Amgen Europe B.V. | BE NL |
| 1547 | Mimpara | Cinacalcetum | Granulat | 5 mg | 30 kaps. | Rp | | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV | NL BE |
| 1548 | Mimpara | Cinacalcetum | Tabletki powlekane | 30 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990016280 05909990016297 05909990016327 05909990016303 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV | NL BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|----------|--|----------------------|--|---|--|----------------|
| 1549 | Mimpara | Cinacalcetum | Tabletki powlekane | 60 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990016334 05909990016341 05909990016365 05909990016358 | Amgen Europe B.V. | Amgen NV Amgen Europe B.V. | BE NL |
| 1550 | Mimpara | Cinacalcetum | Tabletki powlekane | 90 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990016372 05909990016389 05909990016402 05909990016396 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV | NL BE |
| 1551 | Minjuvi | Tafasitamabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 200 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 09088885500694 | Incyte Biosciences Distribution B.V. | Incyte Biosciences Distribution B.V. | NL |
| 1552 | Mirapexin | Pramipexolum | Tabletki | 0,088 mg | 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp | 05909990485918 05909990485925 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | FR DE DE |
| 1553 | Mirapexin | Pramipexolum | Tabletki | 0,18 mg | 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp | 05909990486014 05909990486021 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim France | DE DE FR |
| 1554 | Mirapexin | Pramipexolum | Tabletki | 0,35 mg | 100 tabl. 30 tabl. | Rp Rp | 05909990009169 05909990009152 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim France | DE DE FR |
| 1555 | Mirapexin | Pramipexolum | Tabletki | 0,7 mg | 100 tabl. 30 tabl. | Rp Rp | 05909990486120 05909990486113 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim France | DE DE FR |
| 1556 | Mirapexin | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 0,26 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim France | DE DE FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|------------------------------------|-----------------------------|--|----------------|----------------|---|--|----------------|
| 1557 | Mirapexin | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 0,52 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | DE FR DE |
| 1558 | Mirapexin | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 1,05 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | DE FR DE |
| 1559 | Mirapexin | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 1,57 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | FR DE DE |
| 1560 | Mirapexin | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 2,1 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim France Rottendorf Pharma GmbH | DE FR DE |
| 1561 | Mirapexin | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 2,62 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | FR DE DE |
| 1562 | Mirapexin | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 3,15 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim France Rottendorf Pharma GmbH | DE FR DE |
| 1563 | Mircera | Methoxypolyethylene glycolum-epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 30 mcg/ 0,3 ml (100 mcg/ml) | 3 amp.-strzyk. 0,3 ml 1 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz Rpz | 05909990661008 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1564 | Mircera | Methoxypolyethylene glycolum-epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 40 mcg/0,3 ml (133 mcg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz | 05909990661022 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--------------------------|-----------------------------|--|----------------------|----------------|-------------------------|--|---------------|
| 1565 | Mircera | Methoxypolyethylene glycolum-epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 50 mcg/0,3 ml (167 mcg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml 3 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz Rpz | 05909990052684 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1566 | Mircera | Methoxypolyethylene glycolum-epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 60 mcg/0,3 ml (200 mcg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz | 05909990661039 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1567 | Mircera | Methoxypolyethylene glycolum-epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 75 mcg/0,3 ml (250 mcg/ml) | 3 amp.-strzyk. 0,3 ml 1 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz Rpz | 05909990052868 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1568 | Mircera | Methoxypolyethylene glycolum-epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 100 mcg/0,3 ml (333 mcg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz | 05909990052707 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1569 | Mircera | Methoxypolyethylene glycolum-epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 120 mcg/0,3 ml (400 mcg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz | 05909990661046 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1570 | Mircera | Methoxypolyethylene glycolum-epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 150 mcg/0,3 ml (500 mcg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz | 05909990052875 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1571 | Mircera | Methoxypolyethylene glycolum-epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 200 mcg/0,3 ml (667 mcg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz | 05909990052745 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1572 | Mircera | Methoxypolyethylene glycolum-epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 250 mcg/0,3 ml (833 mcg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz | 05909990052882 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1573 | Mircera | Methoxypolyethylene glycolum-epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 360 mcg/0,6 ml (600 mcg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,6 ml | Rpz | 05909990661053 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1574 | Mirvaso | Brimonidinum | Żel | 3 mg/g | 1 tuba 10 g 1 tuba 2 g 1 poj. 1 tuba 30 g | Rp Rp Rp Rp | | Galderma International | Galderma Laboratorium GmbH Laboratoires Galderma S.A. | DE FR |
| 1575 | Mixtard 30 | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 40 j.m./ml | 5 fiol. 10 ml (5x1) 1 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk Production SAS Novo Nordisk A/S | FR DK |
| 1576 | Mixtard 30 | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 1 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml (5x1) | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S Novo Nordisk Production SAS | DK FR |
| 1577 | Mixtard 30 FlexPen | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 10 wstrzykiwaczy 3 ml 1 wstrzykiwacz 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S Novo Nordisk Production SAS | DK FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|---|-------------|---|--|--|-----------------------------|---|---------------|
| 1578 | Mixtard 30 Innolet | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 5 wstrzykiwaczy 3 ml 1 wstrzykiwacz 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1579 | Mixtard 30 Penfill | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 5 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml 1 wkład 3 ml | Rp Rp Rp | 05909990238323 05909990971954 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk Production SAS Novo Nordisk A/S | FR DK |
| 1580 | Mixtard 40 Penfill | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 5 wkładów 3 ml 1 wkład 3 ml 10 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp | 05909990347124 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1581 | Mixtard 50 Penfill | Insulinum humanum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j.m./ml | 10 wkładów 3 ml 5 wkładów 3 ml 1 wkład 3 ml | Rp Rp Rp | 05909990348121 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1582 | M-M-RvaxPro | Vaccinum morbillorum, parotitidis et rubellae vivum Szczepionka przeciwko odrze, śwince i różyczce, żywa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 0,5 ml rozp. bez igły 1 fiol. proszku + 1 fiol. 0,5 ml rozp. 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 0,5 ml rozp. + 1 igła 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 0,5 ml rozp. + 2 igły 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. 0,5 ml rozp. + 20 igieł 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. 0,5 ml rozp. bez igieł 10 fiol. proszku + 10 fiol. 0,5 ml rozp. 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. 0,5 ml rozp. + 10 igieł 20 fiol. proszku + 20 amp.-strzyk. 0,5 ml rozp. + 40 igieł 20 fiol. proszku + 20 amp.-strzyk. 0,5 ml rozp. + 20 igieł 20 fiol. proszku + 20 amp.-strzyk. 0,5 ml rozp. bez igieł 5 fiol. proszku + 5 fiol. 0,5 ml rozp. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990643677 05909990643639 05909990643707 05909990643738 05909990643745 05909990643684 05909990643646 05909990643714 05909990643752 05909990643721 05909990643691 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 1583 | Modigraf | Tacrolimusum | Granulat do sporządzania zawiesiny doustnej | 0,2 mg | 50 sasz. | Rpz | 05909990764501 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Ireland Co. Ltd | IE |
| 1584 | Modigraf | Tacrolimusum | Granulat do sporządzania zawiesiny doustnej | 1 mg | 50 sasz. | Rpz | 05909990764532 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Ireland Co. Ltd | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|---------|--|----------------------|----------------|---------------------------|---------------------------------------|---------------|
| 1585 | Mounjaro | Tirzepatydum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 2,5 mg | 2 wstrzykiwacze 0,5 ml półautomatyczne napełnione 4 wstrzykiwacze 0,5 ml półautomatyczne napełnione 12 wstrzykiwaczy 0,5 ml półautomatyczne napełnione | Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. | IT |
| 1586 | Mounjaro | Tirzepatydum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 5 mg | 2 wstrzykiwacze 0,5 ml półautomatyczne napełnione 4 wstrzykiwacze 0,5 ml półautomatyczne napełnione 12 wstrzykiwaczy 0,5 ml półautomatycznych napełnionych | Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. | IT |
| 1587 | Mounjaro | Tirzepatydum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 7,5 mg | 2 wstrzykiwacze 0,5 ml półautomatyczne napełnione 4 wstrzykiwacze 0,5 ml półautomatyczne napełnione 12 wstrzykiwaczy 0,5 ml półautomatyczne napełnione | Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. | IT |
| 1588 | Mounjaro | Tirzepatydum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 10 mg | 2 wstrzykiwacze 0,5 ml półautomatyczne napełnione 4 wstrzykiwacze 0,5 ml półautomatyczne napełnione 12 wstrzykiwaczy 0,5 ml półautomatyczne napełnione | Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. | IT |
| 1589 | Mounjaro | Tirzepatydum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 12,5 mg | 2 wstrzykiwacze 0,5 ml półautomatyczne napełnione 4 wstrzykiwacze 0,5 ml półautomatyczne napełnione 12 wstrzykiwaczy 0,5 ml półautomatyczne napełnione | Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. | IT |
| 1590 | Mounjaro | Tirzepatydum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 15 mg | 2 wstrzykiwacze 0,5 ml półautomatyczne napełnione 4 wstrzykiwacze 0,5 ml półautomatyczne napełnione 12 wstrzykiwaczy 0,5 ml półautomatyczne napełnione | Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. | IT |
| 1591 | Moventig | Naloxegolum | Tabletki powlekane | 12,5 mg | 30 tabl. w blistrze perforowanym 90 tabl. w blistrze 90 tabl. w blistrze perforowanym 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05902135480038 | Kyowa Kirin Holdings B.V. | Piramal Pharma Solutions (Dutch) B.V. | NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|---|----------------|---|--|--|----------------------------------|--|---------------|
| 1592 | Moventig | Naloxegolum | Tabletki powlekane | 25 mg | 30 tabl. w blisterze perforowanym 10 tabl. w blisterze perforowanym 100 tabl. w blisterze perforowanym 30 tabl. 90 tabl. w blisterze perforowanym 90 tabl. w blisterze 10 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05902135480045 | Kyowa Kirin Holdings B.V. | Piramal Pharma Solutions (Dutch) B.V. | NL |
| 1593 | Movymia | Teriparatidum | Roztwór do wstrzykiwań | 20 mcg/80 mcl | 1 wstrzykiwacz 3 wstrzykiwacze 1 wkład + 1 wstrzykiwacz | Rp Rp Rp | | STADA Arzneimittel AG | Gedeon Richter Plc. | HU |
| 1594 | Mozobil | Plerixaforum | Roztwór do wstrzykiwań | 20 mg/ml | 1 fioł. | Rpz | 05909990728473 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ireland Limited | IE |
| 1595 | Mupleo | Iusutrombopagum | Tabletki powlekane | 3 mg | 7 tabl. | Rp | | Shionogi B.V. | Shionogi B.V. | NL |
| 1596 | Multaq | Dronedaronum | Tabletki powlekane | 400 mg | 50 tabl. 60 tabl. 100 tabl. 20 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990734320 05909990734337 05909990734887 05909990734306 | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Sanofi Winthrop Industrie | DE FR |
| 1597 | Mvabea | Szczepionka przeciw chorobie wywołanej przez wirus Ebola (MVA-BN-Filo [rekombinowana]) | Zawiesina do wstrzykiwań | 1 dawka/0,5 ml | 20 fioł. | Rp | | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Biologics B.V. Janssen Pharmaceutica N.V. | NL BE |
| 1598 | Mvasi | Bevacizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fioł. 4 ml 1 fioł. 16 ml | Rpz Rpz | 08715131021863 08715131021870 | Amgen Technology (Ireland) UC | Amgen NV Amgen Technology Ireland (ADL) | BE IE |
| 1599 | Myalepta | Metreleptinum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3 mg | 1 fioł. 30 fioł. | Rpz Rpz | 05397203001183 | Amryt Pharmaceuticals DAC | Eurofins PHAST GmbH Aegerion Pharmaceuticals Ltd. | DE GB |
| 1600 | Myalepta | Metreleptinum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 5,8 mg | 1 fioł. 30 fioł. | Rpz Rpz | 05397203001190 | Amryt Pharmaceuticals DAC | Eurofins PHAST GmbH Aegerion Pharmaceuticals Ltd. | DE GB |
| 1601 | Myalepta | Metreleptinum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 11,3 mg | 1 fioł. 30 fioł. | Rpz Rpz | 05397203001206 | Amryt Pharmaceuticals DAC | Aegerion Pharmaceuticals Ltd. Eurofins PHAST GmbH | GB DE |
| 1602 | Mycamine | Micafunginum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 50 mg | 1 fioł. 50 mg | Rpz | 05909990685493 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Ireland Co. Ltd | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|-------------------------------|-----------------------------|---|--------|--|---------------------------------|----------------------------------|-----------------------------|---|----------------------|
| 1603 | Mycamine | Micafunginum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. 100 mg | Rpz | 05909990685509 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Ireland Co. Ltd | IE |
| 1604 | Mycopssa | Oktreotydu octan | Kapsułki dojelitowe, twarde | 20 mg | 28 kaps. | Rp | | Amryt Pharmaceuticals DAC | Pharbil Pharma GmbH | DE |
| 1605 | Myclausen | Mycophenolas mofetil | Kapsułki twarde | 250 mg | 300 kaps. 100 kaps. | Rpz Rpz | | Passauer Pharma GmbH | Passauer Pharma GmbH | DE |
| 1606 | Myclausen | Mycophenolas mofetil | Tabletki powlekane | 500 mg | 50 tabl. 150 tabl. | Rpz Rpz | 05909990825363 05909990825370 | Passauer Pharma GmbH | Passauer Pharma GmbH | DE |
| 1607 | Mycophenolate mofetil Teva | Mycophenolas mofetil | Kapsułka, twarda | 250 mg | 100 kaps. (100 x 1) 300 kaps. 100 kaps. | Rpz Rpz Rpz | 05909990638154 05909990638147 | Teva B.V. | Pharmachemie B.V. Teva UK Ltd. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company | NL GB HU |
| 1608 | Mycophenolate mofetil Teva | Mycophenolas mofetil | Kapsułki twarde | 500 mg | 150 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 50 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909990638178 05909990638161 | Teva B.V. | Teva UK Ltd. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Pharmachemie B.V. | GB HU NL |
| 1609 | Myfenax | Mycophenolas mofetil | Kapsułki twarde | 250 mg | 100 kaps. w blistrze 100 kaps. w blistrze perforowanym 300 kaps. 300 kaps. opakowanie zbiorcze (3 x 100) | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990638185 05909990638192 | Teva B.V. | Pharmachemie B.V. Teva UK Ltd. Teva Operations Polska Sp. z o.o. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company | NL GB PL HU |
| 1610 | Myfenax | Mycophenolas mofetil | Tabletki powlekane | 500 mg | 50 tabl. 100 tabl. w blistrze 100 tabl. w blistrze perforowanym 150 tabl. 150 tabl. opakowanie zbiorcze (3 x 50) | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990638208 05909990638215 | Teva B.V. | Pharmachemie B.V. Teva UK Ltd. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva Operations Polska Sp. z o.o. | NL GB HU PL |
| 1611 | Mylotarg | Gemtuzumabum ozogamicinum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 5 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05415062328576 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA | BE |
| 1612 | Myocet liposomal | Doxorubicinum | Proszek, dyspersja i rozpuszczalnik do koncentratu do sporządzania dyspersji do infuzji | 50 mg | 1 zestaw po 3 fiołki 2 zestawy po 3 fiołki | Rpz Rpz | 05909990213559 | Teva B.V. | GP-PHARM S.A. | ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|------------------------------|--|----------------------|--|--|---|---------------|
| 1613 | Myozyme | Alglucosidasum alfa | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 50 mg | 1 fioł. 20 ml 25 fioł. 20 ml 10 fioł. 20 ml | Rp Rp Rp | 05909990623853 05909990623877 05909990623860 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ireland Limited | IE |
| 1614 | Mysildecard | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 20 mg | 90 tabl. w blisterze 90 tabl. w blisterze perforowanym 300 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05901797710576 | Viatriis Ltd | Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH | HU DE |
| 1615 | Mysimba | Naltrexoni hydrochloridum + Bupropioni hydrochloridum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 8 mg + 90 mg | 28 tabl. 112 tabl. | Rp Rp | 05909991426422 05909991272210 | Orexigen Therapeutics Ireland Limited | MIAS Pharma Ltd | IE |
| 1616 | Naglazyme | Galsulfasum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 1 mg/ml | 1 fioł. 5 ml 6 fioł. 5 ml | Rpz Rpz | 05909990614745 | BioMarin International Ltd. | BioMarin International Ltd. | IE |
| 1617 | Namuscla | Mexiletini hydrochloridum | Kapsułki twarde | 167 mg | 30 kaps. 50 kaps. 100 kaps. 200 kaps. | Rp Rp Rp Rp | | Lupin Europe GmbH | Lupin Healthcare (UK) Ltd Hormosan Pharma GmbH | GB DE |
| 1618 | Natpar | parathyroid hormone (rDNA) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 25 mcg/dawkę | 2 wkłady | Rpz | | Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch | Shire Pharmaceuticals Ireland Limited | IE |
| 1619 | Natpar | parathyroid hormone (rDNA) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 50 mcg/dawkę | 2 wkłady | Rpz | | Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch | Shire Pharmaceuticals Ireland Limited | IE |
| 1620 | Natpar | parathyroid hormone (rDNA) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 75 mcg/dawkę | 2 wkłady | Rpz | | Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch | Shire Pharmaceuticals Ireland Limited | IE |
| 1621 | Natpar | parathyroid hormone (rDNA) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 100 mcg/dawkę | 2 wkłady | Rpz | | Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch | Shire Pharmaceuticals Ireland Limited | IE |
| 1622 | Nemdatine | Memantinum | Tabletki powlekane | 5 mg; 10 mg; 15 mg; 20 mg | 28 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz | 05909991225452 | Actavis Group PTC ehf. | Actavis Ltd. Actavis Group PTC ehf. | MT IS |
| 1623 | Nemdatine | Memantinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 98 tabl. 42 tabl. | Rpz Rpz | | Actavis Group PTC ehf. | Actavis Group PTC ehf. Actavis Ltd. | IS MT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-----------|---|---|--|------------------------|--|---------------|
| 1624 | Nemdatine | Memantinum | Tabletki powlekane | 10 mg | 112 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 42 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 98 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991056186 05909991056193 | Actavis Group PTC ehf. | Actavis Ltd. Actavis Group PTC ehf. | MT IS |
| 1625 | Nemdatine | Memantinum | Tabletki powlekane | 15 mg | 42 tabl. 7 tabl. 98 tabl. | Rpz Rpz Rpz | | Actavis Group PTC ehf. | Actavis Group PTC ehf. Actavis Ltd. | IS MT |
| 1626 | Nemdatine | Memantinum | Tabletki powlekane | 20 mg | 56 tabl. 98 tabl. 42 tabl. 28 tabl. 100 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991092641 05909991092634 | Actavis Group PTC ehf. | Actavis Group PTC ehf. Actavis Ltd. | IS MT |
| 1627 | Neoclarityn | Desloratadinum | Roztwór doustny | 0,5 mg/ml | 1 butelka 30 ml 1 butelka 50 ml 1 butelka 60 ml 1 butelka 100 ml 1 butelka 120 ml 1 butelka 150 ml 1 butelka 150 ml 1 butelka 225 ml 1 butelka 300 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990808076 05909990808083 05909990808090 05909990808106 05909990808120 05909990808137 05909990808168 05909990808144 05909990808151 | N.V. Organon | SP Labo N.V. | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|--------|--|--|--|------------------------|--------------|---------------|
| 1628 | Neoclarityn | Desloratadinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 1 tabl. 2 tabl. 3 tabl. 5 tabl. 7 tabl. 10 tabl. 14 tabl. 15 tabl. 20 tabl. 21 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990003150 05909990003167 05909990003174 05909990003181 05909990003198 05909990003204 05909990003235 05909990003242 05909990003259 05909990003266 05909990003273 05909990003280 05909990003297 | N.V. Organon | SP Labo N.V. | BE |
| 1629 | Neoclarityn | Desloratadinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 2,5 mg | 5 tabl. 6 tabl. 10 tabl. 12 tabl. 15 tabl. 18 tabl. 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990807789 05909990807796 05909990807802 05909990807833 05909990807840 05909990807857 05909990807864 05909990807871 05909990807888 05909990807895 05909990807901 05909990807925 | N.V. Organon | SP Labo N.V. | BE |
| 1630 | Neoclarityn | Desloratadinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 5 mg | 5 tabl. 6 tabl. 10 tabl. 12 tabl. 15 tabl. 18 tabl. 20 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990807949 05909990807956 05909990807963 05909990807970 05909990807987 05909990807994 05909990808007 05909990808021 05909990808038 05909990808045 05909990808052 05909990808069 | N.V. Organon | SP Labo N.V. | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------|----------------------------|--|----------------------------------|----------------------------------|----------------------------|---|----------------|
| 1631 | Neofordex | Dexamethasonum | Tabletki | 40 mg | 10 tabl. (10 x 1) | Rpz | | Laboratoires CTRS | Laboratoires CTRS | FR |
| 1632 | NeoRecormon | Epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 500 j.m. (1667 j.m./ml) | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml 6 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz Rpz | 05909990000494 05909990439515 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1633 | NeoRecormon | Epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 2000 j.m. (6667 j.m./ml) | 6 amp.-strzyk. 0,3 ml 1 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz Rpz | 05909990438112 05909990000548 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1634 | NeoRecormon | Epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 3000 j.m. (10000 j.m./ml) | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml 6 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz Rpz | 05909990000555 05909990439614 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1635 | NeoRecormon | Epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 4000 j.m. (13333 j.m./ml) | 6 amp.-strzyk. 0,3 ml 1 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz Rpz | 05909990869428 05909990869411 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1636 | NeoRecormon | Epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 5000 j.m. (16667 j.m./ml) | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml 6 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz Rpz | 05909990000562 05909990439713 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1637 | NeoRecormon | Epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 6000 j.m. (20000 j.m./ml) | 1 amp.-strzyk. 0,3 ml 6 amp.-strzyk. 0,3 ml | Rpz Rpz | 05909990869510 05909990869527 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1638 | NeoRecormon | Epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 10000 j.m. (16667 j.m./ml) | 1 amp.-strzyk. 0,6 ml 6 amp.-strzyk. 0,6 ml | Rpz Rpz | 05909990000579 05909990439812 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1639 | NeoRecormon | Epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 20000 j.m. (33333 j.m./ml) | 1 amp.-strzyk. 0,6 ml 6 amp.-strzyk. 0,6 ml | Rpz Rpz | 05909990000586 05909990439911 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1640 | NeoRecormon | Epoetinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 30000 j.m. (50000 j.m./ml) | 1 amp.-strzyk. 0,6 ml 4 amp.-strzyk. 0,6 ml | Rpz Rpz | 05909990007134 05909990007141 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1641 | Neparvis | Sacubitrilum + Valsartanum | Tabletki powlekane | 24 mg + 26 mg | 14 tabl. 20 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH LEK farmacevtska družba d. d., Poslovna enota PROIZVODNJA LENDAVAL Novartis Farma S.p.A. | DE SI IT |
| 1642 | Neparvis | Sacubitrilum + Valsartanum | Tabletki powlekane | 49 mg + 51 mg | 14 tabl. 20 tabl. (1 x 100) 28 tabl. 56 tabl. 168 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farma S.p.A. LEK farmacevtska družba d. d., Poslovna enota PROIZVODNJA LENDAVAL | DE IT SI |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|----------------|--|----------------------------------|--|----------------------------|--|----------------|
| 1643 | Neparvis | Sacubitrilum + Valsartanum | Tabletki powlekane | 97 mg + 103 mg | 14 tabl. 20 tabl. 26 tabl. 56 tabl. 168 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farma S.p.A. Novartis Pharma GmbH LEK farmacevtska družba d. d., Poslovna enota PROIZVODNJA LENDAVALA | IT DE SI |
| 1644 | Nepexto | Etanerceptum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 25 mg | 12 amp.-strzyk. + 12 gazików 4 amp.-strzyk. + 4 gaziki 24 amp.-strzyk. 0,5 ml 8 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Mylan IRE Healthcare Ltd. | Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Limited T/A Mylan Dublin Biologics | DE IE |
| 1645 | Nepexto | Etanerceptum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 50 mg | 4 amp.-strzyk. + 4 gaziki 12 amp.-strzyk. + 12 gazików | Rpz Rpz | | Mylan IRE Healthcare Ltd. | McDermott Laboratories Limited T/A Mylan Dublin Biologics Mylan Germany GmbH | IE DE |
| 1646 | Nepexto | Etanerceptum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 50 mg | 4 wstrzykiwacz 12 wstrzykiwacz | Rpz Rpz | | Mylan IRE Healthcare Ltd. | McDermott Laboratories Limited T/A Mylan Dublin Biologics Mylan Germany GmbH | IE DE |
| 1647 | Nerlynx | Neratinibum | Tabletki powlekane | 40 mg | 180 tabl. | Rpz | 05909991414009 | Pierre Fabre Medicament | Pierre Fabre Médicament Production - Cahors | FR |
| 1648 | Neulasta | Pegfilgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań | 6 mg/0,6 ml | 1 amp.-strzyk. 0,6 ml 1 amp.-strzyk. 0,6 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 0,6 ml 1 amp.-strzyk. 0,64 ml + aplikator ONPRO | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990007530 05909990738694 05909990007523 08715131015879 | Amgen Europe B.V. | Amgen NV Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen Europe B.V. | BE IE NL |
| 1649 | Neupro | Rotigotinum | System transdermalny, plaster | 1 mg/24 h | 7 plastrów 14 plastrów 28 plastrów 30 plastrów 84 plastry | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990664726 05909990664740 05909990664757 05909990664788 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |
| 1650 | Neupro | Rotigotinum | System transdermalny, plaster | 2 mg/24 h | 7 plastrów 14 plastrów 28 plastrów 30 plastrów 84 plastry | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990587605 05909990587612 05909990618316 05909990618347 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-------------------------------|---|---|----------------------------|--|------------------------|-----------------|---------------|
| 1651 | Neupro | Rotigotinum | System transdermalny, plaster | 2 mg/24 h;4 mg/24 h;6 mg/24 h;8 mg/24 h | 7 systemów 2 mg + 7 systemów 4 mg + 7 systemów 6 mg + 7 systemów 8 mg | Rp | 05909990587704 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |
| 1652 | Neupro | Rotigotinum | System transdermalny, plaster | 3 mg/24 h | 7 plastrów 14 plastrów 28 plastrów 30 plastrów 84 plastry | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990664863 05909990664887 05909990664894 05909990664948 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |
| 1653 | Neupro | Rotigotinum | System transdermalny, plaster | 4 mg/24 h | 7 plastrów 14 plastrów 28 plastrów 30 plastrów 84 plastry | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990587636 05909990587643 05909990618378 05909990618408 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |
| 1654 | Neupro | Rotigotinum | System transdermalny, plaster | 6 mg/24 h | 7 plastrów 14 plastrów 28 plastrów 30 plastrów 84 plastry | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990587667 05909990587674 05909990618439 05909990618460 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |
| 1655 | Neupro | Rotigotinum | System transdermalny, plaster | 8 mg/24 h | 7 plastrów 14 plastrów 28 plastrów 30 plastrów 84 plastry | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990587711 05909990587728 05909990618491 05909990618521 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---------------------------|--------------|--|-------------------|----------------------------------|------------------------------|---|--|
| 1656 | Neuraceq | Florbitabenum (18F) | Roztwór do wstrzykiwań | 300 MBq/ml | 1 fiol. | Rpz | 04260664240006 | Life Radiopharma Berlin GmbH | BetaPlus Pharma SA Life Radiopharma Bonn GmbH Life Radiopharma Warszawa Sp. z o.o. Advanced Accelerator Applications Germ Alliance Medical Radiopharmacy Ltd CIS BIO INTERNATIONAL - BORDEAUX IBA MOLECULAR ITALY S.R.L. - UDINE Seibersdorf Labor GmbH - SEIBERSDORF CIS BIO INTERNATI ONAL - NANCY CIS BIO INTERNATIONAL - RENNES IBA MOLECULAR ITALY S.R.L. - ROME Life Radiopharma Berlin GmbH CIS BIO INTERNATIONAL - NÎMES CIS BIO INTERNATIONAL - PARIS BY CYCLOTRON VU IBA MOLECULAR ITALY S.R.L. - MONZA Curium Pharma Spain, SA Institut Radiofarmacia Aplicada Barcelona-IRAB Curium Pharma Spain, SA | BE DE PL DE GB FR IT DE FR FR IT DE FR FR NL IT ES ES ES |
| 1657 | NeuroBloc | Toxinum botulinicum typum B | Roztwór do wstrzykiwań | 5000 j.m./ml | 1 fiol. 0,5 ml 1 fiol. 2 ml 1 fiol. 1 ml | Rpz Rpz Rpz | | Sloan Pharma S.à.r.l. | Eisai Manufacturing Ltd. Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE |
| 1658 | Nevanac | Nepafenacum | Krople do oczu, zawiesina | 1 mg/ml | 1 butelka 5 ml | Rp | 05909990673643 | Novartis Europharm Limited | S.A. Alcon-Couvreur N.V. | BE |
| 1659 | Nevanac | Nepafenacum | Krople do oczu, zawiesina | 3 mg/ml | 1 butelka 3 ml 1 butelka 3 ml | Rp Rp | 05909991063429 07613421058890 | Novartis Europharm Limited | S.A. Alcon-Couvreur N.V. | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|--------|--|--------------------------|--|--------------------------------|---|----------------------|
| 1660 | Nevirapine Teva | Nevirapinum | Tabletki | 200 mg | 14 tabl. 60 tabl. 120 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991056834 05909990732678 05909990732685 | Teva B.V. | TEVA Pharmaceutical Works Pvt. Ltd. Teva UK Ltd. Pharmachemie B.V. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company | HU GB NL HU |
| 1661 | Nexavar | Sorafenibum | Tabletki powlekane | 200 mg | 112 tabl. | Rpz | 05909990588169 | Bayer AG | Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l. Bayer AG | IT DE |
| 1662 | Nexium Control | Esomeprazolom | Kapsułki dojelitowe, twarde | 20 mg | 14 kaps. 28 kaps. butelka (HDPE) | OTC OTC | | GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd. | Pfizer Consumer Manufacturing Italy S.r.l. | IT |
| 1663 | Nexium Control | Esomeprazolom | Tabletki dojelitowe | 20 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. | OTC OTC OTC | | GlaxoSmithKline Dungarvan Ltd. | Pfizer Consumer Manufacturing Italy S.r.l. | IT |
| 1664 | NexoBrid | Koncentrat enzymów proteolitycznych wzbogaconych w bromelainę | Proszek i podłoże żelowe do sporządzania żelu | 2 g | 1 fiolka 2 g proszku + 1 butelka 20 g z podłożem żelowym | Rpz | 07290012699122 | MediWound Germany GmbH | Haelsa Pharma GmbH | DE |
| 1665 | NexoBrid | Koncentrat enzymów proteolitycznych wzbogaconych w bromelainę | Proszek i podłoże żelowe do sporządzania żelu | 5 g | 1 fiolka 5 g proszku + 1 butelka 50 g z podłożem żelowym | Rpz | 07290012699139 | MediWound Germany GmbH | Haelsa Pharma GmbH | DE |
| 1666 | NEXPOVIO | Selinexorum | Tabletki powlekane | 20 mg | 4 blistry 12 tabl. 4 blistry 20 tabl. 4 blistry 16 tabl. 4 blistry 32 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Karyopharm Europe GmbH | MIAS Pharma Ltd | IE |
| 1667 | Nexviadyme | Awalglukozydaza alfa | Proszek do przygotowania koncentratu do sporządzania roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. proszku 5 fiol. proszku 10 fiol. proszku 25 fiol. proszku | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ireland Limited | IE |
| 1668 | Ngenla | Somatogonum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 24 mg | 1 wstrzykiwacz 1,2 ml | Rpz | 05415062388037 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV | BE |
| 1669 | Ngenla | Somatogonum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 60 mg | 1 wstrzykiwacz 1,2 ml | Rpz | 05415062388044 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|--------|--|--|--|----------------------------|---------------------------------|---------------|
| 1670 | Nilemdo | Bempedoic acid | Tabletki powlekane | 180 mg | 98 tabl. 100 tabl. 100 tabl. w blisterach perforowanych 90 tabl. 84 tabl. 50 tabl. w blisterach perforowanych 30 tabl. 28 tabl. 10 tabl. 14 tabl. 10 tabl. w blisterach perforowanych | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Daiichi Sankyo Europe GmbH | Daiichi Sankyo Europe GmbH | DE |
| 1671 | Nimenrix | Szczepionka skoniugowana przeciw meningokokom grupy A, C, W-135 i Y | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | - | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 5 ml rozp. 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. 5 ml rozp. 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 5 ml rozp. + 2 igły 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. 5 ml rozp. + 20 igieł 50 fiol. proszku + 50 fiol. 0,5 ml rozp. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990963126 05909990963133 05909990963140 05909990963157 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV | BE |
| 1672 | Nimvastid | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 1,5 mg | 28 kaps. 30 kaps. 112 kaps. 14 kaps. 56 kaps. 60 kaps. 200 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990700646 05909990700653 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto | SI |
| 1673 | Nimvastid | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 3 mg | 28 kaps. 200 kaps. 250 kaps. 60 kaps. 112 kaps. 56 kaps. 30 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990700684 05909990700707 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto | SI |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|--------|---|---|----------------------------------|------------------------|---------------------------------------|---------------|
| 1674 | Nimvastid | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 4,5 mg | 30 kaps. 60 kaps. 28 kaps. 56 kaps. 200 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990700738 05909990700752 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto | SI |
| 1675 | Nimvastid | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 6 mg | 30 kaps. 60 kaps. 200 kaps. 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990700790 05909990700844 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto | SI |
| 1676 | Nimvastid | Rivastigminum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 1,5 mg | 28 tabl. 30 tabl. 14 tabl. 60 tabl. 112 tabl. 56 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990700660 05909990700677 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto | SI |
| 1677 | Nimvastid | Rivastigminum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 3 mg | 30 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 112 tabl. 60 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990700691 05909990700721 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto | SI |
| 1678 | Nimvastid | Rivastigminum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 4,5 mg | 60 tabl. 56 tabl. 112 tabl. 30 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990700769 05909990700745 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto | SI |
| 1679 | Nimvastid | Rivastigminum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 6 mg | 60 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 30 tabl. 112 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990700806 05909990700851 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto | SI |
| 1680 | Ninlaro | Ixazomibum | Kapsułki twarde | 2,3 mg | 3 kaps. | Rpz | 03400930077696 | Takeda Pharma A/S | Takeda GmbH Takeda Ireland Limited | DE IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------------------|----------------------------------|---|--------------------------|--|------------------------------------|---|---------------|
| 1681 | Ninlaro | Ixazomibum | Kapsułki twarde | 3 mg | 3 kaps. | Rpz | 03400930077719 | Takeda Pharma A/S | Takeda GmbH Takeda Ireland Limited | DE IE |
| 1682 | Ninlaro | Ixazomibum | Kapsułki twarde | 4 mg | 3 kaps. | Rpz | 03400930077726 | Takeda Pharma A/S | Takeda GmbH Takeda Ireland Limited | DE IE |
| 1683 | Nitisinone MDK | Nitisinonum | Kapsułki twarde | 2 mg | 60 kaps. | Rpz | 05909991358310 | MendellKABS Europe Limited | Elara Pharmservices Limited Elara Pharmservices Europe Limited | GB IE |
| 1684 | Nitisinone MDK | Nitisinonum | Kapsułki twarde | 5 mg | 60 kaps. | Rpz | 05909991358327 | MendellKABS Europe Limited | Elara Pharmservices Europe Limited Elara Pharmservices Limited | IE GB |
| 1685 | Nitisinone MDK | Nitisinonum | Kapsułki twarde | 10 mg | 60 kaps. | Rpz | 05909991358334 | MendellKABS Europe Limited | Elara Pharmservices Limited Elara Pharmservices Europe Limited | GB IE |
| 1686 | Nitisinone MDK | Nitisinonum | Kapsułki twarde | 20 mg | 60 kaps. | Rpz | | MendellKABS Europe Limited | Elara Pharmservices Europe Limited Elara Pharmservices Limited | IE GB |
| 1687 | Nityr | Nitisinonum | Tabletka | 10 mg | 60 tabl. | Rpz | | Cycle Pharmaceuticals (Europe) Ltd | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1688 | Nivestim | Filgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji | 12 ml n.j.m./0,2 ml (0,6 mg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,2 ml 10 amp.-strzyk. 0,2 ml 5 amp.-strzyk. 0,2 ml 8 amp.-strzyk. 0,2 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990904730 05909990904754 05909990904747 | Pfizer Europe MA EEIG | Hospira Zagreb d.o.o. | HR |
| 1689 | Nivestim | Filgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji | 30 ml n.j.m./0,5 ml (0,6 mg/ml) | 8 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 5 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991332631 05909990904785 05909990904778 05909990904761 | Pfizer Europe MA EEIG | Hospira Zagreb d.o.o. | HR |
| 1690 | Nivestim | Filgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji | 48 ml n.j.m./0,5 ml (0,96 mg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 5 amp.-strzyk. 0,5 ml 8 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990904792 05909990904839 05909990904808 | Pfizer Europe MA EEIG | Hospira Zagreb d.o.o. | HR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------|---------|--|--|------------|------------------------|---|---------------|
| 1691 | Nordimet | Methotrexatum | Roztwór do wstrzykiwań | 7,5 mg | 1 wstrzykiwacz 0,3 ml + 1 wacik 1 amp.-strzyk. 0,3 ml + 2 waciki 12 amp.-strzyk. 0,3 ml + 24 waciki 4 wstrzykiwacze 0,3 ml + 4 waciki 6 wstrzykiwaczy 0,3 ml + 6 wacików 4 amp.-strzyk. 0,3 ml + 8 wacików 6 amp.-strzyk. 0,3 ml + 12 wacików 12 wstrzyk. 0,3 ml + 12(12x1) waciki (opakowanie zbiorcze) 4 wstrzyk. 0,3 ml + 4(4x1) waciki (opakowanie zbiorcze) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Nordic Group B.V. | QPharma AB Cenexi-Laboratoires Thissen SA | SE BE |
| 1692 | Nordimet | Methotrexatum | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mg | 6 wstrzykiwaczy 0,4 ml + 6 wacików 12 amp.-strzyk. 0,4 ml + 24 waciki 4 wstrzykiwacze 0,4 ml + 4 waciki 4 amp.-strzyk. 0,4 ml + 8 wacików 1 amp.-strzyk. 0,4 ml + 2 waciki 1 wstrzykiwacz 0,4 ml + 1 wacik 6 amp.-strzyk. 0,4 ml + 12 wacików 12 wstrzyk. 0,4 ml + 12(12x1) waciki (opakowanie zbiorcze) 4 wstrzyk. 0,4 ml + 4(4x1) waciki (opakowanie zbiorcze) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Nordic Group B.V. | QPharma AB Cenexi-Laboratoires Thissen SA | SE BE |
| 1693 | Nordimet | Methotrexatum | Roztwór do wstrzykiwań | 12,5 mg | 6 wstrzykiwaczy 0,5 ml + 6 wacików 6 amp.-strzyk. 0,5 ml + 12 wacików 1 wstrzykiwacz 0,5 ml + 1 wacik 4 amp.-strzyk. 0,5 ml + 8 wacików 4 wstrzykiwacze 0,5 ml + 4 waciki 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 2 waciki 12 amp.-strzyk. 0,5 ml + 24 waciki 12 wstrzyk. 0,5 ml 4 wstrzyk. 0,5 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Nordic Group B.V. | QPharma AB Cenexi-Laboratoires Thissen SA | SE BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------|---------|--|--|------------|------------------------|---|---------------|
| 1694 | Nordimet | Methotrexatum | Roztwór do wstrzykiwań | 15 mg | 1 amp.-strzyk. 0,6 ml + 2 waciki 12 amp.-strzyk. 0,6 ml + 24 waciki 4 amp.-strzyk. 0,6 ml + 8 wacików 1 wstrzykiwacz 0,6 ml + 1 wacik 6 amp.-strzyk. 0,6 ml + 12 wacików 6 wstrzykiwaczy 0,6 ml + 6 wacików 4 wstrzykiwacze 0,6 ml + 4 waciki 4 wstrzyk. 0,6 ml e + 4(4x1) waciki (opakowanie zbiorcze) 12 wstrzyk. 0,6 ml + 12(12x1) waciki (opakowanie zbiorcze) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Nordic Group B.V. | QPharma AB Cenexi-Laboratoires Thissen SA | SE BE |
| 1695 | Nordimet | Methotrexatum | Roztwór do wstrzykiwań | 17,5 mg | 1 wstrzykiwacz 0,7 ml + 1 wacik 4 wstrzykiwacze 0,7 ml + 4 waciki 4 amp.-strzyk. 0,7 ml + 8 wacików 6 amp.-strzyk. 0,7 ml + 12 wacików 6 wstrzykiwaczy 0,7 ml + 6 wacików 1 amp.-strzyk. 0,7 ml + 2 waciki 12 amp.-strzyk. 0,7 ml + 24 waciki 4 wstrzyk. 0,7 ml + 4(4x1) waciki (opakowanie zbiorcze) 12 wstrzyk. 0,7 ml + 12(12x1) waciki (opakowanie zbiorcze) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Nordic Group B.V. | QPharma AB Cenexi-Laboratoires Thissen SA | SE BE |
| 1696 | Nordimet | Methotrexatum | Roztwór do wstrzykiwań | 20 mg | 6 wstrzykiwaczy 0,8 ml + 6 wacików 4 wstrzykiwacze 0,8 ml + 4 waciki 1 amp.-strzyk. 0,8 ml + 2 waciki 4 amp.-strzyk. 0,8 ml + 8 wacików 12 amp.-strzyk. 0,8 ml + 24 waciki 6 amp.-strzyk. 0,8 ml + 12 wacików 1 wstrzykiwacz 0,8 ml + 1 wacik 4 wstrzyk. 0,8 ml + 4(4x1) waciki (opakowanie zbiorcze) 12 wstrzyk. 0,8 ml + 12(12x1) waciki (opakowanie zbiorcze) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Nordic Group B.V. | QPharma AB Cenexi-Laboratoires Thissen SA | SE BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|-------------------------|--|--|----------------------------------|----------------------------------|---|---------------|
| 1697 | Nordimet | Methotrexatum | Roztwór do wstrzykiwań | 22,5 mg | 6 amp.-strzyk. 0,9 ml + 12 wacików 4 wstrzykiwacze 0,9 ml + 4 waciki 4 amp.-strzyk. 0,9 ml + 8 wacików 6 wstrzykiwaczy 0,9 ml + 6 wacików 1 wstrzykiwacz 0,9 ml + 1 wacik 1 amp.-strzyk. 0,9 ml + 2 waciki 12 amp.-strzyk. 0,9 ml + 24 waciki 12 wstrzyk. 0,9 ml 4 wstrzyk. 0,9 ml + 4(4x1) waciki (opakowanie zbiorcze) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991397449 | Nordic Group B.V. | QPharma AB Cenexi-Laboratoires Thissen SA | SE BE |
| 1698 | Nordimet | Methotrexatum | Roztwór do wstrzykiwań | 25 mg | 1 wstrzykiwacz 1 ml + 1 wacik 4 amp.-strzyk. 1 ml + 8 wacików 6 amp.-strzyk. 1 ml + 12 wacików 12 amp.-strzyk. 1 ml + 24 waciki 6 wstrzykiwaczy 1 ml + 6 wacików 4 wstrzykiwacze 1 ml + 4 waciki 1 amp.-strzyk. 1 ml + 2 waciki 12 wstrzyk. 1 ml + 12(12x1) waciki (opakowanie zbiorcze) 4 wstrzyk. 1 ml + 12(12x1) waciki (opakowanie zbiorcze) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Nordic Group B.V. | QPharma AB Cenexi-Laboratoires Thissen SA | SE BE |
| 1699 | Norvir | Ritonavirum | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 100 mg | 30 sasz. + 2 strzykawki + pojemnik | Rpz | | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Logistics B.V. AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | NL DE |
| 1700 | Norvir | Ritonavirum | Tabletki powlekane | 100 mg | 90 tabl. 30 tabl. 60 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909990767069 05909990767076 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | DE |
| 1701 | NovoEight | Turoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki, rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 j.m. (62.5 j.m./ml) | 1 fiol. 250 j.m. + 1 amp.-strzyk. 4 ml + 1 łącznik | Rpz | 05909991203375 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1702 | NovoEight | Turoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki, rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m. (125 j.m./ml) | 1 fiol. 500 j.m. + 1 amp.-strzyk. 4 ml + 1 łącznik | Rpz | 05909991203382 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|-------------------------|---|----------------------------|--|------------------------|---|---------------|
| 1703 | NovoEight | Turoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki, rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 j.m. (250 j.m./ml) | 1 fiol. 1000 j.m. + 1 amp.-strzyk. 4 ml + 1 łącznik | Rpz | 05909991203399 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1704 | NovoEight | Turoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki, rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1500 j.m. (375 j.m./ml) | 1 fiol. 1500 j.m. + 1 amp.-strzyk. 4 ml + 1 łącznik | Rpz | 05909991203405 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1705 | NovoEight | Turoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki, rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2000 j.m. (500 j.m./ml) | 1 fiol. 2000 j.m. + 1 amp.-strzyk. 4 ml + 1 łącznik | Rpz | 05909991203412 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1706 | NovoEight | Turoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki, rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3000 j.m. (750 j.m./ml) | 1 fiol. 3000 j.m. + 1 amp.-strzyk. 4 ml + 1 łącznik | Rpz | 05909991203429 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1707 | NovoMix 30 FlexPen | Insulinum aspartum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j./ml | 1 wstrzykiwacz 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml 1 wstrzykiwacz 3 ml + 7 igieł NovoFine 1 wstrzykiwacz 3 ml + 7 igieł NovoTwist | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990946112 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk Production SAS Novo Nordisk A/S | FR DK |
| 1708 | NovoMix 30 Penfill | Insulinum aspartum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j./ml | 10 wkładów 3 ml 5 wkładów 3 ml | Rp Rp | 05909990969067 05909990879915 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S Novo Nordisk Production SAS | DK FR |
| 1709 | NovoMix 50 FlexPen | Insulinum aspartum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j./ml | 10 wstrzykiwaczy 3 ml 1 wstrzykiwacz 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1710 | NovoMix 50 Penfill | Insulinum aspartum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j./ml | 1 wkład 3 ml 10 wkładów 3 ml 5 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp | 05909990969074 05909990614981 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1711 | NovoMix 70 FlexPen | Insulinum aspartum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j./ml | 5 wstrzykiwaczy 3 ml 1 wstrzykiwacz 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1712 | NovoMix 70 Penfill | Insulinum aspartum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j./ml | 1 wkład 3 ml 10 wkładów 3 ml 5 wkładów 3 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1713 | NovoNorm | Repaglinidum | Tabletki | 0,5 mg | 270 tabl. 120 tabl. 90 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990804030 05909990804023 05909990804016 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|--------------------|---|----------------------------|--|------------------------|---|---------------|
| 1714 | NovoNorm | Repaglinidum | Tabletki | 1 mg | 270 tabl. 120 tabl. 90 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990804238 05909990804221 05909990804214 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1715 | NovoNorm | Repaglinidum | Tabletki | 2 mg | 270 tabl. 30 tabl. 120 tabl. 90 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990804115 05909990804139 05909990804122 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1716 | NovoRapid | Insulinum aspartum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j./ml | 1 fiol. 10 ml 5 fiol. 10 ml (5x1) 5 fiol. 10 ml | Rp Rp Rp | 05909991369668 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1717 | NovoRapid FlexPen | Insulinum aspartum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j./ml | 1 wstrzykiwacz 3 ml + 7 igieł NovoTwist 10 wstrzykiwaczy 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml 1 wstrzykiwacz 3 ml + 7 igieł NovoFine 1 wstrzykiwacz 3 ml | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990946013 05909990946020 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk Production SAS Novo Nordisk A/S | FR DK |
| 1718 | NovoRapid FlexTouch | Insulinum aspartum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j./ml | 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml 1 wstrzykiwacz 3 ml + 7 igieł NovoTwist 1 wstrzykiwacz 3 ml 1 wstrzykiwacz 3 ml + 7 igieł NovoFine | Rp Rp Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1719 | NovoRapid InnoLet | Insulinum aspartum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j./ml | 1 wstrzykiwacz 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1720 | NovoRapid Penfill | Insulinum aspartum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j./ml | 5 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml | Rp Rp | 05909990451814 05909990969081 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S Novo Nordisk Production SAS | DK FR |
| 1721 | NovoRapid PumpCart | Insulinum aspartum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j./ml | 5 wkładów 1,6 ml 25 wkładów 1,6 ml | Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1722 | NovoSeven | Eptacogum alfa (activatum). Czynniki VII krzepnięcia krwi, rekombinowany, aktywowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1 mg (50 000 j.m.) | 1 fiol. proszku + 1 amp.-stryk. rozp. + 1 łącznik | Rpz | 05909991029968 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|---------------------|---|------------|----------------------------------|--------------------------|---|----------------|
| 1723 | NovoSeven | Eptacogum alfa (activatum). Czynniki VII krzepnięcia krwi, rekombinowany, aktywowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2 mg (100 000 j.m.) | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. + 1 łącznik | Rpz | 05909991029975 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1724 | NovoSeven | Eptacogum alfa (activatum). Czynniki VII krzepnięcia krwi, rekombinowany, aktywowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 5 mg (250 000 j.m.) | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. + 1 łącznik | Rpz | 05909991029982 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1725 | NovoSeven | Eptacogum alfa (activatum). Czynniki VII krzepnięcia krwi, rekombinowany, aktywowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 8 mg (400 000 j.m.) | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. + 1 łącznik | Rpz | 05909991029999 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1726 | NovoThirteen | Catridecacogum alfa. Rekombinowany czynnik krzepnięcia XIII. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2500 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + 1 łącznik fiolki | Rpz | 05909991016661 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1727 | Noxafil | Posaconazolum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 300 mg | 1 fiol. 16,7 ml | Rpz | 05901549324815 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Cenexi HSC Schering-Plough Labo N.V. | FR BE |
| 1728 | Noxafil | Posaconazolum | Proszek dojelitowy i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny doustnej | 300 mg | 8 sasz. 300 mg proszku + 2 strzyk. 3 ml z końcówką z nacięciem + 2 strzyk. 10 ml + 2 miarki do mieszania + 1 butelka 473 ml rozp. + 1 łącznik + 6 strzyk. 3 ml z końcówką z nacięciem + 6 strzyk. 10 ml | Rpz | | Merck Sharp & Dohme B.V. | Schering-Plough Labo N.V. Cenexi HSC | BE FR |
| 1729 | Noxafil | Posaconazolum | Tabletki dojelitowe | 100 mg | 24 tabl. 96 tabl. | Rpz Rpz | 00191778020014 05901549324808 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Schering-Plough Labo N.V. Cenexi HSC | BE FR |
| 1730 | Noxafil | Posaconazolum | Zawiesina doustna | 40 mg/ml | 1 butelka 105 ml | Rpz | 05909990335244 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Schering-Plough Labo N.V. Cenexi HSC | BE FR |
| 1731 | Nplate | Romiplostim | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 125 mcg | 1 fiol. proszku 4 fiol. proszku | Rpz Rpz | 08715131018139 | Amgen Europe B.V. | Amgen Technology Ireland (ADL) Amgen NV Amgen Europe B.V. | IE BE NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|---------------|--|-------------------|--|--|---|----------------|
| 1732 | Nplate | Romiplostim | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 mcg | 4 fiol. proszku 1 fiol. proszku | Rpz Rpz | 05909990766970 05909990693870 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen Technology Ireland (ADL) Amgen NV | NL IE BE |
| 1733 | Nplate | Romiplostim | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 mcg | 1 fiol. proszku 4 fiol. proszku | Rpz Rpz | 05909990693887 05909990766987 | Amgen Europe B.V. | Amgen NV Amgen Technology Ireland (ADL) Amgen Europe B.V. | BE IE NL |
| 1734 | Nplate | Romiplostim | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 mcg | 4 fiol. proszku + zestaw do rozpuszczenia leku 1 fiol. proszku + zestaw do rozpuszczenia leku | Rpz Rpz | 05909990767007 05909990766994 | Amgen Europe B.V. | Amgen NV Amgen Technology Ireland (ADL) Amgen Europe B.V. | BE IE NL |
| 1735 | Nplate | Romiplostim | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 mcg | 1 fiol. proszku + zestaw do rozpuszczenia leku 4 fiol. proszku + zestaw do rozpuszczenia leku | Rpz Rpz | 05909990767021 05909990767038 | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen Technology Ireland (ADL) Amgen NV | NL IE BE |
| 1736 | NUBEQA | Darolutamidum | Tabletki powlekane | 300 mg | 96 tabl. 112 tabl. | Rpz Rpz | 05908229303344 05908229303337 | Bayer AG | Orion Corporation | FI |
| 1737 | Nucala | Mepolizumabum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 100 mg | 1 fiol. proszku 3 fiol. proszku | Rpz Rpz | 05909991246617 05909991246624 | GlaxoSmithKline Trading Services Limited | Glaxo Operations UK Ltd GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. | GB IT |
| 1738 | Nucala | Mepolizumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 40 mg | 1 amp.-strzyk. 0,4 ml 3 amp.-strzyk. 0,4 ml | Rpz Rpz | 05909991483302 05909991483296 | GlaxoSmithKline Trading Services Limited | GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. | IT |
| 1739 | Nucala | Mepolizumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 100 mg | 1 amp.-strzyk. 1 ml 3 amp.-strzyk. 1 ml 9 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909991407148 05909991407155 05909991483326 | GlaxoSmithKline Trading Services Limited | GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. Glaxo Operations UK Ltd | IT GB |
| 1740 | Nucala | Mepolizumabum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 100 mg | 1 wstrzykiwacz 1 ml 3 wstrzykiwacze 1 ml 9 wstrzykiwaczy 1 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909991407018 05909991407025 05909991483319 | GlaxoSmithKline Trading Services Limited | Glaxo Operations UK Ltd GlaxoSmithKline Manufacturing S.p.A. | GB IT |
| 1741 | NUCEIVA | Toxinum botulinicum typum A ad iniectabile | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 50 j./fiolkę | 1 fiol. | Rpz | | Evolus Pharma B.V. | Baggerman FarmaNet NV | NL |
| 1742 | NUCEIVA | Toxinum botulinicum typum A ad iniectabile | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 100 j./fiolkę | 1 fiol. | Rpz | | Evolus Pharma B.V. | Baggerman FarmaNet NV | NL |
| 1743 | NULIBRY | Fosdenopterinum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 9,5 mg | 1 fiol. 10 ml | Rpz | | Comharsa Life Sciences Limited | Millmount Healthcare Limited | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|----------------------|---|--|--|---|--|---------------|
| 1744 | Nulojix | Belataceptum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 250 mg | 1 fiol. + 1 strzyk. 2 fiol. + 2 strzyk. | Rpz Rpz | 05909990866557 05909990866564 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Bristol-Myers Squibb S.r.l. Swords Laboratories t/a Bristol-Myers Squibb Cruiserath Biologics | IT IE |
| 1745 | Nustendi | Bempedoic acid + Ezetimibe | Tabletki powlekane | 180 mg + 10 mg | 10 tabl. w blisterach perforowanych 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. w blisterach perforowanych 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 100 tabl. w blisterach perforowanych | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Daiichi Sankyo Europe GmbH Piramal Healthcare UK Limited | Daiichi Sankyo Europe GmbH Piramal Healthcare UK Limited | DE GB |
| 1746 | NutropinAq | Somatropinum | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mg/2 ml (30 j.m.) | 1 wkład 2 ml 3 wkłady 2 ml 6 wkładów 2 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909991049218 0590999010561 05909991049225 | Ipsen Pharma | Ipsen Pharma Biotech SAS | FR |
| 1747 | Nuvaxovid | Szczepionka przeciw COVID-19 (rekombinowana, z adiuwantem) | Dyspersja do wstrzykiwań | 1 dawka 0,5 ml | 10 fiol. 5 ml 2 fiol. 5 ml (20 dawek, 10 dawek/fiol.) 10 fiol. 5 ml (100 dawek, 10 dawek/fiol.) | Rp Rp Rp | 00380631000045 05909991477080 05909991477097 | Novavax CZ a.s. | Novavax CZ a.s. | CZ |
| 1748 | Nuwiq | Simoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. | Rpz | 05909991211912 | Octapharma AB | Octapharma AB | SE |
| 1749 | Nuwiq | Simoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. | Rpz | 05909991211929 | Octapharma AB | Octapharma AB | SE |
| 1750 | Nuwiq | Simoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. | Rpz | 05909991211936 | Octapharma AB | Octapharma AB | SE |
| 1751 | Nuwiq | Simoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1500 j.m. | 1 fiol. + 1 ampulkostrzykawką (z rozpuszczalnikiem) + 1 adapter fiolki + 1 igła + 2 waciki | Rpz | | Octapharma AB | Octapharma AB | SE |
| 1752 | Nuwiq | Simoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. | Rpz | 05909991211943 | Octapharma AB | Octapharma AB | SE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|-----------|--|-------------------|--|---|--|----------------|
| 1753 | Nuwiq | Simoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2500 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. | Rpz | | Octapharma AB | Octapharma AB | SE |
| 1754 | Nuwiq | Simoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. | Rpz | | Octapharma AB | Octapharma AB | SE |
| 1755 | Nuwiq | Simoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 4000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. | Rpz | | Octapharma AB | Octapharma AB | SE |
| 1756 | Nyvepria | Pegfilgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań | 6 mg | 1 amp.-strzyk. | Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Hospira Zagreb d.o.o. | HR |
| 1757 | Nyxoid | Naloxoni hydrochloridum dihydricum | Aerozol do nosa, roztwór | 1,8 mg | 2 poj. | Rp | | Mundipharma Corporation (Ireland) Limited | Mundipharma DC B.V. | NL |
| 1758 | Obiltoximab SFL | Obiltoximabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 100 mg/ml | 1 fiol. 6 ml | Rp | | SFL Pharmaceuticals Deutschland GmbH | AcertiPharma B.V. | NL |
| 1759 | Obizur | Susoctocog alfa. Pozbawiony domeny B antyhemolityczny czynnik VIII (rekombinowany), sekwencja świni. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j./ml | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. + zestaw do sporządzania i podania 5 fiol. proszku + 5 amp.-strzyk. rozp. + 5 zestawów do sporządzania i podania 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. rozp. + 10 zestawów do sporządzania i podania | Rpz Rpz Rpz | 05909991281113 05909991281120 05909991281137 | Baxalta Innovations GmbH | Takeda Manufacturing Austria AG | AT |
| 1760 | Ocaliva | Acidum obeticholicum | Tabletki powlekane | 5 mg | 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp | 00369516001063 | Advanz Pharma Ltd | Almac Pharma Services (Ireland) Limited Millmount Healthcare Limited Almac Pharma Services | IE IE GB |
| 1761 | Ocaliva | Acidum obeticholicum | Tabletki powlekane | 10 mg | 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp | 00369516001070 | Advanz Pharma Ltd | Almac Pharma Services Almac Pharma Services (Ireland) Limited Millmount Healthcare Limited | GB IE IE |
| 1762 | Ocrevus | Ocrelizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 30 mg/ml | 1 fiol. 10 ml 2 fiol. 10 ml | Rpz Rpz | 05902768001174 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|---|------------------------|--|------------|----------------------------------|---|---|---------------|
| 1763 | Odefsey | Emtricitabinum + Rilpivirini hydrochloridum + Tenofoviru alafenamidum | Tabletki powlekane | 200 mg + 25 mg + 25 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | 05391507141996 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 1764 | Odomzo | Sonidegibum | Kapsułki twarde | 200 mg | 10 kaps. 30 kaps. | Rpz Rpz | 05909991239022 05909991239039 | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | NL |
| 1765 | Ofev | Nintedanibum | Kapsułki miękkie | 100 mg | 30 kaps. 60 kaps. | Rp Rp | 05909991206437 05909991206444 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | FR DE |
| 1766 | Ofev | Nintedanibum | Kapsułki miękkie | 150 mg | 30 kaps. 60 kaps. | Rp Rp | 05909991206451 05909991206468 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | FR DE |
| 1767 | Ogivri | Trastuzumabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 150 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05901797710415 | Viartis Ltd | McDermott Laboratories Limited T/A Mylan Dublin Biologics Mylan Germany GmbH | IE DE |
| 1768 | Ogivri | Trastuzumabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 420 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05901797710781 | Viartis Ltd | Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Limited T/A Mylan Dublin Biologics | DE IE |
| 1769 | Ogluo | Glucagon hydrochloride | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 0,5 mg | 1 amp.-strzyk. 2 amp.-strzyk. | Rp Rp | | Tetris Pharma B.V. | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1770 | Ogluo | Glucagon hydrochloride | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 1 mg | 2 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. | Rp Rp | | Tetris Pharma B.V. | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1771 | Ogluo | Glucagon hydrochloride | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 0,5 mg | 2 wstrzykiwacze 1 wstrzykiwacz | Rp Rp | | Tetris Pharma B.V. | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1772 | Ogluo | Glucagon hydrochloride | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 1 mg | 1 wstrzykiwacz 2 wstrzykiwacze | Rp Rp | | Tetris Pharma B.V. | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1773 | Okedi | Risperidonum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 75 mg | 1 amp.-strzyk. proszku + 1 amp.-strzyk. rozpuszczalnika + 2 igły | Rp | 08436583241264 | Laboratorios Farmaceuticos Rovi, S.A. | Laboratorios Farmaceuticos Rovi, S.A. | ES |
| 1774 | Okedi | Risperidonum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 100 mg | 1 amp.-strzyk. proszku + 1 amp.-strzyk. rozpuszczalnika + 2 igły | Rp | 08436583241271 | Laboratorios Farmaceuticos Rovi, S.A. | Laboratorios Farmaceuticos Rovi, S.A. | ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|--------|----------------------------------|----------------|----------------------------------|------------------------|---|----------------|
| 1775 | Olanzapine Apotex | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 2,5 mg | 28 tabl. | Rp | 05909990791866 | Apotex Europe B.V. | APL Swift Services (Malta) Ltd. Generis Farmacéutica, S.A., Apotex Nederland B.V. | MT PT NL |
| 1776 | Olanzapine Apotex | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 98 tabl. 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991230586 05909990793341 | Apotex Europe B.V. | APL Swift Services (Malta) Ltd. Apotex Nederland B.V. Generis Farmacéutica, S.A., | MT NL PT |
| 1777 | Olanzapine Apotex | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 7,5 mg | 56 tabl. 28 tabl. | Rp Rp | 05909990793358 | Apotex Europe B.V. | Apotex Nederland B.V. APL Swift Services (Malta) Ltd. Generis Farmacéutica, S.A., | NL MT PT |
| 1778 | Olanzapine Apotex | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 10 mg | 28 tabl. 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp | 05909990793365 05909991230593 | Apotex Europe B.V. | Generis Farmacéutica, S.A., Apotex Nederland B.V. APL Swift Services (Malta) Ltd. | PT NL MT |
| 1779 | Olanzapine Apotex | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 5 mg | 98 tabl. 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991230609 05909990793372 | Apotex Europe B.V. | Apotex Nederland B.V. Generis Farmacéutica, S.A., APL Swift Services (Malta) Ltd. | NL PT MT |
| 1780 | Olanzapine Apotex | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 10 mg | 56 tabl. 28 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp | 05909990793389 05909991230616 | Apotex Europe B.V. | Generis Farmacéutica, S.A., Apotex Nederland B.V. APL Swift Services (Malta) Ltd. | PT NL MT |
| 1781 | Olanzapine Apotex | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 15 mg | 28 tabl. | Rp | 05909990793396 | Apotex Europe B.V. | APL Swift Services (Malta) Ltd. Generis Farmacéutica, S.A., Apotex Nederland B.V. | MT PT NL |
| 1782 | Olanzapine Apotex | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 20 mg | 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp | 05909990793402 | Apotex Europe B.V. | Generis Farmacéutica, S.A., Apotex Nederland B.V. APL Swift Services (Malta) Ltd. | PT NL MT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|--------|--|----------------------------|------------|----------------------------|--|---------------|
| 1783 | Olanzapine Glenmark | Olanzapinum | Tabletki | 2,5 mg | 28 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 70 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Glenmark Arzneimittel GmbH | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. Glenmark Pharmaceuticals Europe Limited | CZ GB |
| 1784 | Olanzapine Glenmark | Olanzapinum | Tabletki | 5 mg | 56 tabl. 70 tabl. 98 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Glenmark Arzneimittel GmbH | Glenmark Pharmaceuticals Europe Limited Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | GB CZ |
| 1785 | Olanzapine Glenmark | Olanzapinum | Tabletki | 7,5 mg | 70 tabl. 98 tabl. 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Glenmark Arzneimittel GmbH | Glenmark Pharmaceuticals Europe Limited Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | GB CZ |
| 1786 | Olanzapine Glenmark | Olanzapinum | Tabletki | 10 mg | 28 tabl. 70 tabl. 98 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Glenmark Arzneimittel GmbH | Glenmark Pharmaceuticals Europe Limited Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | GB CZ |
| 1787 | Olanzapine Glenmark | Olanzapinum | Tabletki | 15 mg | 98 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 70 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Glenmark Arzneimittel GmbH | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. Glenmark Pharmaceuticals Europe Limited | CZ GB |
| 1788 | Olanzapine Glenmark | Olanzapinum | Tabletki | 20 mg | 98 tabl. 56 tabl. 70 tabl. 35 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Glenmark Arzneimittel GmbH | Glenmark Pharmaceuticals Europe Limited Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | GB CZ |
| 1789 | Olanzapine Glenmark Europe | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 5 mg | 56 tabl. 70 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp | | Glenmark Arzneimittel GmbH | Glenmark Pharmaceuticals Europe Limited Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | GB CZ |
| 1790 | Olanzapine Glenmark Europe | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 10 mg | 70 tabl. 56 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp | | Glenmark Arzneimittel GmbH | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. Glenmark Pharmaceuticals Europe Limited | CZ GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|--------|--|--|--|----------------------------|--|---------------|
| 1791 | Olanzapine Glenmark Europe | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 15 mg | 70 tabl. 56 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp | | Glenmark Arzneimittel GmbH | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. Glenmark Pharmaceuticals Europe Limited | CZ GB |
| 1792 | Olanzapine Glenmark Europe | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 20 mg | 70 tabl. 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp | | Glenmark Arzneimittel GmbH | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. Glenmark Pharmaceuticals Europe Limited | CZ GB |
| 1793 | Olanzapine Mylan | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 2,5 mg | 10 tabl. 500 tabl. 250 tabl. 70 tabl. 56 tabl. 30 tabl. 70 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 28 tabl. 35 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990697519 05909990697502 05909990697496 05909990697489 05909990697465 05909990697472 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories | HU IE |
| 1794 | Olanzapine Mylan | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 56 tabl. 30 tabl. 10 tabl. 28 tabl. 35 tabl. 70 tabl. 250 tabl. 500 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 70 tabl. 98 tabl. (98 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990697540 05909990697526 05909990697533 05909990697557 05909990697564 05909990697571 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories | HU IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|---|--|--|---------------------------|---|---------------|
| 1795 | Olanzapine Mylan | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 7,5 mg | 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. (98 x 1) 100 tabl. (100 x 1) 30 tabl. 56 tabl. 70 tabl. 100 tabl. 10 tabl. 28 tabl. 35 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 70 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990697601 05909990697618 05909990697625 05909990697588 05909990697595 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. | IE HU |
| 1796 | Olanzapine Mylan | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 10 mg | 70 tabl. 30 tabl. 7 tabl. 10 tabl. 28 tabl. w blisterze 35 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 500 tabl. 70 tabl. 28 tabl. w blisterze perforowanym | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990697670 05909990697632 05909990697649 05909990697656 05909990697663 05902020926870 05909990697687 05909990697694 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. | IE HU |
| 1797 | Olanzapine Mylan | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 15 mg | 10 tabl. 30 tabl. 70 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 35 tabl. 28 tabl. 100 tabl. 70 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990697786 05909990697779 05909990697823 05909990697809 05909990697793 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories | HU IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|---|--|--|---------------------------|--|----------------------|
| 1798 | Olanzapine Mylan | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 20 mg | 30 tabl. 35 tabl. 28 tabl. 10 tabl. 100 tabl. 70 tabl. 56 tabl. 70 tabl. 28 tabl. (28 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990697847 05909990697830 05909990697878 05909990697861 05909990697854 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories t/a Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. | IE HU |
| 1799 | Olanzapine Teva | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 2,5 mg | 70 tabl. 98 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 28 tabl. 35 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990654222 05909991039639 05909990638239 05909990638246 05909990638222 05909990654215 | Teva B.V. | Teva Pharmaceutical Works Co. Ltd Teva Pharma B.V. Teva Pharma S.L.U. Merckle GmbH | HU NL ES DE |
| 1800 | Olanzapine Teva | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 35 tabl. 56 tabl. 50 tabl. 30 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. (30 x 1) 50 tabl. (50 x 1) 70 tabl. 35 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 78 tabl. 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990638284 05909990638277 05909990638260 05909990638253 05909990654246 05909990654239 05909991039646 | Teva B.V. | Merckle GmbH Teva Pharmaceutical Works Co. Ltd Teva Pharma S.L.U. Teva Pharma B.V. | DE HU ES NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|---|--|--|------------------------|---|--------------------------|
| 1801 | Olanzapine Teva | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 7,5 mg | 30 tabl. (30 x 1) 56 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 28 tabl. (28 x 1) 28 tabl. 70 tabl. 60 tabl. 98 tabl. 35 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 30 tabl. 35 tabl. 70 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990638314 05909990638291 05909990654260 05909991039653 05909990638307 05909990654253 | Teva B.V. | Teva Pharma B.V. Teva Pharma S.L.U. Merckle GmbH Teva Pharmaceutical Works Co. Ltd | NL ES DE HU |
| 1802 | Olanzapine Teva | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 10 mg | 28 tabl. (28 x 1) 98 tabl. 98 tabl. (98 x 1) 70 tabl. 70 tabl. 35 tabl. 60 tabl. 7 tabl. (7 x 1) 56 tabl. (56 x 1) 50 tabl. (50 x 1) 30 tabl. (30 x 1) 35 tabl. 7 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991039660 05909990654284 05909990654277 05909990638321 05909990638338 05909990638345 05909990638352 05909990638369 | Teva B.V. | Teva Pharma S.L.U. Teva Pharmaceutical Works Co. Ltd Merckle GmbH Teva Pharma B.V. | ES HU DE NL |
| 1803 | Olanzapine Teva | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 15 mg | 70 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 98 tabl. 56 tabl. 35 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990654307 05909990638376 05909990638383 05909990638390 05909991039677 05909990638406 05909990654291 | Teva B.V. | Teva Pharma S.L.U. Merckle GmbH Teva Pharma B.V. Teva Pharmaceutical Works Co. Ltd | ES DE NL HU |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|--------|--|--|--|---------------------------------|---|----------------------|
| 1804 | Olanzapine Teva | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 20 mg | 98 tabl. 70 tabl. 35 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991039684 05909990654321 05909990654314 05909990638413 05909990638437 05909990638420 | Teva B.V. | Teva Pharmaceutical Works Co. Ltd Merckle GmbH Teva Pharma B.V. Teva Pharma S.L.U. | HU DE NL ES |
| 1805 | Olanzapine Teva | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 5 mg | 98 tabl. 56 tabl. 70 tabl. 35 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991039691 05909990638475 05909990654345 05909990654338 05909990638451 05909990638468 05909990638444 | Teva B.V. | Teva Pharmaceutical Works Co. Ltd Merckle GmbH Teva Pharma B.V. Teva Pharma S.L.U. | HU DE NL ES |
| 1806 | Olanzapine Teva | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 10 mg | 98 tabl. 56 tabl. 50 tabl. 30 tabl. 28 tabl. 35 tabl. 70 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991039707 05909990638536 05909990638505 05909990638499 05909990638482 05909990654352 05909990654369 | Teva B.V. | Merckle GmbH Teva Pharma S.L.U. Teva Pharma B.V. Teva Pharmaceutical Works Co. Ltd | DE ES NL HU |
| 1807 | Olanzapine Teva | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 15 mg | 56 tabl. 70 tabl. 35 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 98 tabl. 50 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990638574 05909990654383 05909990654376 05909990638543 05909990638550 05909991039745 05909990638567 | Teva B.V. | Teva Pharma B.V. Teva Pharma S.L.U. Teva Pharmaceutical Works Co. Ltd Merckle GmbH | NL ES HU DE |
| 1808 | Olanzapine Teva | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 20 mg | 98 tabl. 70 tabl. 35 tabl. 56 tabl. 28 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991039752 05909990654406 05909990654390 05909990638604 05909990638581 05909990638598 | Teva B.V. | Teva Pharma B.V. Teva Pharmaceutical Works Co. Ltd Teva Pharma S.L.U. Merckle GmbH | NL HU ES DE |
| 1809 | Olazax | Olanzapinum | Tabletki | 5 mg | 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp | 05909990782239 | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | CZ |
| 1810 | Olazax | Olanzapinum | Tabletki | 7,5 mg | 56 tabl. 28 tabl. | Rp Rp | | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | CZ |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|--------------------|--|--|--------------------------------------|---------------------------------|--|---------------|
| 1811 | Olazax | Olanzapinum | Tabletki | 10 mg | 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp | 05909990782246 | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | CZ |
| 1812 | Olazax | Olanzapinum | Tabletki | 15 mg | 56 tabl. 28 tabl. | Rp Rp | | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | CZ |
| 1813 | Olazax | Olanzapinum | Tabletki | 20 mg | 56 tabl. 28 tabl. | Rp Rp | 05909990925179 | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | CZ |
| 1814 | Olazax Disperzi | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 5 mg | 56 tabl. 28 tabl. | Rp Rp | 05909990782253 | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | CZ |
| 1815 | Olazax Disperzi | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 10 mg | 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp | 05909990782260 | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | CZ |
| 1816 | Olazax Disperzi | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 15 mg | 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp | 05909991094539 | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | CZ |
| 1817 | Olazax Disperzi | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 20 mg | 56 tabl. 28 tabl. | Rp Rp | 05909990925186 | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | Glenmark Pharmaceuticals s.r.o. | CZ |
| 1818 | Olumiant | Baricitinibum | Tabletki powlekane | 2 mg | 14 tabl. 28 tabl. w blisterze 28 tabl. w blisterze perforowanym 35 tabl. 56 tabl. 84 tabl. w blisterze 84 tabl. w blisterze perforowanym 98 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 03837000170740 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 1819 | Olumiant | Baricitinibum | Tabletki powlekane | 4 mg | 28 tabl. w blisterze perforowanym 84 tabl. w blisterze 56 tabl. 84 tabl. w blisterze perforowanym 35 tabl. 14 tabl. 98 tabl. 28 tabl. w blisterze | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 03837000170825 05014602401269 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 1820 | Omidria | Phenylephrini hydrochloridum + Trometamolium | Koncentrat do sporządzenia roztworu do irygacji śródgłkowej | 10 mg/ml + 3 mg/ml | 10 fioł. | Rpz | | Omeros Ireland Limited | Almac Pharma Services Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | IE IE |
| 1821 | Omnitrope | Somatropinum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań | 1,3 mg (4 j.m.)/ml | 1 fioł. proszku + 1 poj. rozp. | Rpz | 05909990587193 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|---------------------|--|----------------------------|--|----------------------------|---|---------------|
| 1822 | Omnitrope | Somatropinum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 5 mg (15 j.m.)/ml | 5 fiol. proszku + 5 poj. rozp. 1 fiol. proszku + 1 poj. rozp. | Rpz Rpz | 05909990587216 05909990587209 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 1823 | Omnitrope | Somatropinum | Roztwór do wstrzykiwań | 3,3 mg (10 j.m.)/ml | 10 wkładów 1,5 ml 5 wkładów 1,5 ml 1 wkład 1,5 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909991078706 05909991078690 05909991078683 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 1824 | Omnitrope | Somatropinum | Roztwór do wstrzykiwań | 5 mg/1,5 ml | 5 wkładów 1,5 ml 10 wkładów 1,5 ml 1 wkład 1,5 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990050161 05909990050178 05909990050154 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 1825 | Omnitrope | Somatropinum | Roztwór do wstrzykiwań | 6,7 mg (20 j.m.)/ml | 5 wkładów 1,5 ml 1 wkład 1,5 ml 10 wkładów 1,5 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909991078744 05909991078737 05909991078751 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 1826 | Omnitrope | Somatropinum | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mg/1,5 ml | 10 wkładów 1,5 ml 5 wkładów 1,5 ml 1 wkład 1,5 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990072903 05909990072897 05909990072880 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 1827 | Omnitrope | Somatropinum | Roztwór do wstrzykiwań | 15 mg/1,5 ml | 10 wkładów 1,5 ml 5 wkładów 1,5 ml 1 wkład 1,5 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990887538 05909990887521 05909990887507 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 1828 | Onbevzi | Bevacizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fiol. 1 fiol. | Rpz Rpz | | Samsung Bioepis NL B.V. | Biogen (Denmark) Manufacturing ApS | DK |
| 1829 | Onbrez Breezhaler | Indacaterolum | Proszek do inhalacji w kapsułkach twardych | 150 mcg | 10 kaps. + 1 inhalator 30 kaps. + 1 inhalator 60 kaps. + 2 inhalatory 90 kaps. + 3 inhalatory 300 kaps. + 30 inhalatorów | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990738380 05909990738397 05909990738403 05909990738434 05909990738441 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. | DE ES |
| 1830 | Onbrez Breezhaler | Indacaterolum | Proszek do inhalacji w kapsułkach twardych | 300 mcg | 10 kaps. + 1 inhalator 30 kaps. + 1 inhalator 60 kaps. + 2 inhalatory 90 kaps. + 3 inhalatory 300 kaps. + 30 inhalatorów | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990738465 05909990738472 05909990738489 05909990738496 05909990738502 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 1831 | Oncaspar | Pegasparagasum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań / do infuzji | 750 j./ml | 1 fiol. proszku | Rpz | 00642621070989 | Les Laboratoires Servier | Les Laboratoires Servier Industrie (LSI) | FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|-----------------------------|--|--|-----------|--|--|--|--------------------------|--|----------------|
| 1832 | Ondexxya | Andexanet alfa | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 200 mg | 4 fiol. | Rpz | | AstraZeneca AB | Millmount Healthcare Limited Alexion Pharma International Operations Unlimited Company Portola Netherlands B.V. | IE IE NL |
| 1833 | Ongentys | Opicaponum | Kapsułki twarde | 25 mg | 10 kaps. w blisterze 10 kaps. w butelce 30 kaps. w butelce 30 kaps. w blisterze | Rp Rp Rp Rp | | BIAL - Portela & Ca. SA | BIAL - Portela & Ca. SA | PT |
| 1834 | Ongentys | Opicaponum | Kapsułki twarde | 50 mg | 10 kaps. w butelce 10 kaps. w blisterze 30 kaps. w blisterze 30 kaps. w butelce 90 kaps. w blisterze 90 kaps. w butelce | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | BIAL - Portela & Ca. SA | BIAL - Portela & Ca. SA | PT |
| 1835 | Onglyza | Saxagliptinum | Tabletki powlekane | 2,5 mg | 98 tabl. 90 tabl. 28 tabl. 14 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990845460 05909990845484 05909990845453 05909990845446 05909990845477 | AstraZeneca AB | AstraZeneca GmbH AstraZeneca UK Limited | DE GB |
| 1836 | Onglyza | Saxagliptinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 14 tabl. 14 tabl. w blisterze 28 tabl. 28 tabl. w blisterze 30 tabl. w blisterze perforowanym 56 tabl. 56 tabl. w blisterze 90 tabl. w blisterze perforowanym 98 tabl. 98 tabl. w blisterze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990729296 05909991006549 05909990729302 05909991006556 05909990729357 05909990729333 05909991006563 05909990729364 05909990729340 05909991006570 | AstraZeneca AB | AstraZeneca UK Limited AstraZeneca GmbH | GB DE |
| 1837 | Onivyde pegylated liposomal | Irinotecani hydrochloridum trihydricum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 4,3 mg/ml | 1 fiol. 10 ml | Rpz | 03664898104065 | Les Laboratoires Servier | Les Laboratoires Servier Industrie (LSI) | FR |
| 1838 | Onpatro | Patisiranum natricum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 2 mg/ml | 1 fiol. | Rpz | | Anylam Netherlands B.V. | Anylam Netherlands B.V. Anylam Netherlands B.V. | NL NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|----------------|--|----------------------------------|--|-------------------------|---|----------------|
| 1839 | Ontilyv | Opicapone | Kapsułki twarde | 25 mg | 30 kaps. 10 kaps. 10 kaps. 30 kaps. | Rp Rp Rp Rp | | BIAL - Portela & Ca. SA | BIAL - Portela & Ca. SA | PT |
| 1840 | Ontilyv | Opicapone | Kapsułki twarde | 50 mg | 10 kaps. 90 kaps. 90 kaps. 10 kaps. 30 kaps. 30 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | BIAL - Portela & Ca. SA | BIAL - Portela & Ca. SA | PT |
| 1841 | Ontozry | Cenobamate | Tabletki powlekane | 50 mg | 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991458973 05909991458966 05909991458959 | Angelini Pharma S.p.A | Swiss Caps GmbH Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF SPA | DE IT |
| 1842 | Ontozry | Cenobamate | Tabletki powlekane | 100 mg | 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991458980 05909991458997 05909991459000 | Angelini Pharma S.p.A | Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF SPA Swiss Caps GmbH | IT DE |
| 1843 | Ontozry | Cenobamate | Tabletki powlekane | 150 mg | 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991459055 05909991459062 05909991459048 | Angelini Pharma S.p.A | Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF SPA Swiss Caps GmbH | IT DE |
| 1844 | Ontozry | Cenobamate | Tabletki powlekane | 200 mg | 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991459079 05909991459093 05909991459086 | Angelini Pharma S.p.A | Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF SPA Swiss Caps GmbH | IT DE |
| 1845 | Ontozry | Cenobamate | Tabletki powlekane + tabletki | 25 mg; 12,5 mg | 14 tabl. powlekanych 25 mg + 14 tabl. 12,5 mg (28 tabl., zestaw do rozpoczęcia leczenia) | Rp | 05909991459161 | Angelini Pharma S.p.A | Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco ACRAF SPA Swiss Caps GmbH | IT DE |
| 1846 | Ontruzant | Trastuzumabum | Proszek do sporządzenia koncentratu do przygotowania roztworu do infuzji | 150 mg | 1 fiol. | Rpz | 08809593170006 | Samsung Bioepis NL B.V. | Biogen (Denmark) Manufacturing ApS Samsung Bioepis NL B.V. FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS | DK NL DK |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|----------------|---|----------------------------|--|----------------------------------|--|----------------------|
| 1847 | Ontruzant | Trastuzumabum | Proszek do sporządzania koncentratu do przygotowania roztworu do infuzji | 420 mg | 1 fiol. | Rpz | | Samsung Bioepis NL B.V. | Biogen (Denmark) Manufacturing ApS Samsung Bioepis NL B.V. FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS | DK NL DK |
| 1848 | Onureg | Azacidinum | Tabletki powlekane | 200 mg | 7 tabl. 14 tabl. | Rpz Rpz | 07640133688435 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. | NL |
| 1849 | Onureg | Azacidinum | Tabletki powlekane | 300 mg | 7 tabl. 14 tabl. | Rpz Rpz | 07640133688442 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. | NL |
| 1850 | Opatanol | Olopatadinum | Krople do oczu, roztwór | 1 mg/ml | 1 butelka 5 ml 3 butelki 5 ml | Rp Rp | 05909991015718 05909991015725 | Novartis Europharm Limited | s.a. Alcon-Couvreur N.V. Novartis Farmacéutica, S.A. Novartis Pharma GmbH Alcon Cusi S.A. | BE ES DE ES |
| 1851 | Opdivo | Nivolumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 10 mg/ml | 1 fiol. 4 ml 1 fiol. 10 ml 1 fiol. 24 ml 1 fiol. 12 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991220501 05909991220518 08027950800100 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Swords Laboratories t/a Bristol-Myers Squibb Cruiserath Biologics Bristol-Myers Squibb S.R.L. | IE IT |
| 1852 | Opdualag | Niwolumab + Relatlimab | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 240 mg + 80 mg | 1 fiol. 20 ml | Rpz | 08027950800476 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Swords Laboratories Unlimited Company t/a Bristol-Myers Squibb Cruiserath Biologics | IE |
| 1853 | Oprynea | Pramipexolum | Tabletki | 0,088 mg | 60 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 20 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991238285 05909991238292 05909991238308 05909991238261 05909991238278 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 1854 | Oprynea | Pramipexolum | Tabletki | 0,18 mg | 20 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991238315 05909990888009 05909991238322 05909991238339 05909991238346 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------------------|---------------------------|---|----------------------------|--|------------------------|---|---------------|
| 1855 | Oprymeia | Pramipexolum | Tabletki | 0,35 mg | 30 tabl. 90 tabl. 20 tabl. 60 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990888023 05909991238360 05909991238384 05909991238353 05909991238377 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 1856 | Oprymeia | Pramipexolum | Tabletki | 0,7 mg | 90 tabl. 20 tabl. 60 tabl. 100 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991238421 05909991238391 05909991238414 05909991238438 05909991238407 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 1857 | Oprymeia | Pramipexolum | Tabletki | 1,1 mg | 100 tabl. 60 tabl. 30 tabl. 20 tabl. 90 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991238483 05909991238469 05909991238452 05909991238445 05909991238476 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 1858 | Oprymeia | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 0,26 mg; 0,52 mg; 1,05 mg | 21 tabl. (7 x 0,26 mg + 7 x 0,52 mg + 7 x 1,05 mg) | Rp | 05909991238773 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 1859 | Oprymeia | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 0,26 mg | 30 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 10 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909991238506 05909991238513 05909991238520 05909991238490 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 1860 | Oprymeia | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 0,52 mg | 100 tabl. 30 tabl. 10 tabl. 90 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909991238568 05909991238544 05909991238537 05909991238551 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 1861 | Oprymeia | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 1,05 mg | 10 tabl. 100 tabl. 90 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909991238575 05909991238605 05909991238599 05909991238582 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 1862 | Oprymeia | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 1,57 mg | 100 tabl. 90 tabl. 30 tabl. 10 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909991238643 05909991238636 05909991238629 05909991238612 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 1863 | Oprymeia | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 2,1 mg | 30 tabl. 10 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909991238667 05909991238650 05909991238674 05909991238681 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|------------|---|---|--|----------------------------------|--|----------------|
| 1864 | Oprymeia | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 2,62 mg | 90 tabl. 10 tabl. 100 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909991238711 05909991238698 05909991238728 05909991238704 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 1865 | Oprymeia | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 3,15 mg | 10 tabl. 30 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909991238735 05909991238742 05909991238759 05909991238766 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 1866 | Opsumit | Macitentanum | Tabletki powlekane | 10 mg | 15 tabl. 30 tabl. w blistrach | Rpz Rpz | 07640111931133 | Janssen-Cilag International N.V. | Actelion Manufacturing GmbH Actelion Pharmaceuticals Belgium NV Janssen Pharmaceutica N.V. | DE BE BE |
| 1867 | Optison | Perflutrenum | Dyspersja do wstrzykiwań | 0,19 mg/ml | 1 fiol. 5 fiol. | Rpz Rpz | 05909990943296 05909990943302 | GE Healthcare AS | GE Healthcare AS | NO |
| 1868 | Opruma | Raloxifeni hydrochloridum | Tabletki powlekane | 60 mg | 100 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990000852 05909990000791 05909990000807 05909990000845 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 1869 | Orencia | Abataceptum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 250 mg | 1 fiol. + 1 strzyk. 2 fiol. + 2 strzyk. 3 fiol. + 3 strzyk. | Rpz Rpz Rpz | 05909990042296 05909990042302 05909990042340 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Swords Laboratories t/a Bristol-Myers Squibb Cruiserath Biologics Bristol-Myers Squibb S.R.L. | IE IT |
| 1870 | Orencia | Abataceptum | Roztwór do wstrzykiwań | 125 mg | 1 amp.-strzyk. 1 ml 12 strzykawek 1 ml we wstrzykiwaczu (ClickJect) 4 strzykawki 1 ml we strzykiwaczu (ClickJect) 4 amp.-strzyk. 1 ml 12 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 4 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 12 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 3 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991004583 05909991230579 05909991230562 05909991004590 05909991004606 05909991004620 05909991004637 05909991004644 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Swords Laboratories t/a Bristol-Myers Squibb Cruiserath Biologics Bristol-Myers Squibb S.R.L. | IE IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|-----------------|--|------------|----------------------------------|---|--|---------------|
| 1871 | ORENCIA | Abataceptum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 50 mg | 4 amp.-strzyk. 0,4 ml | Rpz | | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Bristol-Myers Squibb S.R.L. Swords Laboratories t/a Bristol-Myers Squibb Cruiserath Biologics | IT IE |
| 1872 | ORENCIA | Abataceptum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 87,5 mg | 4 amp.-strzyk. 0,7 ml | Rpz | | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Bristol-Myers Squibb S.R.L. Swords Laboratories t/a Bristol-Myers Squibb Cruiserath Biologics | IT IE |
| 1873 | Orfadin | Nitisinonum | Kapsułki twarde | 2 mg | 60 kaps. | Rpz | 05909990214754 | Swedish Orphan Biovitrum International AB | Apotek Produktion & Laboratorier AB | SE |
| 1874 | Orfadin | Nitisinonum | Kapsułki twarde | 5 mg | 60 kaps. | Rpz | 07350031442229 | Swedish Orphan Biovitrum International AB | Apotek Produktion & Laboratorier AB | SE |
| 1875 | Orfadin | Nitisinonum | Kapsułki twarde | 10 mg | 60 kaps. | Rpz | 07350031442182 | Swedish Orphan Biovitrum International AB | Apotek Produktion & Laboratorier AB | SE |
| 1876 | Orfadin | Nitisinonum | Kapsułki twarde | 20 mg | 60 kaps. | Rpz | 07350031441833 | Swedish Orphan Biovitrum International AB | Apotek Produktion & Laboratorier AB | SE |
| 1877 | Orfadin | Nitisinonum | Zawiesina doustna | 4 mg/ml | 1 butelka 90 ml | Rpz | 07350031442304 | Swedish Orphan Biovitrum International AB | Apotek Produktion & Laboratorier AB Malmo Apotek Produktion & Laboratorier AB | SE SE |
| 1878 | Orgalutran | Ganirelixum | Roztwór do wstrzykiwań | 0,25 mg/0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 5 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz | 05909990880911 05909990880928 | N.V. Organon | N.V. Organon | NL |
| 1879 | Orgovyx | Relugolixum | Tabletki powlekane | 120 mg | 30 tabl. | Rpz | 05055565785270 | Accord Healthcare S.L.U. | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1880 | Orkambi | Lumacaftorum + Ivacaftorum | Granulat w saszetce | 100 mg + 125 mg | 56 sasz. | Rpz | 00351167131701 | Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Limited | Almac Pharma Services (Ireland) Limited Almac Pharma Services Limited | IE GB |
| 1881 | Orkambi | Lumacaftorum + Ivacaftorum | Granulat w saszetce | 150 mg + 188 mg | 56 sasz. | Rpz | 00351167131800 | Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Limited | Almac Pharma Services Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE |
| 1882 | Orkambi | Lumacaftorum + Ivacaftorum | Tabletki powlekane | 100 mg + 125 mg | 112 tabl. | Rpz | 00351167131909 | Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Limited | Almac Pharma Services Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|------------------------|--|----------------------------|--|--|--|----------------|
| 1883 | Orkambi | Lumacaftorum + Ivacaftorum | Tabletki powlekane | 200 mg + 125 mg | 112 tabl. | Rpz | 00351167114902 | Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Limited | Almac Pharma Services (Ireland) Limited Almac Pharma Services Limited | IE GB |
| 1884 | Orladeyo | Berotrastatum | Kapsułki twarde | 150 mg | 28 kaps. 98 kaps. | Rp Rp | | Biocryst Ireland Limited | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1885 | Orphacol | Acidum cholicum | Kapsułki twarde | 50 mg | 60 kaps. 120 kaps. 30 kaps. | Rpz Rpz Rpz | | Laboratoires CTRS | Laboratoires CTRS | FR |
| 1886 | Orphacol | Acidum cholicum | Kapsułki twarde | 250 mg | 30 kaps. 120 kaps. 60 kaps. | Rpz Rpz Rpz | | Laboratoires CTRS | Laboratoires CTRS | FR |
| 1887 | Osif Breezhaler | Indacaterolum | Proszek do inhalacji w kapsułce twardej | 150 mcg | 10 kaps. + 1 inhalator 30 kaps. + 1 inhalator 60 kaps. + 2 inhalatory 90 kaps. + 3 inhalatory 300 kaps. + 10 inhalatorów | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990869084 05909990869091 05909990869107 05909990869145 05909990869152 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A | DE ES |
| 1888 | Osif Breezhaler | Indacaterolum | Proszek do inhalacji w kapsułce twardej | 300 mcg | 10 kaps. + 1 inhalator 30 kaps. + 1 inhalator 60 kaps. + 2 inhalatory 90 kaps. + 3 inhalatory 300 kaps. + 10 inhalatorów | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990869169 05909990869176 05909990869183 05909990869190 05909990869206 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A | DE ES |
| 1889 | Otezla | Apremilastum | Tabletki powlekane | 10 mg; 20 mg; 30 mg | 27 tabl. (4 x 10 mg, 4 x 20 mg, 19 x 30 mg) | Rpz | 05909991202194 | Amgen Europe B.V. | Amgen NV Amgen Europe B.V. Celgene Distribution B.V. | BE NL NL |
| 1890 | Otezla | Apremilastum | Tabletki powlekane | 30 mg | 56 tabl. 168 tabl. | Rpz Rpz | 05909991202200 05909991202217 | Amgen Europe B.V. | Celgene Distribution B.V. Amgen Europe B.V. Amgen NV | NL NL BE |
| 1891 | Ovaleap | Follitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 300 j.m./0,5 ml | 1 wkład 0,5 ml + 10 igieł | Rpz | 05909991088125 | Theramex Ireland Limited | Teva Biotech GmbH Teva Pharmaceuticals Europe B.V. Merckle GmbH | DE NL DE |
| 1892 | Ovaleap | Follitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 450 j.m./0,75 ml | 1 wkład 0,75 ml + 10 igieł | Rpz | 05909991088132 | Theramex Ireland Limited | Merckle GmbH Teva Pharmaceuticals Europe B.V. Teva Biotech GmbH | DE NL DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|-----------------|---|------------|----------------------------------|--|---|----------------|
| 1893 | Ovaleap | Follitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 900 j.m./1,5 ml | 1 wkład 1,5 ml + 20 igieł | Rpz | 05909991088149 | Theramex Ireland Limited | Teva Pharmaceuticals Europe B.V. Teva Biotech GmbH Merckle GmbH | NL DE DE |
| 1894 | Ovitrelle | Choriogonadotropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 250 mcg/0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 1 wstrzykiwacz | Rpz Rpz | 05909990006854 05909990900633 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 1895 | Oxbryta | Voxelotorum | Tabletki powlekane | 500 mg | 90 tabl. | Rpz | | Global Blood Therapeutics Netherlands B.V. | Millmount Healthcare Ltd (D/B/A PCI Pharma Services) | IE |
| 1896 | Oxervate | Cenegermin | Krople do oczu, roztwór | 20 mcg/ml | 7 fioł. | Rpz | | Dompé farmaceutici S.p.A. | Dompe farmaceutici S.p.A. | IT |
| 1897 | Oxlumo | Lumasiranum | Roztwór do wstrzykiwań | 94,5 mg/0,5 ml | 1 fioł. 0,5 ml | Rpz | 08720165814138 | Alnylam Netherlands B.V. | Alnylam Netherlands B.V. | NL |
| 1898 | Oyavas | Bevacizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fioł. 4 ml 1 fioł. 16 ml | Rpz Rpz | 05909991451332 05909991451349 | STADA Arzneimittel AG | GH GENHELIX S.A. | ES |
| 1899 | Ozawade | Pitolisantum | Tabletki powlekane | 4,5 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | | Bioprojet Pharma | Patheon | FR |
| 1900 | Ozawade | Pitolisantum | Tabletki powlekane | 18 mg | 90 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | | Bioprojet Pharma | Inpharmasci | FR |
| 1901 | Ozempic | Semaglutidum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 0,25 mg | 1 wstrzykiwacz 1,5 ml + 4 igły NovoFine Plus | Rp | 05909991389901 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1902 | Ozempic | Semaglutidum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 0,5 mg | 3 wstrzykiwacze 1,5 ml + 12 igieł NovoFine Plus 1 wstrzykiwacz 1,5 ml + 4 igły NovoFine Plus | Rp Rp | 05909991389918 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1903 | Ozempic | Semaglutidum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 1 mg | 3 wstrzykiwacze 3 ml + 12 igieł NovoFine Plus 1 wstrzykiwacz 3 ml + 4 igły NovoFine Plus | Rp Rp | 05909991389956 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1904 | Ozempic | Semaglutidum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 2 mg | 1 wstrzykiwacz 3 ml + 4 igły 3 wstrzykiwacze 3 ml + 12 igieł | Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 1905 | Ozurdex | Dexamethasonum | Implant do ciała szklistego w aplikatorze | 700 mcg | 1 implant | Rpz | 05909990796663 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | Allergan Pharmaceuticals Ireland | IE |
| 1906 | Padcev | Enfortumabum vedotini | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 20 mg | 1 fioł. proszku | Rpz | 05909991487430 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Ireland Co. Ltd | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|---|---------------|--|----------------|----------------|----------------------------------|--|----------------|
| 1907 | Padcev | Enfortumabum vedotini | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 30 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05909991487447 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Ireland Co. Ltd | IE |
| 1908 | Palforzia | Odtłuszczony proszku z nasion Arachis hypogaea L. (orzecha ziemnego) | Proszek doustny w kapsułkach otwieranych | 0,5 mg; 1 mg | 13 kaps. (2 kaps. 0,5 mg; 11 kaps. 1 mg) | Rp | | Aimmune Therapeutics Ireland Ltd | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1909 | Palforzia | Odtłuszczony proszku z nasion Arachis hypogaea L. (orzecha ziemnego) | Proszek doustny w kapsułkach otwieranych | 1 mg; 10 mg | 48 kaps. (32 kaps. 1 mg; 16 kaps. 10 mg) | Rp | | Aimmune Therapeutics Ireland Ltd | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1910 | Palforzia | Odtłuszczony proszku z nasion Arachis hypogaea L. (orzecha ziemnego) | Proszek doustny w kapsułkach otwieranych | 1 mg | 48 kaps. 96 kaps. | Rp Rp | | Aimmune Therapeutics Ireland Ltd | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1911 | Palforzia | Odtłuszczony proszku z nasion Arachis hypogaea L. (orzecha ziemnego) | Proszek doustny w kapsułkach otwieranych | 20 mg | 16 kaps. 32 kaps. 64 kaps. | Rp Rp Rp | | Aimmune Therapeutics Ireland Ltd | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1912 | Palforzia | Odtłuszczony proszku z nasion Arachis hypogaea L. (orzecha ziemnego) | Proszek doustny w kapsułkach otwieranych | 20 mg; 100 mg | 32 kaps. (16 kaps. 20 mg; 16 kaps. 100 mg) 64 kaps. (48 kaps. 20 mg; 16 kaps. 100 mg) 64 kaps. (32 kaps. 20 mg; 32 kaps. 100 mg) | Rp Rp Rp | | Aimmune Therapeutics Ireland Ltd | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1913 | Palforzia | Odtłuszczony proszku z nasion Arachis hypogaea L. (orzecha ziemnego) | Proszek doustny w kapsułkach otwieranych | 100 mg | 32 kaps. | Rp | | Aimmune Therapeutics Ireland Ltd | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1914 | Palforzia | Odtłuszczony proszku z nasion Arachis hypogaea L. (orzecha ziemnego) | Proszek doustny w saszetce | 300 mg | 30 sasz. 15 sasz. | Rp Rp | | Aimmune Therapeutics Ireland Ltd | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 1915 | Palonosetron Accord | Palonosetroni hydrochloridum | Roztwór do wstrzykiwań | 250 mcg | 1 fiol. 5 ml | Rp | 05055565728284 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Wessling Hungary Kornyezetvedelmi Accord Healthcare Limited | PL HU GB |
| 1916 | Palynziq | Pegvaliasum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 2,5 mg/0,5 ml | 1 amp.-strzyk. | Rpz | | BioMarin International Ltd. | BioMarin International Ltd. | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|---|---|---|-----------------|---|--------------------------|--|-------------------------------|---|----------------|
| 1917 | Palynziq | Pegvaliasum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 10 mg/0,5 ml | 1 amp.-strzyk. | Rpz | | BioMarin International Ltd. | BioMarin International Ltd. | IE |
| 1918 | Palynziq | Pegvaliasum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 20 mg/ml | 1 amp.-strzyk. 10 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | | BioMarin International Ltd. | BioMarin International Ltd. | IE |
| 1919 | Pandemic influenza vaccine H5N1 AstraZeneca | Szczepionka przeciw grypie pandemicznej (H5N1) (żywa atenuowana, do nosa) | Aerozol do nosa, zawiesina | | 10 poj. 0,2 ml | Rp | | AstraZeneca AB | MedImmune Pharma B.V. MedImmune, UK Limited | NL GB |
| 1920 | Pandemic Influenza Vaccine H5N1 Baxter AG | Pandemiczna szczepionka przeciw grypie (H5N1) (cały wirion, inaktywowany, namnażany w hodowli komórkowej) | Zawiesina do wstrzykiwań | | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igły 20 fiol. 5 ml (10 dawek) | Rp Rp | 05909990993703 05909990993796 | Ology Bioservices Ireland LTD | Baxter AG | AT |
| 1921 | Panretin | Alitretinoinum | Żel | 1 mg/g (0,1%) | 1 tuba 60 g | Rpz | | Amdipharm Limited | Eisai GmbH Eisai Manufacturing Limited | DE GB |
| 1922 | Pantozol Controloc | Pantoprazolum | Tabletki dojelitowe | 20 mg | 14 tabl. w portfeliku 7 tabl. w blisterze 14 tabl. w blisterach 7 tabl. w portfeliku | OTC OTC OTC OTC | 05909990688166 05909990688135 05909990688142 05909990688159 | Takeda GmbH | Takeda GmbH | DE |
| 1923 | Parsabiv | Etelcalcetidium | Roztwór do wstrzykiwań | 2,5 mg | 1 fiol. 42 fiol. 6 fiol. 12 fiol. | Rp Rp Rp Rp | | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV | NL BE |
| 1924 | Parsabiv | Etelcalcetidium | Roztwór do wstrzykiwań | 5 mg | 42 fiol. 6 fiol. 12 fiol. 1 fiol. | Rp Rp Rp Rp | | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV | NL BE |
| 1925 | Parsabiv | Etelcalcetidium | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mg | 12 fiol. 6 tabl. 42 fiol. 1 fiol. | Rp Rp Rp Rp | | Amgen Europe B.V. | Amgen Europe B.V. Amgen NV | NL BE |
| 1926 | Paxlovid | PF-07321332 + Ritonavirum | Tabletki powlekane | 150 mg + 100 mg | 30 tabl. (20 tabl z PF-07321332 + 10 tabl. z rytonawirem) | Rp | 05415062386538 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH Pfizer Ireland Pharmaceuticals Pfizer Italia S.r.l. | DE IE IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|----------------|---|--------------------------|--|---|--|----------------------|
| 1927 | Pazenir | Paclitaxelum | Proszek do sporządzania dyspersji do infuzji | 100 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05909991398583 | ratiopharm GmbH | Teva Nederland B.V. Teva Pharma B.V. Pharmachemie B.V. Merckle GmbH | NL NL NL DE |
| 1928 | PecFent | Fentanylum | Aerazol do nosa, roztwór | 100 mcg/dawkę | 1 butelka 0,95 ml 1 butelka 1,55 ml 4 butelki 1,55 ml 12 butelek 1,55 ml | Rpw Rpw Rpw Rpw | 05909990955503 05909990955527 05909990955534 | Kyowa Kirin Holdings B.V. | L. Molteni & C. dei F.lli Alitti Società Di Esercizio SpA | IT |
| 1929 | PecFent | Fentanylum | Aerazol do nosa, roztwór | 400 mcg/dawkę | 1 butelka 1,55 ml 12 butelek 1,55 ml 4 butelki 1,55 ml | Rpw Rpw Rpw | 05909990955541 05909990955565 05909990955558 | Kyowa Kirin Holdings B.V. | L. Molteni & C. dei F.lli Alitti Società Di Esercizio SpA | IT |
| 1930 | Pedea | Ibuprofenum | Roztwór do wstrzykiwań | 5 mg/ml | 4 amp. 2 ml | Rpz | 05909990008131 | Recordati Rare Diseases | Recordati Rare diseases Recordati Rare Diseases | FR FR |
| 1931 | Pegasys | Peginterferonum alfa-2a | Roztwór do wstrzykiwań | 90 mcg/0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła | Rpz | 05902768001013 | zr pharma& GmbH | LOBA Feinchemie GmbH | AT |
| 1932 | Pegasys | Peginterferonum alfa-2a | Roztwór do wstrzykiwań | 135 mcg/0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła 4 amp.-strzyk. 0,5 ml + 4 igły 12 amp.-strzyk. 0,5 ml + 12 igieł | Rpz Rpz Rpz | 05909990984718 05909990984725 05909990007103 | zr pharma& GmbH | LOBA Feinchemie GmbH | AT |
| 1933 | Pegasys | Peginterferonum alfa-2a | Roztwór do wstrzykiwań | 180 mcg/ml | 4 fiol. 1 ml 1 fiol. 1 ml | Rpz Rpz | 05909990984626 05909990984619 | zr pharma& GmbH | LOBA Feinchemie GmbH | AT |
| 1934 | Pegasys | Peginterferonum alfa-2a | Roztwór do wstrzykiwań | 180 mcg/0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła 4 amp.-strzyk. 0,5 ml + 4 igły 12 amp.-strzyk. 0,5 ml + 12 igieł | Rpz Rpz Rpz | 05909990984817 05909990984824 05909990007097 | zr pharma& GmbH | LOBA Feinchemie GmbH | AT |
| 1935 | Pelgraz | Pegfilgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 6 mg | 1 amp.-strzyk. 0,6 ml | Rpz | 05055565748640 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Limited | PL NL GB |
| 1936 | Pelgraz | Pegfilgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 6 mg | 1 wstrzykiwacz 0,6 ml | Rpz | 05055565755983 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL GB PL |
| 1937 | Pelmeg | Pegfilgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań | 6 mg | 1 amp.-strzyk. 0,6 ml | Rpz | 05909991390471 | Mundipharma Corporation (Ireland) Limited | PharmaKorell GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|----------|--|---------------------------------|--|---|--|---------------|
| 1938 | Pemazyre | Pemigatinibum | Tabletki | 4,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz | | Incyte Biosciences Distribution B.V. | Incyte Biosciences Distribution B.V. Tjoapack Netherlands B.V | NL NL |
| 1939 | Pemazyre | Pemigatinibum | Tabletki | 9 mg | 14 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz | | Incyte Biosciences Distribution B.V. | Incyte Biosciences Distribution B.V. Tjoapack Netherlands B.V | NL NL |
| 1940 | Pemazyre | Pemigatinibum | Tabletki | 13,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz | | Incyte Biosciences Distribution B.V. | Tjoapack Netherlands B.V Incyte Biosciences Distribution B.V. | NL NL |
| 1941 | Pemetrexed Accord | Pemetrexedum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fiol. 4 ml 1 fiol. 1 fiol. 20 ml 1 fiol. 1 fiol. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565768952 05055565768976 05055565768969 | Accord Healthcare S.L.U. | Wessling Hungary Kft. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | HU PL |
| 1942 | Pemetrexed Accord | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. | Rpz | 05055565724613 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Wessling Hungary Kornyezetvedelmi | PL HU |
| 1943 | Pemetrexed Accord | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 500 mg | 1 fiol. | Rpz | 05055565724620 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Wessling Hungary Kornyezetvedelmi | PL HU |
| 1944 | Pemetrexed Accord | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 1000 mg | 1 fiol. | Rpz | 05055565724736 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Wessling Hungary Kornyezetvedelmi | PL HU |
| 1945 | Pemetrexed Baxter | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. 100 mg | Rpz | | Baxter Holding B.V. | Baxter Oncology GmbH | DE |
| 1946 | Pemetrexed Baxter | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 500 mg | 1 fiol. 50 ml | Rpz | | Baxter Holding B.V. | Baxter Oncology GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|----------|--|-------------------|--|---------------------------------|--|----------------------|
| 1947 | Pemetrexed Fresenius Kabi | Pemetrexedum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fiol. 4 ml 1 fiol. 20 ml 1 fiol. 40 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909991444167 05909991444174 05909991444181 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Oncology Plc. Fresenius Kabi Deutschland GmbH Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o. Fresenius Kabi France | GB DE PL FR |
| 1948 | Pemetrexed Fresenius Kabi | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. | Rpz | 05909991289393 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Deutschland GmbH Fresenius Kabi France Fresenius Kabi Oncology Plc. Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o. | DE FR GB PL |
| 1949 | Pemetrexed Fresenius Kabi | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 500 mg | 1 fiol. | Rpz | 05909991289409 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Deutschland GmbH Fresenius Kabi France Fresenius Kabi Polska Sp. z o.o. Fresenius Kabi Oncology Plc. | DE FR PL GB |
| 1950 | Pemetrexed Hospira | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. | Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA | BE |
| 1951 | Pemetrexed Hospira | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 500 mg | 1 fiol. | Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA | BE |
| 1952 | Pemetrexed Hospira | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 1000 mg | 1 fiol. | Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA | BE |
| 1953 | PEMETREXED HOSPIRA | Pemetrexedum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fiol. 20 ml 1 fiol. 40 ml 1 fiol. 4 ml | Rpz Rpz Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA | BE |
| 1954 | Pemetrexed Krka | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. | Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto | SI |
| 1955 | Pemetrexed Krka | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 500 mg | 1 fiol. | Rpz | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto | SI |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--------------------------------------|--|-------------------------------|--|-------------------|--|---|--|----------------|
| 1956 | Pemetrexed medac | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | Synthon s.r.o. medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH Synthon Hispania S.L. | CZ DE ES |
| 1957 | Pemetrexed medac | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 500 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | Synthon s.r.o. medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH Synthon Hispania S.L. | CZ DE ES |
| 1958 | Pemetrexed medac | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 1000 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | Synthon Hispania S.L. Synthon s.r.o. medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | ES CZ DE |
| 1959 | Pemetrexed Sandoz | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05907626706079 | Sandoz GmbH | Lek Pharmaceuticals d.d. Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg. KG Fareva Unterach GmbH | SI AT AT |
| 1960 | Pemetrexed Sandoz | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 500 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05907626706086 | Sandoz GmbH | Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg. KG Fareva Unterach GmbH Lek Pharmaceuticals d.d. | AT AT SI |
| 1961 | Pemetrexed Sandoz | Pemetrexedum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 1000 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05907626706093 | Sandoz GmbH | Ebewe Pharma Ges.m.b.H Nfg. KG Lek Pharmaceuticals d.d. Fareva Unterach GmbH | AT SI AT |
| 1962 | Pepaxti | Melphalani flufenamidum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 20 mg | 1 fiol. 20 mg | Rpz | | Oncoceptides AB | Eumedica NV | BE |
| 1963 | Pergoveris | Lutropinum alfa + Follitropinum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 75 j.m. + 150 j.m. | 3 fiol. + rozp. 1 fiol. + rozp. 10 fiol. + rozp. | Rpz Rpz Rpz | 05909990074600 05909990074594 05909990074624 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 1964 | Pergoveris | Lutropinum alfa + Follitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | (300 j.m. + 150 j.m.)/0,48 ml | 1 wstrzykiwacz 0,48 ml + 5 igieł | Rpz | 04054839340109 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-------------------------------------|--|-------------------------------|--|--|----------------------------------|-----------------------------|--|----------------|
| 1965 | Pergoveris | Lutropinum alfa + Folitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | (450 j.m. + 225 j.m.)/0,72 ml | 1 wstrzykiwacz | Rpz | | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 1966 | Pergoveris | Lutropinum alfa + Folitropinum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | (900 j.m. + 450 j.m.)/1,44 ml | 1 wstrzykiwacz 1,44 ml + 14 igieł | Rpz | 04054839340123 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 1967 | Perjeta | Pertuzumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 420 mg (30 mg/ml) | 1 fiol. 14 ml | Rpz | 05902768001006 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1968 | Peyona | cofeini citras | Roztwór do infuzji i roztwór doustny | 20 mg/ml | 10 amp. 3 ml 10 amp. 1 ml | Rpz Rpz | 05909990861507 05909990861521 | CHIESI FARMACEUTICI SpA | Alfasigma S.p.A Chiesi Pharmaceuticals GmbH | IT AT |
| 1969 | Pheburane | Natrii phenylbutyras | Granulat | 483 mg/g | 1 butelka | Rpz | 08718858152117 | Eurocept International B.V. | Eurocept International B.V. Lucane Pharma | NL FR |
| 1970 | PHELINUN | Melphalanum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 50 mg | 1 fiol. proszku + 1 fiol. 10 ml rozp. | Rpz | 08051739320398 | ADIENNE S.r.l. S.U. | ADIENNE S.r.l. S.U. NerPharMa S.r.l. | IT IT |
| 1971 | PHELINUN | Melphalanum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 200 mg | 1 fiol. proszku + 1 fiol. 40 ml rozp. | Rpz | 08051739320404 | ADIENNE S.r.l. S.U. | ADIENNE S.r.l. S.U. NerPharMa S.r.l. | IT IT |
| 1972 | Phesgo | Pertuzumabum + Trastuzumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 600 mg + 600 mg | 1 fiol. 10 ml | Rp | 07613326036191 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1973 | Phesgo | Trastuzumabum + Pertuzumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 600 mg + 1200 mg | 1 fiol. 15 ml | Rp | 07613326036023 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 1974 | Pifeltro | Doravirinum | Tabletki powlekane | 100 mg | 30 tabl. 90 tabl. (op. zbiorcze) | Rpz Rpz | 00191778021363 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 1975 | Pioglitazone Accord | Pioglitazonum | Tabletki | 15 mg | 112 tabl. 98 tabl. 90 tabl. 196 tabl. 84 tabl. 56 tabl. 50 tabl. 30 tabl. 28 tabl. 14 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565723029 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited Accord Healthcare B.V. | PL GB NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-------|--|--|------------|--------------------------|--|----------------|
| 1976 | Pioglitazone Accord | Pioglitazonum | Tabletki | 30 mg | 28 tabl. 14 tabl. 196 tabl. 112 tabl. 98 tabl. 90 tabl. 84 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 50 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited | NL PL GB |
| 1977 | Pioglitazone Accord | Pioglitazonum | Tabletki | 45 mg | 196 tabl. 90 tabl. 84 tabl. 56 tabl. 50 tabl. 30 tabl. 28 tabl. 14 tabl. 98 tabl. 112 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL GB PL |
| 1978 | Pioglitazone Actavis | Pioglitazonum | Tabletki | 15 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Actavis Group PTC ehf. | Actavis Ltd. | MT |
| 1979 | Pioglitazone Actavis | Pioglitazonum | Tabletki | 30 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Actavis Group PTC ehf. | Actavis Ltd. | MT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-------|--|--|--|------------------------|---|----------------------------------|
| 1980 | Pioglitazone Actavis | Pioglitazonum | Tabletki | 45 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Actavis Group PTC ehf. | Actavis Ltd. | MT |
| 1981 | Pioglitazone Teva | Pioglitazonum | Tabletki | 15 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 112 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990969098 05909990969104 05909990969135 05909990969159 05909990969166 05909990969180 05909990969197 05909990969203 05909990971961 05909990971978 | Teva B.V. | Merckle GmbH Teva UK Ltd. Teva Operations Polska Sp. z o.o. Balkanpharma Dupnitsa AD Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Pharmachemie B.V. | DE GB PL BG HU NL |
| 1982 | Pioglitazone Teva | Pioglitazonum | Tabletki | 30 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 112 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990971985 05909990971992 05909990972005 05909990972043 05909990972050 05909990972067 05909990972074 05909990972081 05909990972098 05909990972104 | Teva B.V. | Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Balkanpharma Dupnitsa AD Teva UK Ltd. Merckle GmbH Teva Operations Polska Sp. z o.o. Pharmachemie B.V. | HU BG GB DE PL NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|---------------|--|--|--|----------------------------|---|----------------------------------|
| 1983 | Pioglitazone Teva | Pioglitazonum | Tabletki | 45 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 112 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990972142 05909990972159 05909990972166 05909990972173 05909990972180 05909990972197 05909990972203 05909990972227 05909990972234 05909990972241 | Teva B.V. | Pharmachemie B.V. Merckle GmbH Teva UK Ltd. Balkanpharma Dupnitsa AD Teva Operations Polska Sp. z o.o. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company | NL DE GB BG PL HU |
| 1984 | Piqray | Alpelisibum | Tabletki powlekane | 50 mg; 200 mg | 28 tabl. (14 tabl. 50 mg + 14 tabl. 200 mg) 56 tabl. (28 tabl. 50 mg + 28 tabl. 200 mg) 168 tabl. (84 tabl. 50 mg + 84 tabl. 200 mg) | Rpz Rpz Rpz | 07613421024833 | Novartis Europharm Limited | Lek Pharmaceuticals d.d. Novartis Pharma GmbH | SI DE |
| 1985 | Piqray | Alpelisibum | Tabletki powlekane | 150 mg | 28 tabl. 56 tabl. 168 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 07613421024826 | Novartis Europharm Limited | Lek Pharmaceuticals d.d. Novartis Pharma GmbH | SI DE |
| 1986 | Piqray | Alpelisibum | Tabletki powlekane | 200 mg | 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 07613421024840 | Novartis Europharm Limited | Lek Pharmaceuticals d.d. Novartis Pharma GmbH | SI DE |
| 1987 | Pirfenidone axunio | Pirfenidone | Tabletki powlekane | 267 mg | 63 tabl. 63 tabl. w blisterze perforowanym 90 tabl. 252 tabl. 252 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | axunio Pharma GmbH | Delorbis Pharmaceuticals Ltd. | CY |
| 1988 | Pirfenidone axunio | Pirfenidone | Tabletki powlekane | 534 mg | 252 tabl. 252 tabl. w blisterze perforowanym | Rpz Rpz | | axunio Pharma GmbH | Delorbis Pharmaceuticals Ltd. | CY |
| 1989 | Pirfenidone axunio | Pirfenidone | Tabletki powlekane | 801 mg | 63 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 252 tabl. 63 tabl. (dawka jednostkowa) 84 tabl. (dawka jednostkowa) 252 tabl. (dawka jednostkowa) | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | axunio Pharma GmbH | Delorbis Pharmaceuticals Ltd. | CY |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|--------------------------|--|--|--|---|---|----------------------|
| 1990 | Pixuvri | Pixantroni dimaleas | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 29 mg | 1 fiol. | Rpz | 05909991206475 | Les Laboratoires Servier | Les Laboratoires Servier Industrie (LSI) Catalent UK Packaging Limited | FR GB |
| 1991 | Plavix | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 75 mg | 7 tabl. 7 tabl. 14 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 50 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 90 tabl. 84 tabl. 100 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990051038 05909990051045 05909990404117 05909990050987 05909990050970 05909990404148 05909990050994 05909990051007 05909990404131 | sanofi-aventis groupe | Sanofi S.p.A. Delpharm Dijon Sanofi Winthrop Industrie Sanofi Winthrop Industrie | IT FR FR FR |
| 1992 | Plavix | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 300 mg | 4 tabl. 100 tabl. 10 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990643783 05909990643806 05909991187989 05909990643790 | sanofi-aventis groupe | Sanofi Winthrop Industrie | FR |
| 1993 | Plegridy | Peginterferonum beta-1a | Roztwór do wstrzykiwań | (63 mcg + 94 mcg)/0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 63 mcg + 1 amp.-strzyk. 94 mcg 1 wstrzyk. 63 mcg + 1 wstrzyk. 94 mcg | Rpz Rpz | 00646520441970 00646520437201 | Biogen Netherlands B.V. | FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS Biogen Denmark Manufacturing ApS | DK DK |
| 1994 | Plegridy | Peginterferonum beta-1a | Roztwór do wstrzykiwań | 125 mcg/0,5 ml | 2 wstrzykiwacze 6 amp.-strzyk. 6 wstrzykiwaczy 2 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. 2 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 00646520442113 00646520442274 | Biogen Netherlands B.V. | Biogen Denmark Manufacturing ApS FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS | DK DK |
| 1995 | Plenadren | Hydrocortisonum | Tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu | 5 mg | 100 tabl. 50 tabl. | Rp Rp | | Takeda Pharmaceuticals International AG | Shire Pharmaceuticals Ireland Limited | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|---|---|--|--------------------------|----------------|---|--|----------------------------------|
| 1996 | Plenadren | Hydrocortisonum | Tabletki o zmodyfikowanym uwalnianiu | 20 mg | 50 tabl. 100 tabl. | Rp Rp | | Takeda Pharmaceuticals International AG | Shire Pharmaceuticals Ireland Limited | IE |
| 1997 | Plerixafor Accord | Plerykksafor | Roztwór do wstrzykiwań | 20 mg/ml | 1 fiol. 2 ml | Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare B.V. Laboratori Fundació Dau | PL MT NL ES |
| 1998 | Pluvicto | Lutetii (177Lu) vipivotidi tetraxetanum | Roztwór do wstrzykiwań / do infuzji | 1000 MBq/ml | 1 fiol. 7,5 ml - 12,5 ml | Rpz | 05909991502836 | Novartis Europharm Limited | Advanced Accelerator Applications (Italy), S.r.l. | IT |
| 1999 | Polivy | Polatuzumabum vedotinum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 30 mg | 1 fiol. | Rpz | 07613326029353 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2000 | Polivy | Polatuzumabum vedotinum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 140 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 07613326024143 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2001 | Ponvory | Ponesimodum | Tabletki powlekane | 2 mg; 3 mg; 4 mg; 5 mg; 6 mg; 7 mg; 8 mg; 9 mg; 10 mg | 14 tabl. Opakowanie do rozpoczęcia leczenia 14 tabletek (tablet (2 x 2 mg + 2 x 3 mg + 2 x 4 mg + 1 x 5 mg + 1 x 6 mg + 1 x 7 mg + 1 x 8 mg + 1 x 9 mg + 3 x 10 mg)) | Rpz | 05413868120363 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag International N.V. | BE |
| 2002 | Ponvory | Ponesimodum | Tabletki powlekane | 20 mg | 28 tabl. | Rpz | 05413868120370 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag International N.V. | BE |
| 2003 | Posaconazole Accord | Posaconazolium | Tabletki dojelitowe | 100 mg | 24 tabl. 96 tabl. 24 tabl. (1 x 24) 96 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Delorbis Pharmaceuticals Ltd. Wessling Hungary Kft. Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Pharmadox Healthcare Ltd. Laboratori FUNDACIO DAU | CY HU GB PL MT ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|----------|---------------------|------------|----------------|---|---|----------------------------|
| 2004 | Posaconazole AHCL | Posaconazolium | Zawiesina doustna | 40 mg/ml | 1 butelka | Rpz | 05055565754351 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Laboratori FUNDACIO DAU Accord Healthcare Limited Pharmadox Healthcare Ltd. Wessling Hungary Kft. | PL ES GB MT HU |
| 2005 | Potactasol | Topotecanum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 1 mg | 1 fiol. | Rpz | 05909990845187 | Actavis Group PTC ehf. | S.C. Sindan-Pharma S.R.L. | RO |
| 2006 | Potactasol | Topotecanum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 4 mg | 1 fiol. | Rpz | 05909990845194 | Actavis Group PTC ehf. | S.C. Sindan-Pharma S.R.L. | RO |
| 2007 | Poteligeo | Mogamulizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 4 mg/ml | 1 fiol. | Rpz | | Kyowa Kirin Holdings B.V. | Piramal Healthcare UK Limited alphamed Pharbil Arzneimittel GmbH | GB DE |
| 2008 | Pradaxa | Dabigatranum etexilatam | Granulat powlekany | 20 mg | 60 sas. | Rp | 05909991459659 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | DE DE |
| 2009 | Pradaxa | Dabigatranum etexilatam | Granulat powlekany | 30 mg | 60 sas. | Rp | 05909991459666 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | DE DE |
| 2010 | Pradaxa | Dabigatranum etexilatam | Granulat powlekany | 40 mg | 60 sas. | Rp | 05909991459673 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | DE DE |
| 2011 | Pradaxa | Dabigatranum etexilatam | Granulat powlekany | 50 mg | 60 sas. | Rp | 05909991459680 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | DE DE |
| 2012 | Pradaxa | Dabigatranum etexilatam | Granulat powlekany | 110 mg | 60 sas. | Rp | 05909991459697 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | DE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|------------|---|--|--|---|---|----------------|
| 2013 | Pradaxa | Dabigatranum etexilatium | Granulat powlekany | 150 mg | 60 sas. | Rp | 05909991459703 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | DE DE |
| 2014 | Pradaxa | Dabigatranum etexilatium | Kapsułki twarde | 75 mg | 10 kaps. 30 kaps. 60 kaps. w blistrze perforowanym 60 kaps. w blistrze perforowanym 60 kaps. w butelce | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990641215 05909990641222 05909990641239 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim France | DE DE FR |
| 2015 | Pradaxa | Dabigatranum etexilatium | Kapsułki twarde | 110 mg | 10 kaps. 30 kaps. 60 kaps. w blistrze perforowanym 60 kaps. w blistrze perforowanym 60 kaps. w butelce 100 kaps. 180 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990641253 05909990641260 05909990641277 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim France | DE DE FR |
| 2016 | Pradaxa | Dabigatranum etexilatium | Kapsułki twarde | 150 mg | 10 kaps. 30 kaps. 60 kaps. w blistrze perforowanym 60 kaps. w butelce 60 kaps. w blistrze perforowanym 100 kaps. 180 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990887446 05909990887453 05909990887460 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim France | DE DE FR |
| 2017 | Pradaxa | Dabigatranum etexilatium | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu doustnego | 6,25 mg/ml | 30 sas. proszku + 30 op. do przygotowania leku + 2 pipety 12 ml + 1 łącznik | Rp | 05909991459710 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | DE DE |
| 2018 | Praluent | Alirocumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 75 mg | 1 wstrzykiwacz 1 ml 1 wstrzykiwacz 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml 2 amp.-strzyk. 1 ml 2 wstrzykiwacze 1 ml 2 wstrzykiwacze 1 ml 3 wstrzykiwaczy 1 ml 6 wstrzykiwaczy 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991236540 05909991441104 05909991236571 05909991236588 05909991441111 05909991236557 05909991441128 05909991236564 05909991236595 | sanofi-aventis groupe | Genzyme Ireland Limited Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Sanofi Winthrop Industrie | IE DE FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------|----------|---|--|--|------------------------|---|--|
| 2019 | Praluent | Alirocumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 150 mg | 2 wstrzykiwacze 1 ml 6 wstrzykiwaczy 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml 2 amp.-strzyk. 1 ml 2 wstrzykiwacze 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml 1 wstrzykiwacz 1 ml 6 wstrzykiwaczy 1 ml 1 wstrzykiwacz 1 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991236618 05909991236625 05909991236656 05909991236649 05909991441142 05909991236632 05909991441135 05909991441159 05909991236601 | sanofi-aventis groupe | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Sanofi Winthrop Industrie Genzyme Ireland Limited | DE FR IE |
| 2020 | Praluent | Alirocumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 300 mg | 1 wstrzykiwacz 2 ml 3 wstrzykiwacze 2 ml | Rp Rp | 05909991441166 05909991441173 | sanofi-aventis groupe | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Genzyme Ireland Limited Dr. Schlichtiger GmbH | DE IE DE |
| 2021 | Pramipexole Teva | Pramipexolum | Tabletki | 0,088 mg | 30 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 50 tabl. (50 x 1) 90 tabl. 100 tabl. 100 tabl. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990683796 05909990683802 05909990683833 05909990683826 | Teva B.V. | Balkanpharma Dupnitsa AD Teva Pharmaceutical Works Co. Ltd. GALIEN LPS Teva UK Ltd. Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company Merckle GmbH Pharmachemie B.V. Teva Czech Industries s.r.o. | BG HU FR GB HU DE NL CZ |
| 2022 | Pramipexole Teva | Pramipexolum | Tabletki | 0,18 mg | 30 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 50 tabl. (50 x 1) 90 tabl. 100 tabl. 100 tabl. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990683840 05909990683857 05909990683871 05909990683864 | Teva B.V. | Teva Pharmaceutical Works Co. Ltd. Merckle GmbH Teva UK Ltd. Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company GALIEN LPS Teva Czech Industries s.r.o. Balkanpharma Dupnitsa AD Pharmachemie B.V. | HU DE GB HU FR CZ BG NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|---------|--|----------------------------------|--|------------------------|---|--|
| 2023 | Pramipexole Teva | Pramipexolum | Tabletki | 0,35 mg | 30 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 50 tabl. (50 x 1) 90 tabl. 100 tabl. 100 tabl. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990683888 05909990683895 05909990683932 05909990683901 | Teva B.V. | Merckle GmbH GALIEN LPS Balkanpharma Dupnitsa AD Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company Pharmachemie B.V. Teva Czech Industries s.r.o. Teva UK Ltd. Teva Pharmaceutical Works Co. Ltd. | DE FR BG HU NL CZ GB HU |
| 2024 | Pramipexole Teva | Pramipexolum | Tabletki | 0,7 mg | 30 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 50 tabl. (50 x 1) 90 tabl. 100 tabl. (100 x 1) 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990683987 05909990683994 05909990684045 05909990684007 | Teva B.V. | Balkanpharma Dupnitsa AD Pharmachemie B.V. Teva Pharmaceuticals Works Private Limited Company Teva Pharmaceutical Works Co. Ltd. Teva Czech Industries s.r.o. Teva UK Ltd. Merckle GmbH GALIEN LPS | BG NL HU HU CZ GB DE FR |
| 2025 | Prandin | Repaglinidum | Tabletki | 0,5 mg | 90 tabl. 270 tabl. 30 tabl. 120 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2026 | Prandin | Repaglinidum | Tabletki | 1 mg | 270 tabl. 120 tabl. 30 tabl. 90 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2027 | Prandin | Repaglinidum | Tabletki | 2 mg | 120 tabl. 30 tabl. 90 tabl. 270 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|------------------------------|-------------------------------------|----------------|--|--|----------------|---|---|---------------|
| 2028 | Prasugrel Mylan | Prasugrelum | Tabletki powlekane | 5 mg | 28 tabl. 30 tabl. 84 tabl. 30 tabl. 98 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft./Mylan Hungary Ltd | IE HU |
| 2029 | Prasugrel Mylan | Prasugrelum | Tabletki powlekane | 10 mg | 28 tabl. 30 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. (dawki pojedyncze) 84 tabl. 90 tabl. 90 tabl. (dawki pojedyncze) 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft./Mylan Hungary Ltd McDermott Laboratories Limited (t.a. Gerard Laboratories) | HU IE |
| 2030 | Pravafenix | Fenofibratum + Pravastatinum | Kapsułki twarde | 40 mg + 160 mg | 14 kaps. 30 kaps. 30 kaps. 60 kaps. 60 kaps. 90 kaps. 90 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Laboratoires SMB s.a. | SMB Technology S.A. | BE |
| 2031 | Praxbind | Idarucizumabum | Roztwór do wstrzykiwań / do infuzji | 2,5 g/50 ml | 2 fioł. 50 ml | Rpz | 05909991244002 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | FR DE |
| 2032 | Pregabalin Accord | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 25 mg | 200 kaps. 14 kaps. 21 kaps. 30 kaps. 56 kaps. 60 kaps. 84 kaps. 90 kaps. 100 kaps. 100 kaps. (100 x 1) 112 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565721049 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. | PL NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|----------------------------------|--------------------------|---|---------------|
| 2033 | Pregabalin Accord | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 50 mg | 14 kaps. 21 kaps. 30 kaps. 56 kaps. 60 kaps. 84 kaps. 90 kaps. 100 kaps. (100 x 1) 100 kaps. 112 kaps. 200 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565721056 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL PL |
| 2034 | Pregabalin Accord | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 75 mg | 30 kaps. 70 kaps. 14 kaps. 21 kaps. 56 kaps. 60 kaps. 84 kaps. 90 kaps. 100 kaps. (100 x 1) 100 kaps. 112 kaps. 200 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565721063 05055565721070 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL PL |
| 2035 | Pregabalin Accord | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 100 mg | 90 kaps. 100 kaps. (100 x 1) 200 kaps. 100 kaps. 14 kaps. 112 kaps. 21 kaps. 30 kaps. 56 kaps. 60 kaps. 84 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. | PL NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|--------------------------------------|--------------------------|---|---------------|
| 2036 | Pregabalin Accord | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 150 mg | 21 kaps. 14 kaps. 84 kaps. 60 kaps. 56 kaps. 30 kaps. 90 kaps. 100 kaps. 100 kaps. (100 x 1) 112 kaps. 200 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565721087 05055565721094 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL PL |
| 2037 | Pregabalin Accord | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 200 mg | 100 kaps. (100 x 1) 200 kaps. 112 kaps. 14 kaps. 21 kaps. 30 kaps. 56 kaps. 60 kaps. 84 kaps. 90 kaps. 100 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. | PL NL |
| 2038 | Pregabalin Accord | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 225 mg | 30 kaps. 200 kaps. 112 kaps. 100 kaps. (100 x 1) 100 kaps. 90 kaps. 84 kaps. 60 kaps. 56 kaps. 14 kaps. 21 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL PL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|--------------------------------------|---------------------------|---|----------------------|
| 2039 | Pregabalin Accord | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 300 mg | 112 kaps. 100 kaps. 90 kaps. 84 kaps. 60 kaps. 56 kaps. 30 kaps. 21 kaps. 200 kaps. 14 kaps. 100 kaps. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05055565721100 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL PL |
| 2040 | Pregabalin Mylan | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 25 mg | 56 kaps. 14 kaps. 21 kaps. 56 kaps. (56x1) 84 kaps. (84x1) 84 kaps. 100 kaps. 100 kaps. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. Logiters Logistica Portugal S.A. McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan B.V. | HU PT IE NL |
| 2041 | Pregabalin Mylan | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 50 mg | 84 kaps. w blisterze perforowanym 100 kaps. w blisterze perforowanym 14 kaps. 21 kaps. 56 tabl. 84 kaps. w blisterze 100 kaps. w blisterze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05901797710736 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan B.V. McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. Logiters Logistica Portugal S.A. | NL IE HU PT |
| 2042 | Pregabalin Mylan | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 75 mg | 14 kaps. w blisterze 200 kaps. 100 kaps. w blisterze 56 kaps. w blisterze perforowanym 56 kaps. w blisterze 100 kaps. w blisterze perforowanym 14 kaps. w blisterze perforowanym | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05901797710538 05901797710545 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Logiters Logistica Portugal S.A. Mylan B.V. | HU IE PT NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|----------------|---------------------------|---|--------------------------|
| 2043 | Pregabalin Mylan | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 100 mg | 84 kaps. (84x1) 84 kaps. 21 kaps. 100 kaps. (100 x 1) 100 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. Logiters Logistica Portugal S.A. Mylan B.V. McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories | HU PT NL IE |
| 2044 | Pregabalin Mylan | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 150 mg | 56 kaps. w blistrze perforowanym 14 kaps. w blistrze perforowanym 14 kaps. w blistrze 200 kaps. 100 kaps. w blistrze 100 kaps. w blistrze perforowanym 56 kaps. w blistrze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05901797710552 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Logiters Logistica Portugal S.A. McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan B.V. Mylan Hungary Kft. | PT IE NL HU |
| 2045 | Pregabalin Mylan | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 200 mg | 100 kaps. 21 kaps. 100 kaps. (100 x 1) 84 kaps. (84x1) 84 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Logiters Logistica Portugal S.A. McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. Mylan B.V. | PT IE HU NL |
| 2046 | Pregabalin Mylan | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 225 mg | 14 kaps. 56 kaps. 100 kaps. (100 x 1) 100 kaps. 56 kaps. (56x1) | Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan B.V. Logiters Logistica Portugal S.A. Mylan Hungary Kft. McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories | NL PT HU IE |
| 2047 | Pregabalin Mylan | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 300 mg | 100 kaps. w blistrze perforowanym 200 kaps. 100 kaps. w blistrze 56 kaps. w blistrze perforowanym 14 kaps. 56 kaps. w blistrze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05901797710569 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan B.V. McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. Logiters Logistica Portugal S.A. | NL IE HU PT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|---|--|----------------------------------|------------------------|--|---------------|
| 2048 | Pregabalin Pfizer | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 25 mg | 14 kaps. 21 kaps. 56 kaps. 84 kaps. 100 kaps. 100 kaps. (100 x 1) 112 kaps. 200 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 2049 | Pregabalin Pfizer | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 50 mg | 14 kaps. 21 kaps. 56 kaps. 84 kaps. 100 kaps. 100 kaps. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 2050 | Pregabalin Pfizer | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 75 mg | 14 kaps. 56 kaps. 100 kaps. w blisterze 100 kaps. w blisterze perforowanym 112 kaps. 200 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907636977216 05907636977223 | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 2051 | Pregabalin Pfizer | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 100 mg | 21 kaps. 84 kaps. 100 kaps. 100 kaps. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp | | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 2052 | Pregabalin Pfizer | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 150 mg | 14 kaps. 56 kaps. 100 kaps. w blisterze perforowanym 100 kaps. w blisterze 112 kaps. 200 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907636977230 05907636977247 | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 2053 | Pregabalin Pfizer | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 200 mg | 21 kaps. 84 kaps. 100 kaps. 100 kaps. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp | | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 2054 | Pregabalin Pfizer | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 225 mg | 14 kaps. 56 kaps. 100 kaps. 100 kaps. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp | | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|---|--|--|------------------------|---|---------------|
| 2055 | Pregabalin Pfizer | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 300 mg | 14 kaps. 56 kaps. 100 kaps. (100 x 1) 100 kaps. 112 kaps. 200 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Upjohn EESV | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 2056 | Pregabalin Sandoz | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 25 mg | 14 kaps. 28 kaps. 56 kaps. w blistrze 56 kaps. w blistrze perforowanym 70 kaps. 84 kaps. 84 kaps. w blistrze perforowanym 100 kaps. w blistrze 100 kaps. w blistrze perforowanym 120 kaps. 200 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626704624 05907626704631 05907626704648 05907626704693 05907626704655 05907626704662 05907626704709 05907626704679 05907626704716 05907626704686 | Sandoz GmbH | Salutas Pharma GmbH LEK Pharmaceuticals d.d. | DE SI |
| 2057 | Pregabalin Sandoz | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 50 mg | 14 kaps. 21 kaps. 28 kaps. 56 kaps. 84 kaps. w blistrze 84 kaps. w blistrze perforowanym 100 kaps. 200 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626704785 05907626704723 05907626704730 05907626704747 05907626704754 05907626704778 05907626704761 | Sandoz GmbH | LEK Pharmaceuticals d.d. Salutas Pharma GmbH | SI DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|--|------------------------|---|---------------|
| 2061 | Pregabalin Sandoz | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 225 mg | 100 kaps. 120 kaps. 14 kaps. 56 kaps. 70 kaps. 84 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626705287 05907626705294 05907626705249 05907626705256 05907626705263 05907626705270 | Sandoz GmbH | Salutas Pharma GmbH LEK Pharmaceuticals d.d. | DE SI |
| 2062 | Pregabalin Sandoz | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 300 mg | 210 kaps. 200 kaps. 300 kaps. 84 kaps. w blisterze perforowanym 28 kaps. 21 kaps. 84 kaps. w blisterze 14 kaps. 70 kaps. 56 kaps. w blisterze perforowanym 56 kaps. w blisterze 100 kaps. w blisterze perforowanym 100 kaps. w butelce 120 kaps. 100 kaps. w blisterze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626705416 05907626705430 05907626705447 05907626705393 05907626705324 05907626705317 05907626705355 05907626705300 05907626705348 05907626705386 05907626705331 05907626705409 05907626705423 05907626705379 05907626705362 | Sandoz GmbH | LEK Pharmaceuticals d.d. Salutas Pharma GmbH | SI DE |
| 2063 | Pregabalin Sandoz | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 100 mg | 84 kaps. w blisterze 56 kaps. 28 kaps. 21 kaps. 14 kaps. 100 kaps. w blisterze perforowanym 100 kaps. w blisterze 84 kaps. w blisterze perforowanym | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626704990 05907626704983 05907626704976 05907626704969 05907626704952 05907626705027 05907626705003 05907626705010 | Sandoz GmbH | LEK Pharmaceuticals d.d. Salutas Pharma GmbH | SI DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-------|---|--|--|------------------------|--------------------------|---------------|
| 2064 | Pregabalin Sandoz GmbH | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 25 mg | 56 kaps. w blistrze 100 kaps. w blistrze perforowanym 120 kaps. 56 kaps. w blistrze perforowanym 14 kaps. 84 kaps. w blistrze 200 kaps. 84 kaps. w blistrze perforowanym 70 kaps. 28 kaps. 100 kaps. w blistrze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626703818 05907626703887 05907626703856 05907626703863 05907626703795 05907626703832 05907626703870 05907626703825 05907626703801 05907626703849 | Sandoz GmbH | Lek Pharmaceuticals d.d. | SI |
| 2065 | Pregabalin Sandoz GmbH | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 50 mg | 14 kaps. 21 kaps. 28 kaps. 56 kaps. 84 kaps. w blistrze 84 kaps. w blistrze perforowanym 100 kaps. 200 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626703894 05907626703900 05907626703917 05907626703924 05907626703931 05907626703955 05907626703948 | Sandoz GmbH | Lek Pharmaceuticals d.d. | SI |
| 2066 | Pregabalin Sandoz GmbH | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 75 mg | 14 kaps. w blistrze 14 kaps. w blistrze perforowanym 21 kaps. 28 kaps. 56 kaps. w blistrze 56 kaps. w blistrze perforowanym 70 kaps. 84 kaps. w blistrze 84 kaps. w blistrze perforowanym 100 kaps. w butelce 100 kaps. w blistrze perforowanym 100 kaps. w blistrze 120 kaps. 200 kaps. 210 kaps. 250 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626703962 05907626704044 05907626703979 05907626703986 05907626703993 05907626704051 05907626704006 05907626704013 05907626704068 05907626704099 05907626704075 05907626704020 05907626704037 05907626704105 05907626704082 05907626704112 | Sandoz GmbH | Lek Pharmaceuticals d.d. | SI |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|--|------------------------|--------------------------|---------------|
| 2067 | Pregabalin Sandoz GmbH | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 100 mg | 14 kaps. 21 kaps. 28 kaps. 56 kaps. 84 kaps. w blisterze 84 kaps. w blisterze perforowanym 100 kaps. w blisterze perforowanym 100 kaps. w blisterze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626704129 05907626704136 05907626704143 05907626704150 05907626704167 05907626704181 05907626704198 05907626704174 | Sandoz GmbH | Lek Pharmaceuticals d.d. | SI |
| 2068 | Pregabalin Sandoz GmbH | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 150 mg | 14 kaps. 21 kaps. 28 kaps. 56 kaps. w blisterze 56 kaps. w blisterze perforowanym 70 kaps. 84 kaps. w blisterze 84 kaps. w blisterze perforowanym 100 kaps. w blisterze 100 kaps. w butelce 100 kaps. w blisterze perforowanym 120 kaps. 200 kaps. 210 kaps. 250 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626704204 05907626704211 05907626704228 05907626704235 05907626704280 05907626704242 05907626704259 05907626704297 05907626704266 05907626704327 05907626704303 05907626704273 05907626704334 05907626704310 05907626704341 | Sandoz GmbH | Lek Pharmaceuticals d.d. | SI |
| 2069 | Pregabalin Sandoz GmbH | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 200 mg | 21 kaps. 28 kaps. 84 kaps. w blisterze perforowanym 84 kaps. w blisterze 100 kaps. w blisterze 100 kaps. w blisterze perforowanym | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626704358 05907626704365 05907626704396 05907626704372 05907626704389 05907626704402 | Sandoz GmbH | Lek Pharmaceuticals d.d. | SI |
| 2070 | Pregabalin Sandoz GmbH | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 225 mg | 14 kaps. 56 kaps. 70 kaps. 84 kaps. 100 kaps. 120 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907626704419 05907626704426 05907626704433 05907626704440 05907626704457 05907626704464 | Sandoz GmbH | Lek Pharmaceuticals d.d. | SI |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|--|------------------------|------------------------------------|---------------|
| 2071 | Pregabalin Sandoz GmbH | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 300 mg | 21 kaps. 84 kaps. w blisterze perforowanym 84 kaps. w blisterze 70 kaps. 56 kaps. w blisterze 56 kaps. w blisterze perforowanym 28 kaps. 250 kaps. 14 kaps. 210 kaps. 200 kaps. 100 kaps. w blisterze perforowanym 100 kaps. w blisterze 100 kaps. w butelce 120 kaps. | Rp | 05907626704488 05907626704563 05907626704525 05907626704518 05907626704501 05907626704556 05907626704495 05907626704617 05907626704471 05907626704587 05907626704600 05907626704570 05907626704532 05907626704594 05907626704549 | Sandoz GmbH | Lek Pharmaceuticals d.d. | SI |
| 2072 | Pregabalin Zentiva | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 25 mg | 100 kaps. 84 kaps. 56 kaps. 21 kaps. 14 kaps. 98 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991224530 05909991224523 05909991224516 05909991224509 05909991224493 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva, S.A Zentiva, k.s. | RO CZ |
| 2073 | Pregabalin Zentiva | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 50 mg | 98 kaps. 100 kaps. 84 kaps. 56 kaps. 21 kaps. 14 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991224615 05909991224608 05909991224592 05909991224585 05909991224578 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva, S.A Zentiva, k.s. | RO CZ |
| 2074 | Pregabalin Zentiva | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 75 mg | 14 kaps. 56 kaps. 98 kaps. 84 kaps. 100 kaps. 112 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991224684 05909991224691 05909991498566 05909991224707 05909991498559 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva, S.A Zentiva, k.s. | RO CZ |
| 2075 | Pregabalin Zentiva | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 100 mg | 84 kaps. 21 kaps. 100 kaps. 98 kaps. | Rp Rp Rp Rp | 05909991224738 05909991224721 05909991224745 | Zentiva, k.s. | Zentiva, k.s. S.C. Zentiva, S.A | CZ RO |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|----------------------------------|--|------------------------|------------------------------------|---------------|
| 2076 | Pregabalin Zentiva | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 150 mg | 14 kaps. 56 kaps. 84 kaps. 98 kaps. 100 kaps. 112 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991224813 05909991224820 05909991498580 05909991224837 05909991498573 | Zentiva, k.s. | Zentiva, k.s. S.C. Zentiva, S.A | CZ RO |
| 2077 | Pregabalin Zentiva | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 200 mg | 21 kaps. 84 kaps. 100 kaps. 98 kaps. | Rp Rp Rp Rp | 05909991224875 05909991224882 05909991224899 | Zentiva, k.s. | Zentiva, k.s. S.C. Zentiva, S.A | CZ RO |
| 2078 | Pregabalin Zentiva | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 225 mg | 56 kaps. 14 kaps. 98 kaps. 100 kaps. | Rp Rp Rp Rp | 05909991224929 05909991224912 05909991224936 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva, S.A Zentiva, k.s. | RO CZ |
| 2079 | Pregabalin Zentiva | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 300 mg | 14 kaps. 56 kaps. 84 kaps. 98 kaps. 100 kaps. 112 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991224943 05909991224950 05909991498603 05909991224967 05909991498597 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva, S.A Zentiva, k.s. | RO CZ |
| 2080 | Pregabalin Zentiva k.s. | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 25 mg | 14 kaps. 21 kaps. 56 kaps. 84 kaps. 98 kaps. 100 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991318062 05909991318079 05909991318086 05909991318093 05909991318109 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva, S.A Zentiva, k.s. | RO CZ |
| 2081 | Pregabalin Zentiva k.s. | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 50 mg | 14 kaps. 21 kaps. 56 kaps. 98 kaps. 84 kaps. 100 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991318116 05909991318123 05909991318130 05909991318147 05909991318154 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva, S.A Zentiva, k.s. | RO CZ |
| 2082 | Pregabalin Zentiva k.s. | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 75 mg | 14 kaps. 56 kaps. 98 kaps. 100 kaps. | Rp Rp Rp Rp | 05909991318192 05909991318208 05909991318215 | Zentiva, k.s. | Zentiva, k.s. S.C. Zentiva, S.A | CZ RO |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--------------------------|-------------------------|---|----------------------|--|------------------------|------------------------------------|---------------|
| 2083 | Pregabalin Zentiva k.s. | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 100 mg | 21 kaps. 84 kaps. 98 kaps. 100 kaps. | Rp Rp Rp Rp | 05909991318222 05909991318239 05909991318246 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva, S.A Zentiva, k.s. | RO CZ |
| 2084 | Pregabalin Zentiva k.s. | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 150 mg | 14 kaps. 56 kaps. 98 kaps. 100 kaps. | Rp Rp Rp Rp | 05909991318253 05909991318260 05909991318277 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva, S.A Zentiva, k.s. | RO CZ |
| 2085 | Pregabalin Zentiva k.s. | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 200 mg | 21 kaps. 84 kaps. 98 kaps. 100 kaps. | Rp Rp Rp Rp | 05909991318284 05909991318291 05909991318307 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva, S.A Zentiva, k.s. | RO CZ |
| 2086 | Pregabalin Zentiva k.s. | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 225 mg | 14 kaps. 56 kaps. 98 kaps. 100 kaps. | Rp Rp Rp Rp | 05909991318314 05909991318321 05909991318338 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva, S.A Zentiva, k.s. | RO CZ |
| 2087 | Pregabalin Zentiva k.s. | Pregabalinum | Kapsułki twarde | 300 mg | 14 kaps. 56 kaps. 98 kaps. 100 kaps. | Rp Rp Rp Rp | 05909991318345 05909991318352 05909991318369 | Zentiva, k.s. | Zentiva, k.s. S.C. Zentiva, S.A | CZ RO |
| 2088 | PreHevbri | Szczepionka przeciwko wirusowemu zapaleniu wątroby typu B (rDNA, adsorbowana) | Zawiesina do wstrzykiwań | 1 dawka 1 ml (10 µg/ml) | 10 fiol. 1 ml | Rp | | VBI Vaccines B.V. | MIAS Pharma Limited | IE |
| 2089 | PreHevbri | Szczepionka przeciwko wirusowemu zapaleniu wątroby typu B (rDNA, adsorbowana) | Zawiesina do wstrzykiwań | 1 dawka 1 ml (10 µg/ml) | 10 fiol. 1 ml | Rp | | | MIAS Pharma Limited | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|-------------------|---|--|--|----------------------------------|--|----------------|
| 2090 | Prevenar 13 | Vaccinum pneumococcale saccharidicum coniugatum adsorbatum (13-valentum). Szczepionka przeciw pneumokokom sacharydowa, skoniugowana, adsorbowana (13-walentna) | Zawiesina do wstrzykiwań | - | 1 fiol. 0,5 ml 5 fiol. 0,5 ml 10 fiol. 0,5 ml 25 fiol. 0,5 ml 50 fiol. 0,5 ml 1 fiol. 2 ml 5 fiol. 2 ml 10 fiol. 2 ml 25 fiol. 2 ml 50 fiol. 2 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 10 igieł 50 amp.-strzyk. 0,5 ml + 50 igieł 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 50 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990737420 05909990737444 05909990737468 05909990737413 05909990737437 05909990737451 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV Wyeth Pharmaceuticals | BE GB |
| 2091 | Prevymis | Letermovirum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 240 mg (20 mg/ml) | 1 fiol. 12 ml | Rpz | 00191778018912 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Schering-Plough Labo N.V. | BE |
| 2092 | Prevymis | Letermovirum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 480 mg (20 mg/ml) | 1 fiol. 24 ml | Rpz | | Merck Sharp & Dohme B.V. | Schering-Plough Labo N.V. | BE |
| 2093 | Prevymis | Letermovirum | Tabletki powlekane | 240 mg | 28 tabl. | Rpz | 00191778018905 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Schering-Plough Labo N.V. | BE |
| 2094 | Prevymis | Letermovirum | Tabletki powlekane | 480 mg | 28 tabl. | Rpz | 00191778018899 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Schering-Plough Labo N.V. | BE |
| 2095 | Prezista | Darunavirum | Tabletki powlekane | 75 mg | 480 tabl. | Rpz | 05909990715442 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 2096 | Prezista | Darunavirum | Tabletki powlekane | 150 mg | 240 tabl. | Rpz | 05909990715435 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 2097 | Prezista | Darunavirum | Tabletki powlekane | 400 mg | 60 tabl. | Rpz | 05909990664542 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 2098 | Prezista | Darunavirum | Tabletki powlekane | 600 mg | 60 tabl. | Rpz | 05909990666096 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 2099 | Prezista | Darunavirum | Tabletki powlekane | 800 mg | 90 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | 05909991056209 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 2100 | Prezista | Darunavirum | Zawiesina doustna | 100 mg/ml | 1 butelka 200 ml | Rpz | | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2101 | Prialt | Ziconotidum | Roztwór do infuzji | 25 mcg/ml | 1 fiol. 20 ml | Rpz | | Esteve Pharmaceuticals GmbH | RIEMSER Pharmna GmbH HWI development GmbH Eisai Manufacturing Ltd. | DE DE GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--------------------------------------|-----------------------|-----------------|--|--|--|-----------------------------|---|----------------|
| 2102 | Prialt | Ziconotidum | Roztwór do infuzji | 100 mcg/ml | 1 fiol. 1 ml 1 fiol. 2 ml 1 fiol. 5 ml | Rpz Rpz Rpz | | Esteve Pharmaceuticals GmbH | HWI development GmbH RIEMSER Pharma GmbH Eisai Manufacturing Ltd. | DE DE GB |
| 2103 | Pritor | Telmisartanum | Tabletki | 20 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990977512 05909990977529 05909990030644 05909990977536 05909990977543 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 2104 | Pritor | Telmisartanum | Tabletki | 40 mg | 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. 56 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 280 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990463411 05909990463428 05909990030651 05909990463435 05909990463442 05909990463459 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 2105 | Pritor | Telmisartanum | Tabletki | 80 mg | 14 tabl. 30 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 90 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 280 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990463510 05909990030668 05909990463527 05909990463534 05909990463541 05909990463558 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 2106 | PritorPlus | Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 40 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. 56 tabl. 80 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991068318 05909991068325 05909991068356 05909990030675 05909991068349 | Bayer AG | Bayer AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|-----------------------|-----------------|--|---|--|----------------------------|--|----------------------|
| 2107 | PritorPlus | Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 80 mg + 12,5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. 56 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991068417 05909991068424 05909991068455 0590999030682 05909991068431 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 2108 | PritorPlus | Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 80 mg + 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. 56 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990644827 05909990644834 05909990644841 05909990644858 05909990644865 05909990644872 05909990644889 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 2109 | Privigen | Immunoglobulinum humanum normale (IgG) | Roztwór do infuzji | 100 mg/ml | 1 fiol. 25 ml 1 fiol. 50 ml 1 fiol. 100 ml 1 fiol. 200 ml 1 fiol. 400 ml 3 fiol. 100 ml 3 fiol. 200 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990725823 05909990725786 05909990725793 05909990725809 05909991078676 05909990725830 05909990725847 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 2110 | Procoralan | Ivabradinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 56 tabl. 100 tabl. 112 tabl. 98 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990340439 05909990340446 05909990609215 05909990340392 05909990340408 | Les Laboratoires Servier | Les Laboratoires Servier Industrie (LSI) Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. Servier (Ireland) Industries Ltd Laboratorios Servier, S.L. | FR PL IE ES |
| 2111 | Procoralan | Ivabradinum | Tabletki powlekane | 7,5 mg | 28 tabl. 56 tabl. 14 tabl. 98 tabl. 84 tabl. 100 tabl. 112 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990340460 05909990340477 05909990340453 05909990340484 05909990609222 | Les Laboratoires Servier | Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. Les Laboratoires Servier Industrie (LSI) Servier (Ireland) Industries Ltd Laboratorios Servier, S.L. | PL FR IE ES |
| 2112 | Procysbi | Mercaptamini bitartras | Granulat dojelitowy | 75 mg | 120 sasz. | Rpz | | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------------|-------------|--|--------------------------|--|----------------------------|---|----------------|
| 2113 | Procysbi | Mercaptamini bitartras | Granulat dojelitowy | 300 mg | 120 sas. | Rpz | | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | IT |
| 2114 | Procysbi | Mercaptamini bitartras | Kapsułki dojelitowe, twarde | 25 mg | 60 kaps. | Rpz | | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | IT |
| 2115 | Procysbi | Mercaptamini bitartras | Kapsułki dojelitowe, twarde | 75 mg | 250 kaps. | Rpz | | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | IT |
| 2116 | Prolia | Denosumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 60 mg/ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 1 amp.-strzyk. 1 ml (pudełko) 1 amp.-strzyk. 1 ml (blister) | Rp Rp Rp | 05909990761647 05909990761630 05909990761609 | Amgen Europe B.V. | Amgen NV Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen Europe B.V. | BE IE NL |
| 2117 | Prometax | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 1,5 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990010738 05909990010745 05909990010752 05909990010936 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. | DE ES |
| 2118 | Prometax | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 3 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990010769 05909990010776 05909990010783 05909990010899 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 2119 | Prometax | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 4,5 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990010790 05909990010806 05909990010837 05909990010905 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 2120 | Prometax | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 6 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990010844 05909990010851 05909990010868 05909990010929 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 2121 | Prometax | Rivastigminum | Roztwór doustny | 2 mg/ml | 1 butelka 50 ml 1 butelka 120 ml | Rpz Rpz | 05909990010882 05909990010875 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 2122 | Prometax | Rivastigminum | System transdermalny | 4,6 mg/24 h | 7 sas. 30 sas. 60 sas. 90 sas. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990751068 05909990751075 05909990751082 05909990751099 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 2123 | Prometax | Rivastigminum | System transdermalny | 9,5 mg/24 h | 7 sas. 30 sas. 60 sas. 90 sas. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990751105 05909990751136 05909990751143 05909990751150 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. | DE ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|--------------------------------|---|-------------------|--|-------------------------------------|---|---------------|
| 2131 | Protopic | Tacrolimusum | Maść | 0,03 % | 1 tuba 10 g 1 tuba 30 g 1 tuba 60 g | Rpz Rpz Rpz | 05909990007271 05909990004973 05909990004980 | LEO Pharma A/S | LEO Laboratories Ltd. Astellas Ireland Co. Ltd. | IE IE |
| 2132 | Protopic | Tacrolimusum | Maść | 0,1 % | 1 tuba 10 g 1 tuba 30 g 1 tuba 60 g | Rpz Rpz Rpz | 05909990007288 05909990004997 05909990005000 | LEO Pharma A/S | Astellas Ireland Co. Ltd. LEO Laboratories Ltd. | IE IE |
| 2133 | Puregon | Follitropinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 150 j.m./0,18 ml (833 j.m./ml) | 1 wkład + 3 igły | Rpz | | N.V. Organon | N.V. Organon | NL |
| 2134 | Puregon | Follitropinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 300 j.m./0,36 ml (833 j.m./ml) | 1 zestaw (1 wkład + 2 opakowania z 3 igłami do pena) | Rpz | 05909990339754 | N.V. Organon | N.V. Organon | NL |
| 2135 | Puregon | Follitropinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 600 j.m./0,72 ml (833 j.m./ml) | 1 zestaw (1 wkład + 2 opakowania z 3 igłami do pena) | Rpz | 05909990339761 | N.V. Organon | N.V. Organon | NL |
| 2136 | Puregon | Follitropinum beta | Roztwór do wstrzykiwań | 900 j.m./1,08 ml (833 j.m./ml) | 1 wkład 1,08 ml + 9 igieł | Rpz | 00840164508109 | N.V. Organon | N.V. Organon | NL |
| 2137 | Pylobactell | 13C-urea | Tabletki rozpuszczalne | 100 mg | 1 zestaw | Rp | | Torbet Laboratories Ireland Limited | Idifarma Desarrollo Farmaceutico, S.L. J L Bragg Limited | ES GB |
| 2138 | Pyrukynd | Mitapivatium | Tabletki powlekane | 5 mg; 20 mg | 7 tabl. 5 mg + 7 tabl. 20 mg | Rp | | Agios Netherlands B.V. | Almac Pharma Services Limited | IE |
| 2139 | Pyrukynd | Mitapivatium | Tabletki powlekane | 5 mg | 56 tabl. 7 tabl. | Rp Rp | | Agios Netherlands B.V. | Almac Pharma Services Limited | IE |
| 2140 | Pyrukynd | Mitapivatium | Tabletki powlekane | 20 mg; 50 mg | 7 tabl. 20 mg + 7 tabl. 50 mg | Rp | | Agios Netherlands B.V. | Almac Pharma Services Limited | IE |
| 2141 | Pyrukynd | Mitapivatium | Tabletki powlekane | 20 mg | 56 tabl. | Rp | | Agios Netherlands B.V. | Almac Pharma Services Limited | IE |
| 2142 | Pyrukynd | Mitapivatium | Tabletki powlekane | 50 mg | 56 tabl. | Rp | | Agios Netherlands B.V. | Almac Pharma Services Limited | IE |
| 2143 | Qarziba | Dinutuximabum beta | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 4,5 mg/ml | 1 fioł. 4,5 ml | Rpz | 05060146291736 | EUSA Pharma (Netherlands) B.V. | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 2144 | Qdenga | Czterowalentna szczepionka przeciw gorączce denga (żywa, atenuowana) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | | 1 fioł. proszku + 1 fioł. 0,5 ml rozp. bez igły 10 fioł. proszku + 10 fioł. 0,5 ml rozp. bez igieł | Rp Rp | | Takeda GmbH | Takeda GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|--|--|----------------------------------|----------------------------------|--|---|----------------|
| 2145 | Qdenga | Czterowalentna szczepionka przeciw gorączce denga (żywa, atenuowana) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań | | 1 fiol. proszku + 1 fiol. 0,5 ml rozp. 10 fiol. proszku + 10 fiol. 0,5 ml rozp. | Rp Rp | | | | |
| 2146 | Qdenga | Czterowalentna szczepionka przeciw gorączce denga (żywa, atenuowana) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań w ampułkostrzykawce | | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + bez igieł 5 fiol. proszku + 5 amp.-strzyk. 0,5 ml + bez igieł 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 2 igły 5 fiol. proszku + 5 amp.-strzyk. 0,5 ml + 10 igieł | Rp Rp Rp Rp | 04150182311770 | Takeda GmbH | Takeda GmbH | DE |
| 2147 | QINLOCK | Ripretinibum | Tabletki | 50 mg | 90 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | | Deciphera Pharmaceuticals (Netherlands) B.V. | Deciphera Pharmaceuticals (Netherlands) B.V. Millmount Healthcare Limited | NL IE |
| 2148 | Qtern | Saxagliptinum + Dapagliflozinum | Tabletki powlekane | 5 mg + 10 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05000456061049 05000456010979 | AstraZeneca AB | AstraZeneca GmbH AstraZeneca AB AstraZeneca UK Ltd. | DE SE GB |
| 2149 | Quadramet | samarium [153 Sm] lexidronam pentasodium | Roztwór do wstrzykiwań | 1,3 GBq/ml w dniu odniesienia (co odpowiada 20-80 mcg/ml samaru na fiolkę) | 1 fiol. | Rpz | 05909990942015 | CIS bio international | CIS bio international | FR |
| 2150 | Quinsair | Levofloxacinum | Roztwór do nebulizacji | 240 mg | 56 amp. + 1 nebulizator 8 amp. + 1 nebulizator | Rp Rp | 08025153003014 | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Adare Pharmaceuticals S.r.l. | IT |
| 2151 | Quofenix | Delafloxacin meglumine | Proszek do sporządzenia koncentratu roztworu do infuzji | 300 mg | 10 fiol. | Rp | 08059591080085 | A. Menarini - Industrie Farmaceutiche Riunite - s.r.l. | PATHEON ITALIA S.P.A. Alfasigma S.p.A | IT IT |
| 2152 | Quofenix | Delafloxacin meglumine | Tabletki | 450 mg | 10 tabl. (1 x 10) 20 tabl. (1 x 20) 30 tabl. (30 x 1) 50 tabl. (1 x 50) 60 tabl. (1 x 60) 100 tabl. (1 x 100) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 08059591080078 | A. Menarini - Industrie Farmaceutiche Riunite - s.r.l. | Millmount Healthcare Alfasigma S.p.A | IE IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------------------|----------|---|----------------------|--|---|--|--------------------------------|
| 2153 | Qutenza | Capsaicinum | Plaster leczniczy | 179 mg | 2 plastry 1 plaster | Rp Rp | 05909990737666 05909990737659 | Grünenthal GmbH | Grünenthal GmbH | DE |
| 2154 | QUVIVIQ | Daridorexantum | Tabletki powlekane | 25 mg | 10 tabl. 30 tabl. | Rp Rp | | Idorsia Pharmaceuticals Deutschland GmbH | PharmaKorell GmbH | DE |
| 2155 | QUVIVIQ | Daridorexantum | Tabletki powlekane | 50 mg | 10 tabl. 30 tabl. | Rp Rp | | Idorsia Pharmaceuticals Deutschland GmbH | PharmaKorell GmbH | DE |
| 2156 | Raloxifene Teva | Raloxifeni hydrochloridum | Tabletki powlekane | 60 mg | 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp | 05909990774890 05909990774906 05909990774937 | Teva B.V. | GALIEN LPS Merckle GmbH Pharmachemie B.V. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva UK Ltd. | FR DE NL HU GB |
| 2157 | Ranexa | Ranolazinum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 375 mg | 60 tabl. w butelce 100 tabl. 60 tabl. w blisterze 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990725861 05909990725885 05909990725854 05909990725878 | Menarini International Operations Luxembourg S.A. | Menarini-Von Heyden GmbH Berlin-Chemie AG Fine Foods N.T.M. SpA Fine Foods N.T.M. SpA | DE DE IT IT |
| 2158 | Ranexa | Ranolazinum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 500 mg | 30 tabl. 60 tabl. w butelce 60 tabl. w blisterze 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990725939 05909990725908 05909990725892 05909990725946 | Menarini International Operations Luxembourg S.A. | Fine Foods N.T.M. SpA Menarini-Von Heyden GmbH Berlin-Chemie AG Fine Foods N.T.M. SpA | IT DE DE IT |
| 2159 | Ranexa | Ranolazinum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 750 mg | 30 tabl. 60 tabl. w blisterze 60 tabl. w butelce 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990725977 05909990725953 05909990725960 05909990725984 | Menarini International Operations Luxembourg S.A. | Fine Foods N.T.M. SpA Fine Foods N.T.M. SpA Menarini-Von Heyden GmbH Berlin-Chemie AG | IT IT DE DE |
| 2160 | Ranivisio | Ranibizumab | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mg/ml | 1 fiol. 0,23 ml | Rpz | | Midas Pharma GmbH | Polpharma Biologics S.A. | PL |
| 2161 | Rapamune | Sirolimusum | Roztwór doustny | 1 mg/ml | 1 butelka 60 ml + 30 strzyk. | Rpz | 05909990893645 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA Wyeth Pharmaceuticals | BE GB |
| 2162 | Rapamune | Sirolimusum | Tabletki drażowane | 0,5 mg | 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp | 05909990818587 05909990818594 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH Pfizer Ireland Pharmaceuticals | DE IE |
| 2163 | Rapamune | Sirolimusum | Tabletki drażowane | 1 mg | 30 tabl. 100 tabl. | Rpz Rpz | 05909990985210 05909990985227 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Ireland Pharmaceuticals Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | IE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|--------------|--|--|----------------------------------|---------------------------|--|----------------|
| 2164 | Rapamune | Sirolimusum | Tabletki drażowane | 2 mg | 30 tabl. 100 tabl. | Rpz Rpz | 05909990009770 05909990009787 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH Pfizer Ireland Pharmaceuticals | DE IE |
| 2165 | Rapilysin | Reteplasm | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 10 j.m./ml | 2 fiol. 10 j.m. proszku + 2 amp.-strzyk. 10 ml rozp. + 2 przyrządy do sporz. roztw. + 2 igły | Rpz | 05909990000593 | Actavis Group PTC ehf. | Cenexi Actavis Italy S.p.A. | FR IT |
| 2166 | Rapiscan | Regadenosonum | Roztwór do wstrzykiwań | 400 mcg/5 ml | 1 fiol. 5 ml | Rpz | | GE Healthcare AS | Haupt Pharma Wolfratshausen GmbH Millmount Healthcare Limited AndersonBrecon (UK) Limited | DE IE GB |
| 2167 | Rasagiline Mylan | Rasagilinum | Tabletki | 1 mg | 10 tabl. 7 tabl. (7 x 1) 10 tabl. (10 x 1) 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. (30 x 1) 100 tabl. (100 x 1) 112 tabl. (112 x 1) 112 tabl. 100 tabl. 30 tabl. 28 tabl. 7 tabl. 112 tabl. 100 tabl. 30 tabl. 28 tabl. 10 tabl. 7 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Synthon s.r.o. Mylan Hungary Kft. Synthon Hispania S.L. | CZ HU ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|---|--|--|------------------------|--|--------------------|
| 2168 | Rasagiline ratiopharm | Rasagilinum | Tabletki | 1 mg | 7 tabl. 10 tabl. w blisterze 10 tabl. w blisterze perforowanym 28 tabl. 30 tabl. w blisterze 30 tabl. w butelce 30 tabl. w blisterze perforowanym 100 tabl. w blisterze perforowanym 100 tabl. w blisterze 112 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991210250 05909991210267 05909991210274 05909991210281 05909991210311 05909991210298 05909991210304 | Teva B.V. | Teva Pharmaceutical Europe B.V. Pliva Croatia Ltd. Teva Operations Polska Sp. z o.o. | NL HR PL |
| 2169 | Rasilez | Aliskirenum | Tabletki powlekane | 150 mg | 98 tabl. 56 tabl. 28 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 98 tabl. (2 x 49 x 1) 30 tabl. 280 tabl. (20 x 14) 7 tabl. 14 tabl. 98 tabl. (2x49 szt.) 90 tabl. 84 tabl. 50 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990066490 05909990066483 05909990066469 05909990066476 | Noden Pharma DAC | Novartis Pharma S.p.A. Noden Pharma DAC | IT IE |
| 2170 | Rasilez | Aliskirenum | Tabletki powlekane | 300 mg | 90 tabl. 14 tabl. 90 tabl. (3 x 30) 280 tabl. (20 x 14) 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 56 tabl. 7 tabl. 84 tabl. (3x28 szt.) 98 tabl. (2 x 49 x 1) 98 tabl. (2x49 szt.) 98 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990066520 05909990066544 05909990066506 05909990066537 | Noden Pharma DAC | Novartis Pharma S.p.A. Noden Pharma DAC | IT IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------------------|--------------------|--|--|--|---|---|----------------|
| 2171 | Ratiograstim | Filgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji | 48 mln j.m./0,8 ml | 10 amp.-strzyk. 0,8 ml (2 x 5) 5 amp.-strzyk. 0,8 ml 1 amp.-strzyk. 0,8 ml 10 amp.-strzyk. 0,8 ml 1 amp.-strzyk. 0,8 ml 5 amp.-strzyk. 0,8 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990846689 05909990846702 05909990846696 05909990660810 05909990660797 05909990660803 | ratiopharm GmbH | Teva Biotech GmbH Merckle GmbH | DE DE |
| 2172 | Ratiograstim | Filgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji | 30 mln j.m./0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 5 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 5 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml (2 x 5) | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990660674 05909990846504 05909990660681 05909990660698 05909990846528 05909990846498 | ratiopharm GmbH | Teva Biotech GmbH Merckle GmbH | DE DE |
| 2173 | Ravicti | Glyceroli phenylbutyras | Płyn doustny | 1,1 g/ml | 1 butelka 25 ml + 1 nasadka | Rpz | 07350110580354 | Immedica Pharma AB | AndersonBrecon (UK) Limited Unimedica AB Millmount Healthcare Ltd. | GB SE IE |
| 2174 | Raxone | Idebenonum | Tabletki powlekane | 150 mg | 180 tabl. | Rpz | 05909991498610 | Santhera Pharmaceuticals (Deutschland) GmbH | Santhera Pharmaceuticals (Deutschland) GmbH | DE |
| 2175 | Rayvow | Lasmiditanum | Tabletki powlekane | 50 mg | 2 tabl. (2 x 1) 2 tabl. (2 x 1) 4 tabl. (4 x 1) 4 tabl. (4 x 1) 6 tabl. (6 x 1) 6 tabl. (6 x 1) 12 tabl. (12 x 1) 12 tabl. (12 x 1) 16 tabl. (16 x 1) 16 tabl. (16 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|--|--------------------------|---------------------|---------------|
| 2176 | Rayvow | Lasmiditanum | Tabletki powlekane | 100 mg | 2 tabl. (2 x 1) 2 tabl. (2 x 1) 4 tabl. (4 x 1) 4 tabl. (4 x 1) 6 tabl. (6 x 1) 6 tabl. (6 x 1) 12 tabl. (12 x 1) 12 tabl. (12 x 1) 16 tabl. (16 x 1) 16 tabl. (16 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 2177 | Rayvow | Lasmiditanum | Tabletki powlekane | 200 mg | 2 tabl. (2 x 1) 2 tabl. (2 x 1) 4 tabl. (4 x 1) 4 tabl. (4 x 1) 6 tabl. (6 x 1) 6 tabl. (6 x 1) 12 tabl. (12 x 1) 12 tabl. (12 x 1) 16 tabl. (16 x 1) 16 tabl. (16 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 2178 | Reagila | Cariprazinum | Kapsułki twarde | 1,5 mg | 60 kaps. 21 kaps. 7 kaps. 14 kaps. 28 kaps. 30 kaps. 49 kaps. 56 kaps. 84 kaps. 90 kaps. 98 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991337094 05909991337032 05909991337049 05909991337056 05909991337063 05909991337070 05909991337087 05909991337100 05909991337117 05909991337124 | Gedeon Richter Plc. | Gedeon Richter Plc. | HU |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|----------|---|--|--|--------------------------|--|----------------|
| 2179 | Reagila | Cariprazinum | Kapsułki twarde | 3 mg | 56 kaps. 49 kaps. 21 kaps. 60 kaps. 84 kaps. 90 kaps. 98 kaps. 7 kaps. 14 kaps. 28 kaps. 30 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991337186 05909991337179 05909991337193 05909991337209 05909991337216 05909991337223 05909991337131 05909991337148 05909991337155 05909991337162 | Gedeon Richter Plc. | Gedeon Richter Plc. | HU |
| 2180 | Reagila | Cariprazinum | Kapsułki twarde | 4,5 mg | 56 kaps. 21 kaps. 98 kaps. 90 kaps. 84 kaps. 60 kaps. 49 kaps. 30 kaps. 28 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991337261 05909991337308 05909991337292 05909991337285 05909991337278 05909991337254 05909991337247 05909991337230 | Gedeon Richter Plc. | Gedeon Richter Plc. | HU |
| 2181 | Reagila | Cariprazinum | Kapsułki twarde | 6 mg | 84 kaps. 98 kaps. 90 kaps. 28 kaps. 30 kaps. 60 kaps. 49 kaps. 56 kaps. 21 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991337360 05909991337384 05909991337377 05909991337315 05909991337322 05909991337353 05909991337339 05909991337346 | Gedeon Richter Plc. | Gedeon Richter Plc. | HU |
| 2182 | Rebetol | Ribavirinum | Kapsułki twarde | 200 mg | 84 kaps. 112 kaps. 140 kaps. 168 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990999811 05909990999828 05909990999835 | Merck Sharp & Dohme B.V. | SP Labo N.V. Cenexi HSC Cenexi HSC | BE FR FR |
| 2183 | Rebetol | Ribavirinum | Roztwór doustny | 40 mg/ml | 1 butelka 100 ml | Rpz | 05909990011162 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Cenexi HSC | FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|--|--|---|--|----------------------------------|--|---------------|
| 2184 | Rebif | Interferonum beta-1a | Roztwór do wstrzykiwań | 8,8 mcg (2,4 mln j.m.) + 22 mcg (6 mln j.m.) | 6 amp.-strzyk. 0,2 ml + 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 wstrzykiwaczy 0,2 ml + 6 wstrzykiwaczy 0,5 ml | Rpz Rpz | 05909990568819 05909990900664 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 2185 | Rebif | Interferonum beta-1a | Roztwór do wstrzykiwań | 22 mcg (6 mln j.m./ml) | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 3 amp.-strzyk. 0,5 ml 12 amp.-strzyk. 0,5 ml 36 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 wstrzykiwacz 0,5 ml 3 wstrzykiwacze 0,5 ml 12 wstrzykiwaczy 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990404810 05909990404827 05909990404834 05909991365301 05909990900640 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 2186 | Rebif | Interferonum beta-1a | Roztwór do wstrzykiwań | 44 mcg (12 mln j.m.) | 12 amp.-strzyk. 0,5 ml 36 amp.-strzyk. 0,5 ml 12 wstrzykiwaczy 0,5 ml 3 wstrzykiwacze 0,5 ml 1 wstrzykiwacz 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 3 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990874934 05909990900657 05909990874910 05909990874927 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 2187 | Rebif | Interferonum beta-1a | Roztwór do wstrzykiwań | 22 mcg/0,5 ml (12 mln j.m./ml) | 4 wkłady 1,5 ml 12 wkładów 1,5 ml | Rpz Rpz | 05909990728480 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 2188 | Rebif | Interferonum beta-1a | Roztwór do wstrzykiwań | 44 mcg/0,5 ml (24 mln j.m./ml) | 2 wkłady 1,5 ml 4 wkłady 1,5 ml 12 wkładów 1,5 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990728503 05909990728497 | Merck Europe B.V. | Merck Serono S.p.A. | IT |
| 2189 | Reblozyl | Luspaterceptum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 25 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 07640133688244 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. Celgene Distribution B.V. | NL NL |
| 2190 | Reblozyl | Luspaterceptum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 75 mg | 1 fiol. | Rpz | 07640133688251 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. Celgene Distribution B.V. | NL NL |
| 2191 | Recarbrio | Cylstatyny sol sodowa | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 500 mg/500 mg/250 mg | 25 fiol. | Rpz | 00191778022957 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Laboratoires Merck Sharp & Dohme Fareva Mirabel | FR FR |
| 2192 | ReFacto AF | Morococogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 j.m. (62,5 j.m./ml) | 1 amp.-strzyk. 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. | Rpz Rpz | 05909991029067 05909990819317 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Farma S.A. | ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|---|-------------------------|--|------------|----------------------------------|-----------------------------------|-------------------------------------|---------------|
| 2193 | ReFacto AF | Moroctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m. (125 j.m./ml) | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. 1 amp.-strzyk. 500 j.m. + 4 ml. rozp. | Rpz Rpz | 05909990819416 05909990880805 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Farma S.A. | ES |
| 2194 | ReFacto AF | Moroctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 1000 j.m. (250 j.m./ml) | 1 amp.-strzyk. 1000 j.m. + 4 ml. rozp. 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. | Rpz Rpz | 05909990880843 05909990819515 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Farma S.A. | ES |
| 2195 | ReFacto AF | Moroctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 2000 j.m. (500 j.m./ml) | 1 amp.-strzyk. 2000 j.m. + 4 ml. rozp. 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. | Rpz Rpz | 05909990880850 05909990010554 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Farma S.A. | ES |
| 2196 | ReFacto AF | Moroctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 3000 j.m. (750 j.m./ml) | 1 amp.-strzyk. 3000 j.m. + 4 ml. rozp. | Rpz | 05909990880867 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Farma S.A. | ES |
| 2197 | Refixia | Nonacogum beta. Czynniki IX krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany kowalencyjnie koniugowany z glikolem polietylenowym (PEG) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 4 ml rozp. + 1 tiok + 1 łącznik fiolki | Rpz | 05909991389963 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2198 | Refixia | Nonacogum beta. Czynniki IX krzepnięcia krwi ludzki rekombinowany kowalencyjnie koniugowany z glikolem polietylenowym (PEG) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 4 ml rozp. + 1 tiok + 1 łącznik fiolki | Rpz | 05909991389970 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2199 | Refixia | Nonakog beta pegylowanego | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3000 j.m. | 1 fiol. 1 ampulkostrzykawka + 1 tiok + 1 łącznik fiolki | Rpz | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2200 | Refixia | Nonakog beta pegylowanego | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2000 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 4 ml rozp. + 1 tiok + 1 łącznik fiolki | Rpz | 05909991389987 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2201 | Regkirona | Regdanvimabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 60 mg/ml | 1 fiol. 16 ml | Rp | | Celltrion Healthcare Hungary Kft. | NUVISAN FRANCE SARL Nuvisan GmbH | FR DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------------|--|-----------------|---|----------------------|--|-----------------------------------|--|----------------|
| 2202 | REKAMBYS | Ripivirinum | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 600 mg | 1 fiol. + zestaw | Rpz | | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag International N.V. | BE |
| 2203 | REKAMBYS | Ripivirinum | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 900 mg | 1 fiol. 3 ml + zestaw | Rpz | 05413868120042 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag International N.V. | BE |
| 2204 | Rekovelie | Folitropinum delta | Roztwór do wstrzykiwań | 12 mcg/0,36 ml | 1 wstrzykiwacz 0,36 ml + 3 igły | Rpz | 05909991343019 | Ferring Pharmaceuticals A/S | Ferring GmbH Ferring Controlled Therapeutics Limited | DE GB |
| 2205 | Rekovelie | Folitropinum delta | Roztwór do wstrzykiwań | 36 mcg/1,08 ml | 1 wstrzykiwacz 1,08 ml + 9 igieł | Rpz | 05909991343026 | Ferring Pharmaceuticals A/S | Ferring Controlled Therapeutics Limited Ferring GmbH | GB DE |
| 2206 | Rekovelie | Folitropinum delta | Roztwór do wstrzykiwań | 72 mcg/2,16 ml | 1 wstrzykiwacz 2,16 ml + 15 igieł | Rpz | 05909991343033 | Ferring Pharmaceuticals A/S | Ferring Controlled Therapeutics Limited Ferring GmbH | GB DE |
| 2207 | Relistor | Methylnaltrexoni bromidum | Roztwór do wstrzykiwań | 8 mg | 8 amp.-strzyk. 0,4 ml 10 amp.-strzyk. 0,4 ml 7 amp.-strzyk. 0,4 ml 4 amp.-strzyk. 0,4 ml | Rp Rp Rp Rp | 05909990818501 05909990818532 05909990818495 05909990818488 | Bausch Health Ireland Limited | Bausch Health Ireland Limited Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa S.A. | IE PL |
| 2208 | Relistor | Methylnaltrexoni bromidum | Roztwór do wstrzykiwań | 12 mg | 8 amp.-strzyk. 0,6 ml 7 amp.-strzyk. 0,6 ml 10 amp.-strzyk. 0,6 ml 4 amp.-strzyk. 0,6 ml | Rp Rp Rp Rp | 05909990818563 05909990818556 05909990818570 05909990818549 | Bausch Health Ireland Limited | Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa S.A. Bausch Health Ireland Limited | PL IE |
| 2209 | Relistor | Methylnaltrexoni bromidum | Roztwór do wstrzykiwań | 12 mg/ 0,6 ml | 1 fiol. 7 fiol. 2 fiol. | Rp Rp Rp | 05909990659906 05909990659944 05909990659937 | Bausch Health Ireland Limited | Bausch Health Ireland Limited Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne Jelfa S.A. | IE PL |
| 2210 | Relvar Ellipta | Fluticasoni furoas + Vilanterolum | Proszek do inhalacji, podzielony | 92 mcg + 22 mcg | 1 inhalator 14 dawek 1 inhalator 30 dawek 3 inhalatory 30 dawek | Rp Rp Rp | 05909991087999 05909991088002 05909991088019 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | Glaxo Operations UK Ltd. (t/a Glaxo Wellcome Operations) Glaxo Operations UK Ltd. (t/a GlaxoWellcome Operations) Glaxo Wellcome Production | GB GB FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------------|---|------------------|--|--|--|-----------------------------------|--|----------------------------|
| 2211 | Relvar Ellipta | Fluticasoni furoas + Vilanterolum | Proszek do inhalacji, podzielony | 184 mcg + 22 mcg | 1 inhalator 14 dawek 1 inhalator 30 dawek 3 inhalatory 30 dawek | Rp Rp Rp | 05909991088026 05909991088033 05909991088040 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | Glaxo Operations UK Ltd. (t/a GlaxoWellcome Operations) Glaxo Wellcome Production Glaxo Operations UK Ltd. (t/a Glaxo Wellcome Operations) | GB FR GB |
| 2212 | Remicade | Infliximabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. proszku 2 fiol. proszku 3 fiol. proszku 4 fiol. proszku 5 fiol. proszku | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990900114 05909990900121 05909990900138 05909990695577 05909990695584 | Janssen Biologics B.V. | Janssen Biotech Inc. Janssen Biologics B.V. | US NL |
| 2213 | Remsima | Infliximabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 3 fiol. proszku 2 fiol. proszku 1 fiol. proszku 5 fiol. proszku 4 fiol. proszku | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991086305 | Celltrion Healthcare Hungary Kft. | Millmount Healthcare Ltd. Units 2100, 2110, 2010, 2120, 2130 and 2500 Nuvisan GmbH Biotec Services International Ltd. NUVISAN FRANCE SARL | IE GB DE GB FR |
| 2214 | Remsima | Infliximabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce | 120 mg | 1 amp.-strzyk. 1 ml 2 amp.-strzyk. 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml 1 amp.-strzyk. 1 ml 2 amp.-strzyk. 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Celltrion Healthcare Hungary Kft. | Millmount Healthcare Ltd. NUVISAN FRANCE SARL Nuvisan GmbH | IE FR DE |
| 2215 | Remsima | Infliximabum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 120 mg | 1 wstrzyk. 1 ml 4 wstrzyk. 1 ml 2 wstrzyk. 1 ml 6 wstrzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05996537011259 | Celltrion Healthcare Hungary Kft. | NUVISAN FRANCE SARL Millmount Healthcare Ltd. Nuvisan GmbH | FR IE DE |
| 2216 | Renagel | Sevelamerum | Tabletki powlekane | 400 mg | 720 tabl. 360 tabl. 1080 tabl. | Rp Rp Rp | 05909990971312 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ltd. Genzyme Ireland Limited | GB IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|--------|--|----------------------------------|--|--------------------------|--|----------------|
| 2217 | Renagel | Sevelamerum | Tabletki powlekane | 800 mg | 100 tabl. 180 tabl. 180 tabl. 180 tabl. 360 tabl. 540 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990991761 05909990991730 05909990991778 05909990971411 05909990991747 05909990991754 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ireland Limited Genzyme Ltd. | IE GB |
| 2218 | Renvela | Sevelamerum | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 1,6 g | 90 sas. 1,6 g 60 sas. 1,6 g | Rp Rp | 05909990771462 05909990771455 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ltd. Genzyme Ireland Limited | GB IE |
| 2219 | Renvela | Sevelamerum | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 2,4 g | 60 sas. 2,4 g 90 sas. 2,4 g | Rp Rp | 05909990771479 05909990771486 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ireland Limited Genzyme Ltd. | IE GB |
| 2220 | Renvela | Sevelamerum | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 800 mg | 90 sas. 90 sas. + łyżeczka miarowa | Rp Rp | 05909991387099 05909991413415 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ltd. Genzyme Ireland Limited | GB IE |
| 2221 | Renvela | Sevelamerum | Tabletki powlekane | 800 mg | 30 tabl. 180 tabl. 180 tabl. | Rp Rp Rp | 05909990771424 05909990771431 05909990771448 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ltd. Genzyme Ireland Limited | GB IE |
| 2222 | Repaglinide Accord | Repaglinidum | Tabletki | 0,5 mg | 30 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 120 tabl. 180 tabl. 270 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990950980 05909990950997 05909990951031 05909990951000 05909990951024 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited | NL PL GB |
| 2223 | Repaglinide Accord | Repaglinidum | Tabletki | 1 mg | 30 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 120 tabl. 180 tabl. 270 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990951048 05909990951055 05909990951086 05909990951062 05909990951079 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Limited | PL NL GB |
| 2224 | Repaglinide Accord | Repaglinidum | Tabletki | 2 mg | 30 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 120 tabl. 180 tabl. 270 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990951093 05909990951109 05909990951161 05909990951147 05909990951154 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited | NL PL GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|---|----------------------------------|--|------------------------|---|--|
| 2225 | Repaglinide Krka | Repaglinidum | Tabletki | 0,5 mg | 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 120 tabl. 270 tabl. 360 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka-Farma d.o.o. TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | HR DE SI |
| 2226 | Repaglinide Krka | Repaglinidum | Tabletki | 1 mg | 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 120 tabl. 270 tabl. 360 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto Krka-Farma d.o.o. | DE SI HR |
| 2227 | Repaglinide Krka | Repaglinidum | Tabletki | 2 mg | 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 120 tabl. 270 tabl. 360 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Krka, d.d., Novo mesto | Krka-Farma d.o.o. TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | HR DE SI |
| 2228 | Repaglinide Teva | Repaglinidum | Tabletki | 0,5 mg | 30 tabl. 270 tabl. 360 tabl. 120 tabl. 90 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990707164 05909990707195 05909990707201 05909990707188 05909990707171 | Teva B.V. | TEVA Pharmaceutical Works Pvt. Ltd. Merckle GmbH Pharmachemie B.V. GALIEN LPS Teva Pharma S.L.U. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva UK Ltd. | HU DE NL FR ES HU GB |
| 2229 | Repaglinide Teva | Repaglinidum | Tabletki | 1 mg | 360 tabl. 90 tabl. 270 tabl. 30 tabl. 120 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990707263 05909990707232 05909990707256 05909990707225 05909990707249 | Teva B.V. | GALIEN LPS Pharmachemie B.V. Teva UK Ltd. Merckle GmbH Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company TEVA Pharmaceutical Works Pvt. Ltd. Teva Pharma S.L.U. | FR NL GB DE HU HU ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-------------------------------------|--|---------|--|---------------------------------|--|--|--|--|
| 2230 | Repaglinide Teva | Repaglinidum | Tabletki | 2 mg | 120 tabl. 360 tabl. 30 tabl. 90 tabl. 270 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990707294 05909990707317 05909990707270 05909990707287 05909990707300 | Teva B.V. | GALIEN LPS Pharmachemie B.V. Teva Pharma S.L.U. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company TEVA Pharmaceutical Works Pvt. Ltd. Merckle GmbH Teva UK Ltd. | FR NL ES HU HU DE GB |
| 2231 | Repatha | Evolocumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 140 mg | 1 wstrzykiwacz 2 wstrzykiwacze 3 wstrzykiwacze 6 wstrzykiwaczy 1 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991224363 05909991224370 05909991224387 05909991224394 05909991224356 | Amgen Europe B.V. | Amgen NV Amgen Technology Ireland (ADL) Amgen Europe B.V. | BE IE NL |
| 2232 | Repatha | Evolocumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 420 mg | 1 wkład 3,5 ml + 1 minidozownik 3 wkłady 3,5 ml + 3 minidozowniki | Rpz Rpz | | Amgen Europe B.V. | Amgen Technology Ireland (ADL) Amgen NV Amgen Europe B.V. | IE BE NL |
| 2233 | Replagal | Agalsidasum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 1 mg/ml | 10 fioł. 3,5 ml 1 fioł. 3,5 ml 4 fioł. 3,5 ml | Rp Rp Rp | 05909990999538 05909990999514 05909990999521 | Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch | Shire Pharmaceuticals Ireland Limited | IE |
| 2234 | Resolor | Prucalopridi succinas | Tabletki powlekane | 1 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909991108564 05909991108571 05909991108557 05909991108588 | Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch | Sanico N.V. Janssen Cilag S.p.A | BE IT |
| 2235 | Resolor | Prucalopridi succinas | Tabletki powlekane | 2 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909991108601 05909991108632 05909991108595 05909991108649 | Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch | Janssen Cilag S.p.A Sanico N.V. | IT BE |
| 2236 | Respreeza | Inhibitor alfa-1 proteinazy, ludzki | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji | 1000 mg | 1 fioł. proszku + 1 fioł. 20 ml rozp. + 1 zestaw do transferu | Rpz | 05909991245702 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 2237 | Respreeza | Ludzki inhibitor alfa1-proteinazy | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji | 4000 mg | 1 fioł. proszku + 1 fioł. 76 ml rozp. + 1 zestaw do transferu | Rpz | 05909991439798 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 2238 | Respreeza | Ludzki inhibitor alfa1-proteinazy | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji | 5000 mg | 1 fioł. proszku + 1 fioł. 95 ml rozp. + 1 zestaw do transferu | Rpz | 05909991439804 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|-----|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-------|--|-------------------|----------------|------------------------|----------|---------------|
| | | | | | 6 amp.-strzyk. 0,5 ml 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,5 ml z zabezpieczeniem igły Needle-Trap | Rpz Rpz Rpz | 05909990671731 | | | |
| | | | | | 6 amp.-strzyk. 0,6 ml 6 amp.-strzyk. 0,6 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,6 ml z zabezpieczeniem igły Needle-Trap | Rpz Rpz Rpz | 05909990671755 | | | |
| | | | | | 6 amp.-strzyk. 0,8 ml 6 amp.-strzyk. 0,8 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 0,8 ml z zabezpieczeniem igły Needle-Trap | Rpz Rpz Rpz | 05909990671779 | | | |
| | | | | | 6 amp.-strzyk. 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły 6 amp.-strzyk. 1 ml z zabezpieczeniem igły Needle-Trap | Rpz Rpz Rpz | 05909990671793 | | | |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------------|--|------------------|---|----------------|----------------------------------|--|--|----------------|
| 2247 | Revestive | Teduglutidum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1,25 mg | 28 fioł. + 1 amp.-strzyk. | Rpz | | Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch | Shire Pharmaceuticals Ireland Limited Shire Pharmaceuticals Ireland Limited | IE IE |
| 2248 | Revestive | Teduglutidum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 5 mg | 1 fioł. + 1 amp.-strzyk. 28 fioł. proszku + 28 amp.-strzyk. rozp. + 6 tłoków | Rpz Rpz | 05909991256395 | Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch | Shire Pharmaceuticals Ireland Limited Shire Pharmaceuticals Ireland Limited | IE IE |
| 2249 | Revinty Ellipta | Fluticasoni furoas + Vilanterolum | Proszek do inhalacji, podzielony | 92 mcg + 22 mcg | 1 inhalator 14 dawek 1 inhalator 30 dawek 3 inhalatory 30 dawek | Rp Rp Rp | | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | Glaxo Operations UK Ltd. (t/a Glaxo Wellcome Operations) Glaxo Operations UK Ltd. (t/a GlaxoWellcome Operations) Glaxo Wellcome Production | GB GB FR |
| 2250 | Revinty Ellipta | Fluticasoni furoas + Vilanterolum | Proszek do inhalacji, podzielony | 184 mcg + 22 mcg | 1 inhalator 14 dawek 1 inhalator 30 dawek 3 inhalatory 30 dawek | Rp Rp Rp | | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | Glaxo Wellcome Production Glaxo Operations UK Ltd. (t/a Glaxo Wellcome Operations) Glaxo Operations UK Ltd. (t/a GlaxoWellcome Operations) | FR GB GB |
| 2251 | Revlimid | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 2,5 mg | 21 kaps. 7 kaps. | Rpz Rpz | 05909991185626 05909991185633 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. Celgene Distribution B.V. | NL NL |
| 2252 | Revlimid | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 5 mg | 7 kaps. 21 kaps. | Rpz Rpz | 07640133687674 05909990086696 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. Celgene Distribution B.V. | NL NL |
| 2253 | Revlimid | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 7,5 mg | 21 kaps. | Rpz | 05909991185640 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. Celgene Distribution B.V. | NL NL |
| 2254 | Revlimid | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 10 mg | 7 kaps. 21 kaps. | Rpz Rpz | 07640133687681 05909990086702 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. Celgene Distribution B.V. | NL NL |
| 2255 | Revlimid | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 15 mg | 21 kaps. 7 kaps. | Rpz Rpz | 05909990086764 07640133687698 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. Celgene Distribution B.V. | NL NL |
| 2256 | Revlimid | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 20 mg | 7 kaps. 21 kaps. | Rpz Rpz | 07640133687704 07640133687575 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. Celgene Distribution B.V. | NL NL |
| 2257 | Revlimid | Lenalidomidum | Kapsułki twarde | 25 mg | 21 kaps. 7 kaps. | Rpz Rpz | 05909990086771 07640133687322 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. Celgene Distribution B.V. | NL NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|---------|---|-------------------|--|----------------------------------|---|----------------------------|
| 2258 | Revolade | Eltrombopagum | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 25 mg | 30 sasz. 25 mg + zestaw do sporządzania i podania | Rpz | 05909991273972 | Novartis Europharm Limited | Glaxo Wellcome S.A. Lek d.d. Novartis Pharmaceuticals UK Limited Novartis Pharma GmbH | ES SI GB DE |
| 2259 | Revolade | Eltrombopagum | Tabletki powlekane | 12,5 mg | 28 tabl. 84 tabl. 14 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991273958 05909991281366 05909991273941 | Novartis Europharm Limited | Lek d.d. Glaxo Wellcome S.A. Novartis Pharmaceuticals UK Limited Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | SI ES GB ES DE |
| 2260 | Revolade | Eltrombopagum | Tabletki powlekane | 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909990748198 05909990748204 05909990748211 | Novartis Europharm Limited | Lek d.d. Novartis Farmaceutica, S.A. Glaxo Wellcome S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Pharmaceuticals UK Limited | SI ES ES DE GB |
| 2261 | Revolade | Eltrombopagum | Tabletki powlekane | 50 mg | 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909990748228 05909990748235 05909990748242 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharmaceuticals UK Limited Novartis Farmaceutica, S.A. Lek d.d. Glaxo Wellcome S.A. Novartis Pharma GmbH | GB ES SI ES DE |
| 2262 | Revolade | Eltrombopagum | Tabletki powlekane | 75 mg | 84 tabl. 28 tabl. 14 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909991078874 05909991078867 05909991078850 | Novartis Europharm Limited | Lek d.d. Novartis Pharmaceuticals UK Limited Novartis Farmaceutica, S.A. Glaxo Wellcome S.A. Novartis Pharma GmbH | SI GB ES ES DE |
| 2263 | Reyataz | Atazanaviri sulfas | Kapsułki twarde | 100 mg | 60 kaps. w butelce 60 kaps. w blistrach | Rpz Rpz | 05909990002122 05909990002139 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Swords Laboratories T/A Lawrence Laboratories Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing CATALENT ANAGNI S.R.L. | IE IE IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-------------------------|-----------------|---|-------------------|----------------------------------|-------------------------------------|---|----------------|
| 2264 | Reyataz | Atazanaviri sulfas | Kapsułki twarde | 150 mg | 60 kaps. w blisterach 60 kaps. w butelce | Rpz Rpz | 05909990002153 05909990002146 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | CATALENT ANAGNI S.R.L. Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing Swords Laboratories T/A Lawrence Laboratories | IT IE IE |
| 2265 | Reyataz | Atazanaviri sulfas | Kapsułki twarde | 200 mg | 60 kaps. w butelce 180 tabl. (3 x 60) 60 kaps. w blisterach | Rpz Rpz Rpz | 05909990002160 05909990002177 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing CATALENT ANAGNI S.R.L. Swords Laboratories T/A Lawrence Laboratories | IE IT IE |
| 2266 | Reyataz | Atazanaviri sulfas | Kapsułki twarde | 300 mg | 30 kaps. w butelce 90 kaps. 30 kaps. w blisterze | Rpz Rpz Rpz | 05909990645046 05909990645053 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | CATALENT ANAGNI S.R.L. Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing Swords Laboratories T/A Lawrence Laboratories | IT IE IE |
| 2267 | Reyataz | Atazanaviri sulfas | Proszek doustny | 50 mg | 30 sasz. | Rp | 05909991380113 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Swords Laboratories T/A Lawrence Laboratories CATALENT ANAGNI S.R.L. Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing | IE IT IE |
| 2268 | Rezolsta | Darunavirum + Cobicistatum | Tabletki powlekane | 800 mg + 150 mg | 30 tabl. | Rpz | 05909991202453 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 2269 | Rhokiinsa | Netarsudili mesilas | Krople do oczu, roztwór | 200 mcg/ml | 1 butelka | Rpz | | Santen Oy | Aerie Pharmaceuticals Ireland | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|------------------------------------|---------------------------|--|--|--|----------------------------------|---|----------------|
| 2270 | Riarity | Beclometasoni dipropionas + Formoteroli fumaras + Glycopyrronii bromidum | Aerozol inhalacyjny, roztwór | 87 mcg + 5 mcg + 9 mcg | 1 inhalator 60 dawek 1 inhalator 120 dawek 1 inhalator 180 dawek 2 inhalatory 120 dawek 3 inhalatory 120 dawek | Rp Rp Rp Rp Rp | | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Chiesi Pharmaceuticals GmbH Chiesi Farmaceutici S.p.A. Chiesi SAS | AT IT FR |
| 2271 | Riltrava Aerosphere | Formoterolu fumaran dwuwodny + Glycopyrronium bromide + Budesonide | Aerozol inhalacyjny, zawiesina | 5 mcg + 7,2 mcg + 160 mcg | 1 poj. 120 dawek 3 poj. 360 dawek (3 x 120) | Rp Rp | | AstraZeneca AB | AstraZeneca GmbH ASTRAZENECA DUNKERQUE PRODUCTION | DE FR |
| 2272 | Rilutek | Riluzolum | Tabletki powlekane | 50 mg | 56 tabl. | Rpz | 05909990760619 | Sanofi Mature IP | Sanofi Winthrop Industrie Opella Healthcare International SAS | FR FR |
| 2273 | Riluzole Zentiva | Riluzolum | Tabletki powlekane | 50 mg | 28 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 112 tabl. 168 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991033880 | Zentiva, k.s. | Sanofi Winthrop Industrie Winthrop Arzneimittel GmbH | FR DE |
| 2274 | Rinvoq | Upadacitinibum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 15 mg | 28 tabl. 30 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 08054083020334 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie S.r.l. AbbVie Logistics B.V. | IT NL |
| 2275 | Rinvoq | Upadacitinibum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 30 mg | 28 tabl. 30 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 08054083022994 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie S.r.l. AbbVie Logistics B.V. | IT NL |
| 2276 | RINVOQ | Upadacitinibum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 45 mg | 28 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz | 08054083024189 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie S.r.l. AbbVie Logistics B.V. | IT NL |
| 2277 | Ristaben | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05901549324600 05901549324617 05901549324655 05901549324624 05901549324631 05901549324648 | Merck Sharp & Dohme B.V. | BIOTON S.A. Merck Sharp & Dohme B.V. Merck Sharp & Dohme Ltd. | PL NL GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|-----------------------|-----------------|--|--|--|--------------------------|---|------------------------|
| 2278 | Ristaben | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 50 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05901549324662 05901549324679 05901549324716 05901549324686 05901549324693 05901549324709 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. BIOTON S.A. Merck Sharp & Dohme Ltd. | NL PL GB |
| 2279 | Ristaben | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 100 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05901549324723 05901549324730 05901549324778 05901549324747 05901549324754 05901549324761 | Merck Sharp & Dohme B.V. | BIOTON S.A. Merck Sharp & Dohme Ltd. Merck Sharp & Dohme B.V. | PL GB NL |
| 2280 | Ristfor | Sitagliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 50 mg + 850 mg | 14 tabl. 28 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 112 tabl. 168 tabl. (2 x 84) 168 tabl. 180 tabl. 196 tabl. 196 tabl. (2 x 98) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05901549324426 05901549324433 05901549324488 05901549324440 05901549324457 05901549324501 05901549324464 05901549324471 05901549324495 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme Ltd. Merck Sharp & Dohme B.V. BIOTON S.A. | GB NL PL |
| 2281 | Ristfor | Sitagliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 50 mg + 1000 mg | 14 tabl. 28 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 112 tabl. 168 tabl. 168 tabl. (2 x 84) 180 tabl. 196 tabl. 196 tabl. (2 x 98) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05901549324518 05901549324525 05901549324570 05901549324532 05901549324549 05901549324556 05901549324594 05901549324563 05901549324587 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. BIOTON S.A. Merck Sharp & Dohme Ltd. | NL PL GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|----------------|---------------------------|--|----------------------|
| 2282 | Ritonavir Mylan | Ritonavirum | Tabletki powlekane | 100 mg | 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 90 tabl. (3 x 30) 90 tabl. 90 x 1 tabletki (dawka jednostkowa) 30 tabl. 30 x 1 tabletki (dawka jednostkowa) 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05902020926993 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Germany GmbH Generics [UK] Limited Mylan Hungary Kft./Mylan Hungary Ltd McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories t/a Mylan Dublin | DE GB HU IE |
| 2283 | Rivaroxaban Accord | Rivaroxabanum | Tabletki powlekane | 2,5 mg | 10 tabl. w blisterach perforowanych 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. w blisterach perforowanych 100 tabl. 168 tabl. 196 tabl. 500 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Laboratori Fundació Dau Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL ES MT PL |
| 2284 | Rivaroxaban Accord | Rivaroxabanum | Tabletki powlekane | 10 mg | 5 tabl. 10 tabl. 10 tabl. w blisterach perforowanych 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. w blisterach perforowanych 100 tabl. 500 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Laboratori Fundació Dau Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Pharmadox Healthcare Ltd. | NL ES PL MT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-------|---|--|------------|--------------------------|---|----------------------|
| 2285 | Rivaroxaban Accord | Rivaroxabanum | Tabletki powlekane | 15 mg | 10 tabl. 10 tabl. w blisterach perforowanych 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. 42 tabl. 48 tabl. 56 tabl. 90 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 100 tabl. w blisterach perforowanych 500 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Laboratori Fundació Dau Accord Healthcare B.V. Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | ES NL MT PL |
| 2286 | Rivaroxaban Accord | Rivaroxabanum | Tabletki powlekane | 20 mg | 10 tabl. 10 tabl. w blisterach perforowanych 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. 42 tabl. 56 tabl. 90 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 100 tabl. 500 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Laboratori Fundació Dau | NL MT PL ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|---|--|------------|------------------------|--|--------------------------|
| 2287 | Rivaroxaban Mylan | Rivaroxabanum | Tabletki powlekane | 2,5 mg | 10 tabl. 196 tabl. 196 tabl. 60 tabl. w blisterze perforowanym 28 tabl. w blisterze perforowanym 28 tabl. 30 tabl. w blisterze perforowanym 100 tabl. 90 tabl. w blisterze perforowanym 100 tabl. 60 tabl. 56 tabl. w blisterze perforowanym 98 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Ireland Limited | McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories t/a Mylan Dublin Medis International as, production plant Bolatice Mylan Germany GmbH Mylan Hungary Kft. | IE CZ DE HU |
| 2288 | Rivaroxaban Mylan | Rivaroxabanum | Tabletki powlekane | 10 mg | 30 tabl. 100 tabl. 30 tabl. w blisterze perforowanym 10 tabl. 98 tabl. w blisterze perforowanym 100 tabl. w blisterze perforowanym 100 tabl. 50 tabl. w blisterze perforowanym 98 tabl. 28 tabl. w blisterze perforowanym 10 tabl. w blisterze perforowanym | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Ireland Limited | Mylan Germany GmbH Medis International as, production plant Bolatice McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories t/a Mylan Dublin Mylan Hungary Kft. | DE CZ IE HU |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|---|--|--|------------------------|--|--------------------------|
| 2289 | Rivaroxaban Mylan | Rivaroxabanum | Tabletki powlekane | 15 mg | 28 tabl. w blisterze perforowanym 30 tabl. 98 tabl. w blisterze perforowanym 42 tabl. w blisterze perforowanym 28 tabl. 100 tabl. 30 tabl. w blisterze perforowanym 100 tabl. 50 tabl. w blisterze perforowanym 42 tabl. 98 tabl. 100 tabl. w blisterze perforowanym 98 tabl. 14 tabl. w blisterze perforowanym 14 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Ireland Limited | Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories t/a Mylan Dublin Mylan Hungary Kft. Medis International as, production plant Bolatice | DE IE HU CZ |
| 2290 | Rivaroxaban Mylan | Rivaroxabanum | Tabletki powlekane | 20 mg | 50 tabl. w blisterze perforowanym 28 tabl. 98 tabl. 14 tabl. w blisterze perforowanym 30 tabl. w blisterze perforowanym 14 tabl. 30 tabl. 98 tabl. w blisterze perforowanym 28 tabl. w blisterze perforowanym 100 tabl. 100 tabl. w blisterze perforowanym 90 tabl. w blisterze perforowanym 98 tabl. 100 tabl. 49 tabl. Opakowanie rozpoczynające leczenie: 49 tabletek (42 x 15 mg + 7 x 20 mg) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Ireland Limited | Mylan Hungary Kft. Medis International as, production plant Bolatice Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories t/a Mylan Dublin | HU CZ DE IE |
| 2291 | Rivastigmine 1 A Pharma | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 1,5 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990750726 05909990750733 05909990750740 05909990750757 | 1A Pharma GmbH | Novartis Farmaceutica S.A | ES |
| 2292 | Rivastigmine 1 A Pharma | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 3 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990750795 05909990750801 05909990750832 05909990750849 | 1A Pharma GmbH | Novartis Farmaceutica S.A | ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|---------|--|--------------------------|--|------------------------|---|----------------------|
| 2293 | Rivastigmine 1 A Pharma | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 4,5 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990750856 05909990750863 05909990750870 05909990750887 | 1A Pharma GmbH | Novartis Farmacéutica S.A | ES |
| 2294 | Rivastigmine 1 A Pharma | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 6 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990750894 05909990750900 05909990750924 05909990750931 | 1A Pharma GmbH | Novartis Farmacéutica S.A | ES |
| 2295 | Rivastigmine 1 A Pharma | Rivastigminum | Roztwór doustny | 2 mg/ml | 1 butelka 50 ml 1 butelka 120 ml | Rpz Rpz | 05909990750948 05909990750955 | 1A Pharma GmbH | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 2296 | Rivastigmine Actavis | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 1,5 mg | 112 kaps. 250 kaps. 56 kaps. 28 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990886272 05909990886289 05909990886265 05909990886258 | Actavis Group PTC ehf. | Specifar S.A Actavis Group PTC ehf. Actavis ehf. Tjoapack Netherlands BV | GR IS IS NL |
| 2297 | Rivastigmine Actavis | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 3 mg | 28 kaps. 250 kaps. 112 kaps. 56 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990886296 05909990886357 05909990886340 05909990886302 | Actavis Group PTC ehf. | Specifar S.A Actavis Group PTC ehf. Actavis ehf. Tjoapack Netherlands BV | GR IS IS NL |
| 2298 | Rivastigmine Actavis | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 4,5 mg | 250 kaps. 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990886395 05909990886364 05909990886371 05909990886388 | Actavis Group PTC ehf. | Tjoapack Netherlands BV Specifar S.A Actavis ehf. Actavis Group PTC ehf. | NL GR IS IS |
| 2299 | Rivastigmine Actavis | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 6 mg | 250 kaps. 56 kaps. 28 kaps. 112 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990886449 05909990886425 05909990886401 05909990886432 | Actavis Group PTC ehf. | Tjoapack Netherlands BV Actavis ehf. Actavis Group PTC ehf. Specifar S.A | NL IS IS GR |
| 2300 | Rivastigmine Hexal | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 1,5 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990755899 05909990755905 05909990755929 05909990755936 | Hexal AG | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmacéutica, S.A. Novartis Farmacéutica S.A | DE ES ES |
| 2301 | Rivastigmine Hexal | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 3 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990755943 05909990755950 05909990755967 05909990755974 | Hexal AG | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmacéutica S.A Novartis Farmacéutica, S.A. | DE ES ES |
| 2302 | Rivastigmine Hexal | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 4,5 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990755981 05909990755998 05909990756001 05909990756025 | Hexal AG | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmacéutica S.A Novartis Farmacéutica, S.A. | DE ES ES ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|-------------------|--|--------------------------|--|------------------------|--|----------------|
| 2303 | Rivastigmine Hexal | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 6 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990756032 05909990756049 05909990756056 05909990756063 | Hexal AG | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Farmaceutica S.A | DE ES ES |
| 2304 | Rivastigmine Hexal | Rivastigminum | Roztwór doustny | 2 mg/ml | 1 butelka 120 ml 1 butelka 50 ml | Rpz Rpz | 05909990756070 05909990756087 | Hexal AG | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 2305 | Rivastigmine Sandoz | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 1,5 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990759682 05909990759699 05909990759705 05909990759729 | Sandoz GmbH | Novartis Farmaceutica S.A Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. | ES DE ES |
| 2306 | Rivastigmine Sandoz | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 3 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990759736 05909990759743 05909990759750 05909990759767 | Sandoz GmbH | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Farmaceutica S.A | DE ES ES |
| 2307 | Rivastigmine Sandoz | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 4,5 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990759774 05909990759781 05909990759798 05909990759804 | Sandoz GmbH | Novartis Farmaceutica S.A Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. | ES DE ES |
| 2308 | Rivastigmine Sandoz | Rivastigminum | Kapsułki twarde | 6 mg | 28 kaps. 56 kaps. 112 kaps. 250 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990759828 05909990759835 05909990759842 05909990759859 | Sandoz GmbH | Novartis Farmaceutica S.A Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | ES ES DE |
| 2309 | Rivastigmine Sandoz | Rivastigminum | Roztwór doustny | 2 mg/ml | 1 butelka 50 ml 1 butelka 120 ml | Rpz Rpz | 05909990759866 05909990759873 | Sandoz GmbH | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 2310 | Rixathon | Rituximabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 10 mg/ml (500 mg) | 1 fioł. 50 ml 2 fioł. 50 ml | Rpz Rpz | 07613421025045 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH Schaftenu Lek Pharmaceuticals d.d. | AT SI |
| 2311 | Rixathon | Rituximabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 10 mg/ml (100 mg) | 3 fioł. 10 ml 2 fioł. 10 ml | Rpz Rpz | 07613421025038 | Sandoz GmbH | Lek Pharmaceuticals d.d. Sandoz GmbH Schaftenu | SI AT |
| 2312 | Riximyo | Rituximabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 10 mg/ml (100 mg) | 2 fioł. 10 ml 3 fioł. 10 ml | Rpz Rpz | 07613421032975 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH Schaftenu Lek Pharmaceuticals d.d., Penicillin Products Production Unit | AT SI |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|------------------------------|--|------------------------|--|--|--|--------------------------|---|----------------|
| 2313 | Riximyo | Rituximabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 10 mg/ml (500 mg) | 1 fioł. 50 ml 2 fioł. 50 ml | Rpz Rpz | 07613421032982 | Sandoz GmbH | Lek Pharmaceuticals d.d., Penicillin Products Production Unit Sandoz GmbH Schaftenau | SI AT |
| 2314 | Rixubis | Nonacogum gamma (rDNA) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 j.m./5 ml | 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. 5 ml | Rpz | 05909991210090 | Baxalta Innovations GmbH | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. Baxter S.A. | BE BE |
| 2315 | Rixubis | Nonacogum gamma (rDNA) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m./5 ml | 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. 5 ml | Rpz | 05909991210106 | Baxalta Innovations GmbH | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. Baxter S.A. | BE BE |
| 2316 | Rixubis | Nonacogum gamma (rDNA) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 j.m./5 ml | 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. 5 ml | Rpz | 05909991210120 | Baxalta Innovations GmbH | Baxalta Belgium Manufacturing S.A. Baxter S.A. | BE BE |
| 2317 | Rixubis | Nonacogum gamma (rDNA) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2000 j.m./5 ml | 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. 5 ml | Rpz | 05909991210137 | Baxalta Innovations GmbH | Baxter S.A. Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | BE BE |
| 2318 | Rixubis | Nonacogum gamma (rDNA) | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3000 j.m./5 ml | 1 fioł. proszku + 1 fioł. rozp. 5 ml | Rpz | 05909991210144 | Baxalta Innovations GmbH | Baxter S.A. Baxalta Belgium Manufacturing S.A. | BE BE |
| 2319 | Rizmoic | Naldemedinum | Tabletki powlekane | 200 mcg | 7 tabl. 28 tabl. 84 tabl. 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05060431940226 05060431940073 | Shionogi B.V. | Shionogi B.V. Manufacturing Packaging Farmaca (MPF) B.V. Manufacturing Packaging Farmaca (MPF) B.V. | NL NL NL |
| 2320 | RoActemra | Tocilizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 20 mg/ml | 1 fioł. 4 ml 1 fioł. 10 ml 1 fioł. 20 ml 4 fioł. 4 ml 4 fioł. 10 ml 4 fioł. 20 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990678273 05909990678259 05909990678266 05909990678303 05909990678297 05909990678280 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2321 | RoActemra | Tocilizumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 162 mg | 4 amp.-strzyk. 0,9 ml 4 wstrzykiwacze 0,9 ml 12 amp.-strzyk. 0,9 ml 12 wstrzykiwaczy 0,9 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05902768001075 07613326016292 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2322 | Roclanda | Latanoprostum + Netarsudilum | Krople do oczu, roztwór | 50 mcg/ml + 200 mcg/ml | 1 butelka | Rpz | | Santen Oy | Aerie Pharmaceuticals Ireland | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---------------------------------------|---|---|--|--|--|--|---|---------------|
| 2323 | ROCTAVIAN | Valoctocogenum roxaparvovecum | Roztwór do infuzji | 2 x 10 ¹³ genomów wektora/ml | 1 fiol. 8 ml | Rpz | | BioMarin International Ltd. | BioMarin International Ltd. | IE |
| 2324 | Rolufta Elipta | Umeclidinium | Proszek do inhalacji, podzielony | 55 mcg | 1 inhalator 7 dawek 3 inhalatory 30 dawek 1 inhalator 30 dawek | Rp Rp Rp | 05909991330972 05909991330996 05909991330989 | GlaxoSmithKline Trading Services Limited | Glaxo Operations UK Ltd. (t/a Glaxo Wellcome Operations) Glaxo Wellcome Production | GB FR |
| 2325 | Ronapreve | Casirivimabum + Imdevimabum | Roztwór do wstrzykiwań i infuzji | 120 mg/ml + 120 mg/ml | 2 fiol. (2 x 2,5 ml) 2 fiol. (2 x 11,1 ml) | Rp Rp | 07613326052740 07613326052658 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2326 | Rotarix | Szczepionka przeciw rotawirusom, żywa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny doustnej | | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 1 ml rozp. + 1 łącznik 5 fiol. proszku + 5 amp.-strzyk. 1 ml rozp. + 5 łączników 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. 1 ml z rozp. + 10 łączników 25 fiol. proszku + 25 amp.-strzyk. 1 ml rozp. + 25 łączników | Rp Rp Rp Rp | 05909990572670 05909990572687 05909990572694 05909990572700 | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | BE |
| 2327 | Rotarix | Szczepionka przeciw rotawirusom, żywa | Zawiesina doustna | | 1 op. 1,5 ml 1 tubka 1,5 ml 5 op. 1,5 ml 10 op. 1,5 ml 10 tubek 1,5 ml 25 op. 1,5 ml 50 tubek 1,5 ml 50 tubek 1,5 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990657377 05909990657414 05909990657384 05909990657391 05909990657421 05909990657407 05909990657438 | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | BE |
| 2328 | RotaTeq | Szczepionka przeciw rotawirusom, żywa | Roztwór doustny | | 1 tubka 2 ml 10 tub 2 ml | Rp Rp | 05909990609277 05909990609284 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 2329 | Roteas | Edoxabanum | Tabletki powlekane | 15 mg | 10 tabl. 10 tabl. (10 x 1) | Rp Rp | | Berlin-Chemie AG | Daiichi Sankyo Europe GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|----------------|------------------------------|---|---------------|
| 2330 | Roteas | Edoxabanum | Tabletki powlekane | 30 mg | 10 tabl. 10 tabl. (10 x 1) 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 56 tabl. 60 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 100 tabl. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Berlin-Chemie AG | Daiichi Sankyo Europe GmbH | DE |
| 2331 | Roteas | Edoxabanum | Tabletki powlekane | 60 mg | 10 tabl. 10 tabl. (10 x 1) 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 56 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 84 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 100 tabl. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Berlin-Chemie AG | Daiichi Sankyo Europe GmbH | DE |
| 2332 | Rozlytrek | Entrectinibum | Kapsułki twarde | 100 mg | 30 kaps. | Rpz | 07613326024891 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2333 | Rozlytrek | Entrectinibum | Kapsułki twarde | 200 mg | 90 kaps. | Rpz | 07613326024624 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2334 | Rubraca | Rucaparibum | Tabletki powlekane | 200 mg | 60 tabl. | Rpz | | Clovis Oncology Ireland Ltd. | Almac Pharma Services (Ireland) Limited Almac Pharma Services Ltd. | IE GB |
| 2335 | Rubraca | Rucaparibum | Tabletki powlekane | 250 mg | 60 tabl. | Rpz | | Clovis Oncology Ireland Ltd. | Almac Pharma Services Ltd. Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|-----------|---|----------------------------|----------------------------------|--|---|---------------|
| 2336 | Rubraca | Rucaparibum | Tabletki powlekane | 300 mg | 60 tabl. | Rpz | | Clovis Oncology Ireland Ltd. | Almac Pharma Services Ltd. Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE |
| 2337 | Ruconest | Conestatum alfa | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2100 j.m. | 1 fiol. proszku | Rpz | 08718309680008 | Pharming Group N.V. | Pharming Technologies B.V. | NL |
| 2338 | Ruconest | Conestatum alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2100 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + zestaw do podawania | Rpz | 08718309680077 | Pharming Group N.V. | Pharming Technologies B.V. | NL |
| 2339 | Rukobia | Fostemsavirum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 600 mg | 60 tabl. 180 tabl. (3 x 6 0) | Rpz Rpz | 05909991443832 | ViiV Healthcare BV | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | IT |
| 2340 | Ruxience | Rituximabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. 10 ml | Rpz | 05415062360507 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV | BE |
| 2341 | Ruxience | Rituximabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 500 mg | 1 fiol. 50 ml | Rpz | 05415062360521 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV | BE |
| 2342 | RXULTI | Brexpiprazolum | Tabletki powlekane | 0,25 mg | 28 tabl. | Rp | | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Elaiapharm H. Lundbeck A/S | FR DK |
| 2343 | RXULTI | Brexpiprazolum | Tabletki powlekane | 0,5 mg | 28 tabl. | Rp | | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | H. Lundbeck A/S Elaiapharm | DK FR |
| 2344 | RXULTI | Brexpiprazolum | Tabletki powlekane | 1 mg | 10 tabl. 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp | | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | H. Lundbeck A/S Elaiapharm | DK FR |
| 2345 | RXULTI | Brexpiprazolum | Tabletki powlekane | 2 mg | 28 tabl. | Rp | | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Elaiapharm H. Lundbeck A/S | FR DK |
| 2346 | RXULTI | Brexpiprazolum | Tabletki powlekane | 3 mg | 28 tabl. | Rp | | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Elaiapharm H. Lundbeck A/S | FR DK |
| 2347 | RXULTI | Brexpiprazolum | Tabletki powlekane | 4 mg | 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp | | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | H. Lundbeck A/S Elaiapharm | DK FR |
| 2348 | Rybelsus | Semaglutidum | Tabletki | 3 mg | 10 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05712249120863 05712249113537 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|-----------------------|--|--|--|--|---|---------------|
| 2349 | Rybelsus | Semaglutidum | Tabletki | 7 mg | 10 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05712249120856 05712249113544 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2350 | Rybelsus | Semaglutidum | Tabletki | 14 mg | 10 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05712249120740 05712249113551 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2351 | Rybrevant | Amivantamabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 350 mg | 1 fioł. 7 ml | Rpz | 05413868120646 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 2352 | Rydapt | Midostaurinum | Kapsułki miękkie | 25 mg | 56 kaps. 112 kaps. | Rpz Rpz | 05909991353995 05909991341527 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 2353 | Ryeqo | Relugolixum + Estradiolum + Norethisterone acetate | Tabletki powlekane | 40 mg + 1 mg + 0,5 mg | 28 tabl. 84 tabl. (3 x 28) | Rp Rp | 05997001370742 | Gedeon Richter Plc. | Gedeon Richter Plc. Millmount Healthcare Limited | HU IE |
| 2354 | Ryzodeg | Insulinum degludecum + Insulinum aspartum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j./ml | 1 wstrzykiwacz 3 ml FlexTouch 10 wkładów 3 ml Penfill 1 wstrzykiwacz 3 ml FlexTouch + 7 igieł NovoFine 5 wkładów 3 ml Penfill 1 wstrzykiwacz 3 ml FlexTouch + 7 igieł NovoTwist 10 wstrzykiwaczy 3 ml FlexTouch 5 wstrzykiwaczy 3 ml FlexTouch | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991414016 05909991371562 05909991416638 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S Novo Nordisk Production SAS | DK FR |
| 2355 | Samsca | Tolvaptanum | Tabletki | 7,5 mg | 10 tabl. 10 tabl. 30 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | AndersonBrecon (UK) Limited Millmount Healthcare Limited | GB IE |
| 2356 | Samsca | Tolvaptanum | Tabletki | 15 mg | 10 tabl. 30 tabl. | Rp Rp | | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Millmount Healthcare Limited AndersonBrecon (UK) Limited | IE GB |
| 2357 | Samsca | Tolvaptanum | Tabletki | 30 mg | 10 tabl. 30 tabl. | Rp Rp | | Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V. | Millmount Healthcare Limited AndersonBrecon (UK) Limited | IE GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|-------------|---|-------------------|--|----------------------------|---|----------------|
| 2358 | Sancuso | Granisetronum | System transdermalny, plaster | 3,1 mg/24 h | 1 szt. | Rp | 05038903000884 | Kyowa Kirin Holdings B.V. | PHARBIL Walthrop GmbH (spółka zależna NextPharm) | DE |
| 2359 | Saphnelo | Anifrolumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 300 mg | 1 fiol. 2 ml | Rpz | 05000456072700 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB | SE |
| 2360 | Sapropterin Dipharma | Sapropterin dihydrochloride | Proszek do sporządzania roztworu doustnego | 100 mg | 30 sasz. | Rpz | | Dipharma B.V. | Depo-Pack S.r.l. | IT |
| 2361 | Sapropterin Dipharma | Sapropterin dihydrochloride | Proszek do sporządzania roztworu doustnego | 500 mg | 30 sasz. | Rpz | | Dipharma B.V. | Depo-Pack S.r.l. | IT |
| 2362 | Sapropterin Dipharma | Sapropterin dihydrochloride | Tabletki do sporządzania roztworu doustnego | 100 mg | 30 tabl. 120 tabl. | Rpz Rpz | | Dipharma B.V. | Depo-Pack S.r.l. | IT |
| 2363 | Sarclisa | Isatuximabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 20 mg/ml | 1 fiol. 5 ml 3 fiol. 5 ml 1 fiol. 25 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909991427818 05909991427825 05909991427832 | Sanofi Winthrop Industrie | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 2364 | Savene | Dexrazoxanum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 20 mg/ml | 10 fiol. 36 ml + 3 butelki rozp. 500 ml | Rpz | 05909990619153 | Clinigen Healthcare B.V. | Genexi-Laboratoires Thissen SA | BE |
| 2365 | Saxenda | Liraglutidum | Roztwór do wstrzykiwań | 6 mg/ml | 1 wstrzykiwacz 3 ml 3 wstrzykiwacze 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | 05909991380885 05909991378042 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2366 | Scemblix | Asciminibum | Tabletka powlekana | 20 mg | 20 tabl. 60 tabl. | Rpz Rpz | 07613421131616 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 2367 | Scemblix | Asciminibum | Tabletki powlekane | 40 mg | 20 tabl. 60 tabl. | Rpz Rpz | 07613421131623 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A. | DE ES |
| 2368 | Scenesse | Afamelanotidum | Implant | 16 mg | 1 implant | Rpz | | CLINUVEL EUROPE LIMITED | Catalent UK Packaging Ltd Catalent Germany Schorndorf GmbH Clinuvel Europe Limited | GB DE IE |
| 2369 | Scintimun | Besilesomabum | Zestaw do sporządzania preparatu radiofarmaceutycznego | 1 mg | 2 fiol. proszku + 2 fiol. rozp. 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. | Rpz Rpz | | CIS bio international | CIS bio international | FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|---|---------------------|---|--|--|----------------------------|---|---------------|
| 2370 | Seebri Breezhaler | Glycopyrronii bromidum | Proszek do inhalacji w kapsułkach twardej | 44 mcg | 6 kaps. + 1 inhalator 10 kaps. + 1 inhalator 12 kaps. + 1 inhalator 30 kaps. + 1 inhalator 90 kaps. + 3 inhalatory 96 kaps. + 4 inhalatory 150 kaps. + 15 inhalatorów 150 kaps. + 25 inhalatorów | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991000868 05909991267971 05909991000875 05909991000882 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A | DE ES |
| 2371 | Seffalair Spiromax | Salmeterolum + Fluticasone Propionate | Proszek do inhalacji | 12,75 mcg + 100 mcg | 1 inhalator 60 dawka 3 inhalatory 180 dawka 3 x 60 | Rp Rp | | Teva B.V. | Norton (Waterford) Limited T/A Teva Pharmaceuticals Ireland Teva Operations Poland Sp. z o.o. | IE PL |
| 2372 | Seffalair Spiromax | Salmeterolum + Fluticasone Propionate | Proszek do inhalacji | 12,75 mcg + 202 mcg | 1 inhalator 60 dawka 3 inhalator 180 dawka 3 x 60 | Rp Rp | | Teva B.V. | Teva Operations Poland Sp. z o.o. Norton (Waterford) Limited T/A Teva Pharmaceuticals Ireland | PL IE |
| 2373 | Segluromet | Ertugliflozinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 2,5 mg + 850 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 56 tabl. 60 tabl. 168 tabl. 180 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 2374 | Segluromet | Ertugliflozinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 7,5 mg + 850 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. (1 x 30) 56 tabl. 60 tabl. 168 tabl. 180 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|---------------------------------|--|--|------------------|---|--|----------------------------------|--------------------------|--|----------------|
| 2375 | Segluromet | Ertuglifozinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 2,5 mg + 1000 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. (1 x 30) 56 tabl. 60 tabl. 168 tabl. 180 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 00191778018608 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 2376 | Segluromet | Ertuglifozinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 7,5 mg + 1000 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. (1 x 30) 56 tabl. 60 tabl. 168 tabl. 180 tabl. 196 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 00191778018592 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 2377 | Selincro | Nalmefenum | Tabletki powlekane | 18 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 42 tabl. 49 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05702157142033 05702157142040 | H. Lundbeck A/S | H. Lundbeck A/S Elaiapharm | DK FR |
| 2378 | Semglee | Insulinum glarginum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 100 j/ml | 1 wstrzykiwacz 3 ml 3 wstrzykiwacze 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml (2 x 5 - opakowanie zbiorcze) | Rp Rp Rp Rp Rp | 05901797710040 | Viartis Ltd | McDermott Laboratories t/a Mylan Dublin Biologics | IE |
| 2379 | Senshio | Ospemifenum | Tabletki powlekane | 60 mg | 7 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp | | Shionogi B.V. | Manufacturing Packaging Farmaca (MPF) B.V. Shionogi B.V. Penn Pharmaceuticals Services | NL NL GB |
| 2380 | Sevelamer carbonate Winthrop | Sevelamerum | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 0,8 g | 90 sas. 0,8 g 90 sas. 0,8 g z łyżeczką dozującą | Rp Rp | | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ireland Limited | IE |
| 2381 | Sevelamer carbonate Winthrop | Sevelamerum | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 2,4 g | 90 sas. 2,4 g 60 sas. 2,4 g | Rp Rp | | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ireland Limited | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|---------------------------------|--|--|------------|--|----------------------------------|----------------------------------|---|--|----------------|
| 2382 | Sevelamer carbonate Winthrop | Sevelamerum | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 800 mg | 90 sas. + łyżeczka miarowa 90 sas. | Rp Rp | 05909991413422 05909991387105 | | Genzyme Ireland Limited | IE |
| 2383 | Sevelamer carbonate Winthrop | Sevelamerum | Tabletki powlekane | 800 mg | 180 tabl. 30 tabl. | Rp Rp | | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ireland Limited | IE |
| 2384 | Shingrix | Szczepionka przeciw półpaścowi (rekombinowana, z adiuwantem) | Proszek i zawiesina do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | - | 1 fiol. proszku + 1 fiol. zawiesiny 0,5 ml 10 fiol. proszku + 10 fiol. zawiesiny 0,5 ml | Rp Rp | 05909991364885 05909991364892 | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | BE |
| 2385 | Sialanar | Glycopyrronii bromidum | Roztwór doustny | 320 mcg/ml | 1 butelka 250 ml 1 but. 60 ml | Rpz Rpz | | Proveca Pharma Limited | Centre Specialites Pharmaceutiques (CSP) Unither Liquid Manufacturing BCM Limited | FR FR GB |
| 2386 | SibnayaI | Potassium citrate + Potassium hydrogen carbonate | Granulat o przedłużonym uwalnianiu | 8 mEq | 60 sas. 120 sas. (2 x 60) 180 sas. (3 x 60) 240 sas. (4 x 60) 300 sas. (5 x 60) 360 sas. (6 x 60) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Advicenne | Elaiapharm | FR |
| 2387 | SibnayaI | Potassium citrate + Potassium hydrogen carbonate | Granulat o przedłużonym uwalnianiu | 24 mEq | 60 sas. 120 sas. (2 x 60) 180 sas. (3 x 60) 240 sas. (4 x 60) 300 sas. (5 x 60) 360 sas. (6 x 60) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Advicenne | Elaiapharm | FR |
| 2388 | Sifrol | Pramipexolum | Tabletki | 0,088 mg | 100 tabl. 30 tabl. | Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | DE FR DE |
| 2389 | Sifrol | Pramipexolum | Tabletki | 0,18 mg | 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim France Rottendorf Pharma GmbH | DE FR DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------------------|---------|-----------------------------------|----------------|----------------|---|--|----------------|
| 2390 | Sifrol | Pramipexolum | Tabletki | 0,35 mg | 100 tabl. 30 tabl. | Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | FR DE DE |
| 2391 | Sifrol | Pramipexolum | Tabletki | 0,7 mg | 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim France | DE DE FR |
| 2392 | Sifrol | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 0,26 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991138851 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Rottendorf Pharma GmbH | FR DE DE |
| 2393 | Sifrol | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 0,52 mg | 30 tabl. 10 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim France | DE DE FR |
| 2394 | Sifrol | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 1,05 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | FR DE DE |
| 2395 | Sifrol | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 1,57 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Rottendorf Pharma GmbH | FR DE DE |
| 2396 | Sifrol | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 2,1 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | DE FR DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|---------|---|----------------------|--|---|--|----------------|
| 2397 | Sifrol | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 2,62 mg | 100 tabl. 10 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim France | DE DE FR |
| 2398 | Sifrol | Pramipexolum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 3,15 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | DE FR DE |
| 2399 | Signifor | Pasireotidum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | 10 mg | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 2 ml rozp. + 1 igła + 1 łącznik fiolki | Rp | 03663502002582 | Recordati Rare Diseases | Recordati Rare diseases Novartis Pharma GmbH Recordati Rare Diseases | FR DE FR |
| 2400 | Signifor | Pasireotidum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | 20 mg | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 2 ml rozp. + 1 igła + 1 łącznik fiolki | Rp | 03663502002575 | Recordati Rare Diseases | Recordati Rare diseases Novartis Pharma GmbH Recordati Rare Diseases | FR DE FR |
| 2401 | Signifor | Pasireotidum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | 30 mg | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 2 ml rozp. + 1 igła + 1 łącznik fiolki | Rp | 03663502002568 | Recordati Rare Diseases | Recordati Rare diseases Novartis Pharma GmbH Recordati Rare Diseases | FR DE FR |
| 2402 | Signifor | Pasireotidum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | 40 mg | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 2 ml rozp. + 1 igła + 1 łącznik fiolki 3 fiol. proszku + 3 amp.-strzyk. 2 ml rozp. + 3 igły + 3 łączniki fiolki | Rp Rp | 03663502002605 05909991200329 | Recordati Rare Diseases | Novartis Pharma GmbH Recordati Rare Diseases Recordati Rare diseases | DE FR FR |
| 2403 | Signifor | Pasireotidum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | 60 mg | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. 2 ml rozp. + 1 igła + 1 łącznik fiolki 3 fiol. proszku + 3 amp.-strzyk. 2 ml rozp. + 3 igły + 3 łączniki fiolki | Rp Rp | 03663502002599 05909991200343 | Recordati Rare Diseases | Novartis Pharma GmbH Recordati Rare Diseases Recordati Rare diseases | DE FR FR |
| 2404 | Signifor | Pasireotidum | Roztwór do wstrzykiwań | 0,3 mg | 6 amp. 1 ml 18 amp. 1 ml 30 amp. 1 ml 60 amp. 1 ml | Rp Rp Rp Rp | 05909990958207 05909990958221 05909990958238 05909990958245 | Recordati Rare Diseases | Recordati Rare Diseases Novartis Pharma GmbH Recordati Rare diseases | FR DE FR |
| 2405 | Signifor | Pasireotidum | Roztwór do wstrzykiwań | 0,6 mg | 6 amp. 1 ml 18 amp. 1 ml 30 amp. 1 ml 60 amp. 1 ml | Rp Rp Rp Rp | 05909990958252 05909990958269 05909990958276 05909990958283 | Recordati Rare Diseases | Recordati Rare Diseases Novartis Pharma GmbH Recordati Rare diseases | FR DE FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------|---------------------|--|----------------------------------|--|-------------------------|--|----------------|
| 2406 | Signifor | Pasireotidum | Roztwór do wstrzykiwań | 0,9 mg | 6 amp. 1 ml 18 amp. 1 ml 30 amp. 1 ml 60 amp. 1 ml | Rp Rp Rp Rp | 05909990958290 05909990958306 05909990958337 05909990958344 | Recordati Rare Diseases | Novartis Pharma GmbH Recordati Rare Diseases Recordati Rare diseases | DE FR FR |
| 2407 | Siklos | Hydroxycarbamidum | Tabletki powlekane | 100 mg | 120 tabl. 60 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz | | Addmedica | Delpharm Lille | FR |
| 2408 | Siklos | Hydroxycarbamidum | Tabletki powlekane | 1000 mg | 30 tabl. | Rpz | 05909990081486 | Addmedica | Delpharm Lille | FR |
| 2409 | Silapo | Epoetinum zeta | Roztwór do wstrzykiwań | 1000 j.m./0,3 ml | 1 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | | STADA Arzneimittel AG | STADA Arzneimittel AG | DE |
| 2410 | Silapo | Epoetinum zeta | Roztwór do wstrzykiwań | 2000 j.m./0,6 ml | 1 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | | STADA Arzneimittel AG | STADA Arzneimittel AG | DE |
| 2411 | Silapo | Epoetinum zeta | Roztwór do wstrzykiwań | 3000 j.m./0,9 ml | 1 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | | STADA Arzneimittel AG | STADA Arzneimittel AG | DE |
| 2412 | Silapo | Epoetinum zeta | Roztwór do wstrzykiwań | 4000 j.m./0,4 ml | 1 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | | STADA Arzneimittel AG | STADA Arzneimittel AG | DE |
| 2413 | Silapo | Epoetinum zeta | Roztwór do wstrzykiwań | 5000 j.m./0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | | STADA Arzneimittel AG | STADA Arzneimittel AG | DE |
| 2414 | Silapo | Epoetinum zeta | Roztwór do wstrzykiwań | 6000 j.m./0,6 ml | 6 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | | STADA Arzneimittel AG | STADA Arzneimittel AG | DE |
| 2415 | Silapo | Epoetinum zeta | Roztwór do wstrzykiwań | 8000 j.m./ 0,8 ml | 6 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | | STADA Arzneimittel AG | STADA Arzneimittel AG | DE |
| 2416 | Silapo | Epoetinum zeta | Roztwór do wstrzykiwań | 10000 j.m./1ml | 1 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | | STADA Arzneimittel AG | STADA Arzneimittel AG | DE |
| 2417 | Silapo | Epoetinum zeta | Roztwór do wstrzykiwań | 20000 j.m./ 0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 4 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | | STADA Arzneimittel AG | STADA Arzneimittel AG | DE |
| 2418 | Silapo | Epoetinum zeta | Roztwór do wstrzykiwań | 30000 j.m./ 0,75 ml | 1 amp.-strzyk. 4 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | | STADA Arzneimittel AG | STADA Arzneimittel AG | DE |
| 2419 | Silapo | Epoetinum zeta | Roztwór do wstrzykiwań | 40000 j.m./1,0 ml | 1 amp.-strzyk. 4 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | | STADA Arzneimittel AG | STADA Arzneimittel AG | DE |
| 2420 | Sildenafil Actavis | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 25 mg | 1 tabl. 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. 24 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990758579 05909990758586 05909990758593 05909990758609 05909990758678 | Actavis Group PTC ehf. | Actavis ehf. Actavis Ltd. | IS MT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|--|------------------------|---|----------------------|
| 2421 | Sildenafil Actavis | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 50 mg | 1 tabl. 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. 24 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990758685 05909990758692 05909990758708 05909990758760 05909990758777 | Actavis Group PTC ehf. | Actavis ehf. Actavis Ltd. | IS MT |
| 2422 | Sildenafil Actavis | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 100 mg | 1 tabl. 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. 24 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990758784 05909990758791 05909990758807 05909990758845 05909990758852 | Actavis Group PTC ehf. | Actavis ehf. Actavis Ltd. | IS MT |
| 2423 | Sildenafil ratiopharm | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 25 mg | 1 tabl. 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990819171 05909990819225 05909990819188 05909990819195 05909990819201 | ratiopharm GmbH | Merckle GmbH HBM Pharma s.r.o. Teva Operations Polska Sp. z o.o. | DE SK PL |
| 2424 | Sildenafil ratiopharm | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 50 mg | 1 tabl. 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. 24 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990819232 05909990819270 05909990819249 05909990819256 05909990819263 05909991183820 | ratiopharm GmbH | Teva Operations Polska Sp. z o.o. Merckle GmbH HBM Pharma s.r.o. | PL DE SK |
| 2425 | Sildenafil ratiopharm | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 100 mg | 1 tabl. 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. 24 tabl. 48 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990819287 05909990819331 05909990819294 05909990819300 05909990819324 05909991067489 05909991183837 | ratiopharm GmbH | Teva Operations Polska Sp. z o.o. HBM Pharma s.r.o. Merckle GmbH | PL SK DE |
| 2426 | Sildenafil Teva | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 25 mg | 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 10 tabl. (10 x 1) 12 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990737246 05909990737253 05909990737260 05909990737284 05909990737277 | Teva B.V. | Teva UK Ltd. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva Pharma S.L.U. Teva Operations Polska Sp. z o.o. | GB HU ES PL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|--|---------------------------|--|----------------------|
| 2427 | Sildenafil Teva | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 50 mg | 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 10 tabl. (10 x 1) 12 tabl. 24 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990737307 05909990737314 05909990737321 05909990737345 05909990737338 05909991056223 | Teva B.V. | Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva UK Ltd. Teva Operations Polska Sp. z o.o. Teva Pharma S.L.U. | HU GB PL ES |
| 2428 | Sildenafil Teva | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 100 mg | 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 10 tabl. (10 x 1) 12 tabl. 24 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990737369 05909990737376 05909990737383 05909990737406 05909990737390 05909991056230 | Teva B.V. | Teva Pharma S.L.U. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva Operations Polska Sp. z o.o. Teva UK Ltd. | ES HU PL GB |
| 2429 | Silodosin Recordati | Silodosinum | Kapsułki twarde | 4 mg | 30 kaps. 100 kaps. 50 kaps. 90 kaps. 10 kaps. 20 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05391519923528 | Recordati Ireland Limited | Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A Labiratoires Bouchara-Recordati | IT FR |
| 2430 | Silodosin Recordati | Silodosinum | Kapsułki twarde | 8 mg | 90 kaps. 10 kaps. 20 kaps. 30 kaps. 50 kaps. 100 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05391519923542 05391519923535 | Recordati Ireland Limited | Labiratoires Bouchara-Recordati Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A | FR IT |
| 2431 | Silodyx | Silodosinum | Kapsułki twarde | 4 mg | 10 kaps. 30 kaps. 90 kaps. 20 kaps. 5 kaps. 100 kaps. 50 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Recordati Ireland Limited | Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A Labiratoires Bouchara-Recordati | IT FR |
| 2432 | Silodyx | Silodosinum | Kapsułki twarde | 8 mg | 50 kaps. 30 kaps. 10 kaps. 20 kaps. 90 kaps. 5 kaps. 100 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Recordati Ireland Limited | Labiratoires Bouchara-Recordati Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A | FR IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|------------------------------|--|-------------------|---|----------------------------|--|----------------------------------|--|--------------------------------------|
| 2433 | Simbrinza | Brinzolamidum + Brimonidinum | Krople do oczu, zawiesina | (10 mg + 2 mg)/ml | 3 butelki 5 ml 1 butelka 5 ml | Rp Rp | 05909991142506 05909991142490 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Alcon Couvreur N.V. SIEGFRIED EI Masnou, S.A. Alcon Couvreur N.V. Alcon Cusi S.A. Novartis Farmaceutica S.A. | DE BE ES BE ES ES |
| 2434 | Simponi | Golimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 45 mg/0,45 ml | 1 wstrzykiwacz 0,45 ml | Rpz | | Janssen Biologics B.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 2435 | Simponi | Golimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 50 mg | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 3 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 wstrzykiwacz 0,5 ml 3 wstrzykiwacze 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990717200 05909990717224 05909990717187 05909990717194 | Janssen Biologics B.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 2436 | Simponi | Golimumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 mg | 1 amp.-strzyk. 1 ml 3 amp.-strzyk. 1 ml 1 wstrzykiwacz 1 ml 3 wstrzykiwacze 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05901549324235 05901549324242 05901549324211 05901549324228 | Janssen Biologics B.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 2437 | Simulect | Basiliximabum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji | 10 mg | 1 fiol. proszku + 1 amp. rozp. 5 ml | Rpz | 05909990001088 | Novartis Europharm Limited | Novartis Europharm Limited Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH | IE ES DE |
| 2438 | Simulect | Basiliximabum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań lub infuzji | 20 mg | 1 fiol. proszku + 1 amp. rozp. 5 ml | Rpz | 05909990428113 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica S.A. Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 2439 | Sirturo | Bedaquillinum | Tabletki | 20 mg | 1 butelka 60 tabl. | Rpz | | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2440 | Sirturo | Bedaquillinum | Tabletki | 100 mg | 24 tabl. 1 butelka 188 tabl. | Rpz Rpz | 05909991221737 05909991140984 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2441 | Sitagliptin Accord | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 25 mg | 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare B.V. | PL MT NL |
| 2442 | Sitagliptin Accord | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 50 mg | 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Pharmadox Healthcare Ltd. | NL PL MT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|--|---|-----------------------|----------------|--|--|--|---|--|----------------|
| 2443 | Sitagliptin Accord | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 100 mg | 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare B.V. | PL MT NL |
| 2444 | Sitagliptin SUN | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 25 mg | 28 tabl. 56 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909991472924 05909991472931 05909991472948 05909991472955 | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. Terapia S.A. | NL RO |
| 2445 | Sitagliptin SUN | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 50 mg | 28 tabl. 56 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909991473105 05909991473075 05909991473082 05909991473099 | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. Terapia S.A. | NL RO |
| 2446 | Sitagliptin SUN | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 100 mg | 28 tabl. 56 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909991473174 05909991473204 05909991473198 05909991473181 | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Terapia S.A. Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | RO NL |
| 2447 | Sitagliptin/Metformin hydrochloride Accord | Sitagliptin hydrochloride monohydrate + Metformin hydrochloride | Tabletki powlekane | 50 mg + 850 mg | 30 tabl. 56 tabl. 196 tabl. 200 tabl. 30 tabl. 84 tabl. 84 tabl. 196 tabl. 168 tabl. 28 tabl. 200 tabl. 168 tabl. 10 tabl. 10 tabl. 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL PL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|--|---|---|-----------------|---|--|----------------|--------------------------|--|--------------------------|
| 2448 | Sitagliptin/Metformin hydrochloride Accord | Sitagliptin hydrochloride monohydrate + Metformin hydrochloride | Tabletki powlekane | 50 mg + 1000 mg | 168 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 196 tabl. 84 tabl. 168 tabl. 196 tabl. 200 tabl. 200 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 mg 10 tabl. 10 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. | PL NL |
| 2449 | Sitagliptin/Metformin hydrochloride Mylan | Sitagliptinum + Metformin hydrochloride | Tabletki powlekane | 50 mg + 850 mg | 196 tabl. 56 tabl. 90 tabl. 60 tabl. w blisterze perforowanym 14 tabl. 56 tabl. w blisterze perforowanym 196 tabl. 14 tabl. w blisterze perforowanym | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Ireland Limited | McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories t/a Mylan Dublin Medis International as, production plant Bolatice Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH | IE CZ HU DE |
| 2450 | Sitagliptin/Metformin hydrochloride Mylan | Sitagliptinum + Metformin hydrochloride | Tabletki powlekane | 50 mg + 1000 mg | 60 tabl. w blisterze perforowanym 14 tabl. 56 tabl. 196 tabl. 196 tabl. 56 tabl. w blisterze perforowanym 14 tabl. w blisterze perforowanym 90 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Ireland Limited | McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories t/a Mylan Dublin Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH Medis International as, production plant Bolatice | IE HU DE CZ |
| 2451 | Sivextro | Tedizolidi phosphas | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 200 mg | 1 fiol. proszku 6 fiol. proszku | Rp Rp | 05901549324969 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Laboratoires Merck Sharp & Dohme Merck Sharp & Dohme B.V. | FR NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|------------------------------|--|---------------|--|---|----------------------------------|---|--|---------------|
| 2452 | Sivextro | Tedizolidi phosphas | Tabletki powlekane | 200 mg | 6 tabl. | Rp | 05901549324952 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. Laboratoires Merck Sharp & Dohme | NL FR |
| 2453 | Sixmo | Buprenorphini hydrochloridum | Implant | 74,2 mg | 4 implanty | Rpz | 05909991447991 | L. Molteni & C. dei F.lli Alitti Società Di Esercizio SpA | L. Molteni & C. dei F.lli Alitti Società Di Esercizio SpA | IT |
| 2454 | Skilarence | Dimethylis fumaras | Tabletka dojelitowa | 30 mg | 42 tabl. 70 tabl. 210 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 08430308130581 | Almirall, S.A. | Industrias Farmaceuticas Almirall, S.A. | ES |
| 2455 | Skilarence | Dimethylis fumaras | Tabletka dojelitowa | 120 mg | 100 tabl. 40 tabl. 400 tabl. 360 tabl. 240 tabl. 200 tabl. 180 tabl. 120 tabl. 90 tabl. 70 tabl. 300 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 08430308130567 08430308130574 | Almirall, S.A. | Industrias Farmaceuticas Almirall, S.A. | ES |
| 2456 | Skyrizi | Risankizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 600 mg | 1 fiol. 10 ml | Rpz | | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie S.r.l. AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | IT DE |
| 2457 | Skyrizi | Risankizumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 75 mg/0,83 ml | 2 amp.-strzyk. 0,83 ml + 2 gaziki | Rpz | 08054083019277 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie S.r.l. AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | IT DE |
| 2458 | Skyrizi | Risankizumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 150 mg/ml | 1 wstrzyk. 1 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | 08054083023021 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG AbbVie S.r.l. | DE IT |
| 2459 | Skyrizi | Risankizumabum | Roztwór do wstrzykiwań we wkładzie | 360 mg | 1 wkład + 1 osobisty aplikator do wstrzyknięcia podskórnego | Rpz | | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | DE |
| 2460 | Skytrofa | Lonapegsomatropinum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3 mg | 4 wkłady 3 mg + 0,279 ml rozp. + 6 igieł | Rpz | | Ascendis Pharma Endocrinology Division A/S | Ascendis Pharma A/S | DK |
| 2461 | Skytrofa | Lonapegsomatropinum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3,6 mg | 4 wkłady 3,6 mg + rozp. 0,329 ml + 6 igieł | Rpz | | Ascendis Pharma Endocrinology Division A/S | Ascendis Pharma A/S | DK |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|-------------------|---|------------|----------------|--|--|----------------|
| 2462 | Skytrofa | Lonapegsomatropinum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 4,3 mg | 4 wkłady 4,3 mg + 0,388 ml rozp. + 6 igieł | Rpz | | Ascendis Pharma Endocrinology Division A/S | Ascendis Pharma A/S | DK |
| 2463 | Skytrofa | Lonapegsomatropinum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 5,2 mg | 4 wkłady 5,2 mg + 0,464 ml rozp. + 6 igieł | Rpz | | Ascendis Pharma Endocrinology Division A/S | Ascendis Pharma A/S | DK |
| 2464 | Skytrofa | Lonapegsomatropinum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 6,3 mg | 4 wkłady 6,3 mg + 0,285 ml rozp. + 6 igieł | Rpz | | Ascendis Pharma Endocrinology Division A/S | Ascendis Pharma A/S | DK |
| 2465 | Skytrofa | Lonapegsomatropinum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 7,6 mg | 4 wkłady 7,6 mg + 0,338 ml rozp. + 6 igieł | Rpz | | Ascendis Pharma Endocrinology Division A/S | Ascendis Pharma A/S | DK |
| 2466 | Skytrofa | Lonapegsomatropinum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 9,1 mg | 4 wkłady 9,1 mg + 0,400 ml rozp. + 6 igieł | Rpz | | Ascendis Pharma Endocrinology Division A/S | Ascendis Pharma A/S | DK |
| 2467 | Skytrofa | Lonapegsomatropinum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 11 mg | 4 wkłady 11 mg + 0,479 ml rozp. + 6 igieł | Rpz | | Ascendis Pharma Endocrinology Division A/S | Ascendis Pharma A/S | DK |
| 2468 | Skytrofa | Lonapegsomatropinum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 13,3 mg | 4 wkłady 13,3 mg + 0,574 ml rozp. + 6 igieł | Rpz | | Ascendis Pharma Endocrinology Division A/S | Ascendis Pharma A/S | DK |
| 2469 | Slenyto | Melatoninum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 1 mg | 30 tabl. 60 tabl. | Rp Rp | | RAD Neurim Pharmaceuticals EEC SARL | Iberfar Industria Farmaceutica S.A. | PT |
| 2470 | Slenyto | Melatoninum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 5 mg | 30 tabl. | Rp | | RAD Neurim Pharmaceuticals EEC SARL | Iberfar Industria Farmaceutica S.A. | PT |
| 2471 | SOGROYA | Somapacitanum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 5 mg/1,5 ml | 1 wstrzykiwacz 5 wstrzykiwaczy | Rpz Rpz | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2472 | SOGROYA | Somapacitanum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 10 mg/1,5 ml | 1 wstrzykiwacz 5 wstrzykiwaczy | Rpz Rpz | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2473 | Soliris | Eculizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 300 mg (10 mg/ml) | 1 fioł. 30 ml | Rpz | 05909990643776 | Alexion Europe SAS | Alexion Pharma International Operations Unlimited Company Pantheon Italia S.p.A Almac Pharma Services Ltd. | IE IT GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|---------------|--|--------------------------|--|-----------------------------------|--|----------------|
| 2474 | Somac Control | Pantoprazolum | Tabletki dojelitowe | 20 mg | 14 tabl. w blistrach 7 tabl. w blistrze 14 tabl. w portfeliku 7 tabl. w portfeliku | OTC OTC OTC OTC | 05909990688180 05909990688173 05909990688203 05909990688197 | Takeda GmbH | Takeda GmbH | DE |
| 2475 | SomaKit TOC | Edotreotidum | Zestaw do sporządzania preparatu radiofarmaceutycznego | 40 mcg | 1 zestaw | Rpz | 05909991315917 | Advanced Accelerator Applications | Advanced Accelerator Applications (Italy) S.r.l. GiPharma S.r.l. | IT IT |
| 2476 | Somavert | Pegvisomantum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 10 mg | 30 fioł. proszku + 30 amp.-strzyk. rozp. 1 ml | Rpz | 05909990006281 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV | BE |
| 2477 | Somavert | Pegvisomantum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 15 mg | 30 fioł. proszku + 30 amp.-strzyk. rozp. 1 ml | Rpz | 05909990006298 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV | BE |
| 2478 | Somavert | Pegvisomantum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 20 mg | 1 fioł. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. 1 ml 30 fioł. proszku + 30 amp.-strzyk. rozp. 1 ml | Rpz Rpz | 05909990006342 05415062315958 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV | BE |
| 2479 | Somavert | Pegvisomantum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 25 mg | 1 fioł. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. 1 ml 30 fioł. proszku + 30 amp.-strzyk. rozp. 1 ml | Rpz Rpz | 05415062315965 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV | BE |
| 2480 | Somavert | Pegvisomantum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 30 mg | 1 fioł. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. 1 ml 30 fioł. proszku + 30 amp.-strzyk. rozp. 1 ml | Rpz Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV | BE |
| 2481 | Sondelbay | Teriparatide | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 20 mcg/80 mcl | 1 wstrzykiwacz 80 mcl 28 dawek 3 wstrzykiwacze 80 mcl 3 x 28 dawek | Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. | PL NL |
| 2482 | SonoVue | Sulfur hexafluoridum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | 8 mcl/ml | 1 fioł. + strzyk. | Rpz | 05909990001552 | Bracco International B.V. | Bracco Imaging S.p.A. | IT |
| 2483 | Sorafenib Accord | Sorafenibum | Tabletki powlekane | 200 mg | 112 tabl. x 1 | Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. | MT PL NL |
| 2484 | Sovaldi | Sofosbuvirum | Granulat powlekany | 150 mg | 28 sasz. | Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|---|-------------------------------|--|--|--|---|--|---------------|
| 2485 | Sovaldi | Sofosbuvirum | Granulat powlekany | 200 mg | 28 szasz. | Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 2486 | Sovaldi | Sofosbuvirum | Tabletki powlekane | 200 mg | 28 tabl. | Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 2487 | Sovaldi | Sofosbuvirum | Tabletki powlekane | 400 mg | 28 tabl. 84 tabl. | Rpz Rpz | 05391507140975 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 2488 | Spectrila | Asparaginasum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 10000 j. | 1 fiol. 20 ml 5 fiol. 20 ml | Rpz Rpz | | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | DE |
| 2489 | Spedra | Avanafilum | Tabletki | 50 mg | 12 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991098834 05909991098810 05909991098827 | Menarini International Operations Luxembourg S.A. | Sanofi Winthrop Industrie Menarini-Von Heyden GmbH | FR DE |
| 2490 | Spedra | Avanafilum | Tabletki | 100 mg | 2 tabl. 12 tabl. 8 tabl. 4 tabl. 12 tabl. 4 tabl. 2 tabl. 8 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991098841 05909991098872 05909991098865 05909991098858 | Menarini International Operations Luxembourg S.A. | Sanofi Winthrop Industrie Menarini-Von Heyden GmbH | FR DE |
| 2491 | Spedra | Avanafilum | Tabletki | 200 mg | 4 tabl. 12 tabl. 8 tabl. 2 tabl. 2 tabl. 8 tabl. 4 tabl. 12 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991098889 05909991098902 05909991098896 05909991264703 | Menarini International Operations Luxembourg S.A. | Menarini-Von Heyden GmbH Sanofi Winthrop Industrie | DE FR |
| 2492 | Spevigo | Spesolimabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 450 mg | 2 fiołki 7,5 ml | Rpz | 05909991498924 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | FR DE |
| 2493 | Spherox | Sferoidy ludzkich autologicznych chondrocytów powiązanych z macierzą | Zawiesina do implantacji | 10-70 sferoid/cm ² | 1 aplikatorów 0,2 ml 1 aplikator 1 ml | Rpz Rpz | | CO.DON AG | CO.DON AG CO.DON AG | DE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|---|---|--|----------------|---|--|--|----------------------------------|---|----------------------------------|
| 2494 | Spikevax | Szczepionka mRNA przeciw COVID-19 (ze zmodyfikowanymi nukleozydami) | Dyspersja do wstrzykiwań | 1 dawka 0,5 ml | 1 fioł. 5 ml (10 dawek) 10 fioł. 5 ml (10 dawek) 3 fioł. 30 dawek (10 dawek/fioł.) 10 fioł. 100 dawek (10 dawek/fioł.) 120 fioł. 1200 dawek (10 dawek/fioł.) | Rp Rp Rp Rp Rp | 00380777700687 05909991458744 05909991445591 05909991445607 | MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L. | Rovi Pharma industrial Services, S.A. Moderna Biotech Spain S.L Rovi Pharma industrial Services, S.A. Patheon Italia S.p.a PATHEON ITALIA S.P.A. Recipharm Monts | ES ES ES IT IT FR |
| 2495 | Spikevax bivalent Original/Omicron BA.1 | Szczepionka mRNA przeciw COVID-19 (ze zmodyfikowanymi nukleozydami) | Dyspersja do wstrzykiwań | 1 dawka 0,5 ml | 10 fioł. 2,5 ml (5 dawek/fioł.) 10 fioł. 5 ml (10 dawek/fioł.) 10 fioł. 50 dawek (5 dawek/fioł.) 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 dawek (1 dawka) 10 fioł. 0,5 ml 10 dawek (1 dawka) | Rp Rp Rp Rp Rp | 00380777701073 05909991495602 | MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L. | Moderna Biotech Spain S.L Recipharm Monts Rovi Pharma industrial Services, S.A. PATHEON ITALIA S.P.A. Patheon Italia S.p.a Rovi Pharma industrial Services, S.A. | ES FR ES IT IT ES |
| 2496 | Spikevax bivalent Original/Omicron BA.4-5 | Szczepionka mRNA przeciw COVID-19 (ze zmodyfikowanymi nukleozydami) | Dyspersja do wstrzykiwań | 1 dawka 0,5 ml | 10 fioł. 0,5 ml 10 dawek (1 dawka) | Rp | | MODERNA BIOTECH SPAIN, S.L. | PATHEON ITALIA S.P.A. Patheon Italia S.p.a Recipharm Monts Rovi Pharma industrial Services, S.A. Rovi Pharma industrial Services, S.A. Moderna Biotech Spain S.L | IT IT FR ES ES ES |
| 2497 | Spinraza | Nusinersenum | Roztwór do wstrzykiwań | 12 mg | 1 fioł. 5 ml | Rpz | 05713219500975 | Biogen Netherlands B.V. | Biogen (Denmark) Manufacturing ApS FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS | DK DK |
| 2498 | Spravato | Esketaminum | Aerozol do nosa, roztwór | 28 mg | 1 fioł. 28 mg 2 fioł. 28 mg 3 fioł. 28 mg 6 fioł. 28 mg 24 fioł. 28 mg (opak. zbiorcze) 12 fioł. 28 mg (opak. zbiorcze) | Rpw Rpw Rpw Rpw Rpw Rpw | 05413868117400 05413868117417 05413868117424 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2499 | Sprycel | Dasatinibum | Proszek do sporządzenia zawiesiny doustnej | 10 mg/ml | 1 butelka 33 g proszku | Rpz | 05909991380960 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Swords Laboratories T/A Lawrence Laboratories Swords Laboratories T/A Lawrence Laboratories | IE IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|-------------------|--|-------------------------------------|--|--------------------|
| 2500 | Sprycel | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 20 mg | 56 tabl. 60 tabl. 60 tabl. w butelce | Rpz Rpz Rpz | 05909990621330 05909990621347 05909990621323 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing Bristol Myers Squibb S.r.l. CATALENT ANAGNI S.R.L. | IE IT IT |
| 2501 | Sprycel | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 50 mg | 56 tabl. 60 tabl. 60 tabl. w butelce | Rpz Rpz Rpz | 05909990621361 05909990621378 05909990621354 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Bristol Myers Squibb S.r.l. CATALENT ANAGNI S.R.L. Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing | IT IT IE |
| 2502 | Sprycel | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 70 mg | 56 tabl. 60 tabl. 60 tabl. w butelce | Rpz Rpz Rpz | 05909990621392 05909990621408 05909990621385 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing CATALENT ANAGNI S.R.L. Bristol Myers Squibb S.r.l. | IE IT IT |
| 2503 | Sprycel | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 80 mg | 30 tabl. w blisterze 30 tabl. w butelce | Rpz Rpz | 05909990818600 05909990818631 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Bristol Myers Squibb S.r.l. CATALENT ANAGNI S.R.L. Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing | IT IT IE |
| 2504 | Sprycel | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 30 tabl. w butelce 30 tabl. w blisterze | Rpz Rpz | 05909990671601 05909990671595 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing Bristol Myers Squibb S.r.l. CATALENT ANAGNI S.R.L. | IE IT IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|-----------------------|----------------------------------|--|----------------------------------|--|-------------------------------------|--|----------------|
| 2505 | Sprycel | Dasatinibum | Tabletki powlekane | 140 mg | 30 tabl. w blisterze 30 tabl. w butelce | Rpz Rpz | 05909990818648 05909990818655 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | CATALENT ANAGNI S.R.L. Swords Laboratories T/A Bristol-Myers Squibb Pharmaceutical Operations, External Manufacturing Bristol Myers Squibb S.r.l. | IT IE IT |
| 2506 | Stalevo | Levodopum + Carbidopum + Entacaponium | Tabletki powlekane | 50 mg + 12,5 mg + 200 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 130 tabl. 175 tabl. 250 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990010967 05909990010974 05909990010981 05909990010998 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Corporation Orion Pharma | FI FI |
| 2507 | Stalevo | Levodopum + Carbidopum + Entacaponium | Tabletki powlekane | 75 mg + 18,75 mg + 200 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 130 tabl. 175 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990702602 05909990702626 05909990702633 05909990702640 05909990702657 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Pharma Orion Corporation | FI FI |
| 2508 | Stalevo | Levodopum + Carbidopum + Entacaponium | Tabletki powlekane | 100 mg + 25 mg + 200 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 130 tabl. 175 tabl. 250 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990011001 05909990011032 05909990011049 05909990011056 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Corporation Orion Pharma | FI FI |
| 2509 | Stalevo | Levodopum + Carbidopum + Entacaponium | Tabletki powlekane | 125 mg + 31,25 mg + 200 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 130 tabl. 175 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990702664 05909990702671 05909990702688 05909990702695 05909990702701 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Corporation Orion Pharma | FI FI |
| 2510 | Stalevo | Levodopum + Carbidopum + Entacaponium | Tabletki powlekane | 150 mg + 37,5 mg + 200 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 130 tabl. 175 tabl. 250 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990011063 05909990011070 05909990011087 05909990011094 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Corporation Orion Pharma | FI FI |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--------------------------------------|-----------------------|----------------------------|---|--|--|----------------------------------|---|---------------|
| 2511 | Stalevo | Levodopum + Carbidopum + Entacaponum | Tabletki powlekane | 175 mg + 43.75 mg + 200 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 130 tabl. 175 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990917938 05909990917945 05909990917952 05909990917969 05909990917976 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Corporation Orion Pharma | FI FI |
| 2512 | Stalevo | Levodopum + Carbidopum + Entacaponum | Tabletki powlekane | 200 mg + 50 mg + 200 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 130 tabl. 175 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990654000 05909990654017 05909990654024 05909990654031 05909990654048 | Orion Corporation | Orion Corporation Orion Pharma Orion Corporation | FI FI |
| 2513 | Stayveer | Bosentanum | Tabletki powlekane | 62,5 mg | 56 tabl. w butelce 112 tabl. w blisterach 56 tabl. w blisterach | Rpz Rpz Rpz | | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2514 | Stayveer | Bosentanum | Tabletki powlekane | 125 mg | 56 tabl. w butelce 56 tabl. w blisterach 112 tabl. w blisterach | Rpz Rpz Rpz | 07640161080027 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2515 | Steglato | Ertugliflozinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. (1 x 30) 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 00191778018547 00191778018554 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Schering-Plough Labo NV | BE |
| 2516 | Steglato | Ertugliflozinum | Tabletki powlekane | 15 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. (1 x 30) 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 00191778018530 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Schering-Plough Labo NV | BE |
| 2517 | Steglujan | Ertugliflozinum + Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 5 mg + 100 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. (1 x 30) 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 00191778018578 00191778018585 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Schering-Plough Labo N.V. | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---------------------------------|--|----------------|--|--|--|----------------------------------|---|---------------|
| 2518 | Steglujan | Ertugliflozinum + Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 15 mg + 100 mg | 98 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 84 tabl. 14 tabl. 30 tabl. (1 x 30) 90 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 00191778018561 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Schering-Plough Labo N.V. | BE |
| 2519 | Stelara | Ustekinumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 130 mg | 1 fiol. 30 ml | Rpz | 05909991307066 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 2520 | Stelara | Ustekinumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 45 mg/0,5 ml | 1 fiol. 2 ml | Rpz | 05909990673568 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 2521 | Stelara | Ustekinumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 45 mg / 0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz | 05909997077505 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 2522 | Stelara | Ustekinumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 90 mg/ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz | 05909997077512 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 2523 | Stimufend | Pegfilgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 6 mg | 1 amp.-strzyk. | Rpz | | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Fresenius Kabi Austria GmbH | AT |
| 2524 | Stivarga | Regorafenibum | Tabletki powlekane | 40 mg | 28 tabl. 84 tabl. | Rpz Rpz | 05908229302019 05908229302026 | Bayer AG | Bayer AG Bayer Pharma AG | DE DE |
| 2525 | Stocrin | Efavirenzum | Roztwór doustny | 30 mg/ml | 1 butelka 180 ml | Rpz | 05909990952915 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 2526 | Stocrin | Efavirenzum | Tabletki powlekane | 50 mg | 30 tabl. | Rpz | 05909990042197 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 2527 | Stocrin | Efavirenzum | Tabletki powlekane | 200 mg | 90 tabl. | Rpz | 05909990042203 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 2528 | Stocrin | Efavirenzum | Tabletki powlekane | 600 mg | 30 tabl. | Rpz | 05909990007394 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 2529 | Strensiq | Asfotasum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 40 mg/ml | 1 fiol. 1 fiol. 12 fiol. 12 fiol. 12 fiol. 1 fiol. 12 fiol. 12 fiol. 12 fiol. 1 fiol. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05391527745129 05391527745143 05391527745136 | Alexion Europe SAS | Alexion Pharma International Operations Unlimited Company | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|------------------------|-----------------------------------|------------------------------|-------------------|----------------------------------|---------------------------------------|---|----------------|
| 2530 | Strensiq | Asfotasum alfa | Roztwór do wstrzykiwań | 100 mg/ml | 1 fiol. 12 fiol. | Rpz Rpz | 05391527745112 | Alexion Europe SAS | Alexion Pharma International Operations Unlimited Company | IE |
| 2531 | Striascan | Ioflupanum (123 I) | Roztwór do wstrzykiwań | 74 MBq/ml | 1 fiol. 1 fiol. | Rpz Rpz | | Cis bio international B.P. | Cis bio international B.P. | FR |
| 2532 | Stribild | Elvitegravirum + Cobicistatam + Emtricitabinum + Tenofovirum disoproxilum | Tabletki powlekane | 150 mg + 150 mg + 200 mg + 245 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | 05909991069599 05909991069605 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 2533 | Strimvelis | Autologiczna frakcja komórkowa wzbogacona o CD34+, zawierająca komórki CD34+ transdukiowane wektorem retrowirusowym zawierającym ludzką sekwencję cDNA deaminazy adenozykowej (ADA) z ludzkich komórek macierzystych układu krwiotwórczego/progenitorowych CD34 | Zawiesina do infuzji | 1-10 mln komórek/ml | 1 worek 50 ml | Rpz | | Orchard Therapeutics (Netherlands) BV | MolMed SpA AGC Biologics S.p.A. | IT IT |
| 2534 | Suboxone | Buprenorphine hydrochloride + Naloxone hydrochloride | Lamelki podjęzykowe | 2 mg + 0,5 mg | 7 sas. 14 sas. 28 sas. | Rpz Rpz Rpz | | Indivior Europe Limited | Indivior Europe Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited Almac Pharma Services Limited | IE IE GB |
| 2535 | Suboxone | Buprenorphine hydrochloride + Naloxone hydrochloride | Lamelki podjęzykowe | 4 mg + 1 mg | 7 sas. 14 sas. 28 sas. | Rpz Rpz Rpz | | Indivior Europe Limited | Almac Pharma Services Limited Indivior Europe Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE IE |
| 2536 | Suboxone | Buprenorphine hydrochloride + Naloxone hydrochloride | Lamelki podjęzykowe | 8 mg + 2 mg | 7 sas. 14 sas. 28 sas. | Rpz Rpz Rpz | | Indivior Europe Limited | Indivior Europe Limited Almac Pharma Services Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | IE GB IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|------------------------|-----------------------|---|--------------------------|--|---------------------------------|---|----------------|
| 2537 | Suboxone | Buprenorphine hydrochloride + Naloxone hydrochloride | Lamelki podjęzykowe | 12 mg + 3 mg | 7 sas. 14 sas. 28 sas. | Rpz Rpz Rpz | | Indivior Europe Limited | Indivior Europe Limited Almac Pharma Services Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | IE GB IE |
| 2538 | Suboxone | Buprenorphini hydrochloridum + Naloxoni hydrochloridum | Tabletki podjęzykowe | 2 mg + 0,5 mg | 7 tabl. 28 tabl. | Rpw Rpw | 05054792002181 05054792000002 | Indivior Europe Limited | Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited Indivior Europe Limited | GB IE |
| 2539 | Suboxone | Buprenorphini hydrochloridum + Naloxoni hydrochloridum | Tabletki podjęzykowe | 8 mg + 2 mg | 7 tabl. 28 tabl. | Rpw Rpw | 05054792002174 05054792000019 | Indivior Europe Limited | Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited Indivior Europe Limited | GB IE |
| 2540 | Suboxone | Buprenorphini hydrochloridum + Naloxoni hydrochloridum | Tabletki podjęzykowe | 16 mg + 4 mg | 28 tabl. 7 tabl. | Rpw Rpw | | Indivior Europe Limited | Indivior Europe Limited Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Limited | IE GB |
| 2541 | Sugammadex Fresenius Kabi | Sugammadex | Roztwór do wstrzykiwań | 100 mg/ml | 10 fiol. 1 ml 10 fiol. 2 ml 10 fiol. 5 ml | Rpz Rpz Rpz | 04052682064746 | Fresenius Kabi Deutschland GmbH | Labesfal, Laboratorios Almiro S.A. | PT |
| 2542 | Sugammadex Mylan | Sugammadexum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 mg/ml | 10 fiol. 2 ml 1 fiol. 5 ml 10 fiol. 5 ml 1 fiol. 2 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Mylan Ireland Limited | Wessling Hungary Kft. Mylan Germany GmbH Mylan S.A.S. | HU DE FR |
| 2543 | Suliqua | Insulinum glarginum + Lixisenatidum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j./ml + 33 mcg/ml | 3 wstrzykiwacze 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | 05909991315948 05909991415228 05909991315955 | sanofi-aventis groupe | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 2544 | Suliqua | Insulinum glarginum + Lixisenatidum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j./ml + 50 mcg/ml | 3 wstrzykiwacze 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp | 05909991315924 05909991315931 05909991415211 | sanofi-aventis groupe | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |
| 2545 | Sunitinib Accord | Sunitinibum | Kapsułki twarde | 12,5 mg | 28 kaps. w blistrze 28 kaps. w blistrze perforowanym 30 kaps. | Rp Rp Rp | 05055565775707 | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmacare Premium Ltd. Remedica Ltd | MT CY |
| 2546 | Sunitinib Accord | Sunitinibum | Kapsułki twarde | 25 mg | 28 kaps. w blistrze 28 kaps. w blistrze perforowanym 30 kaps. | Rp Rp Rp | 05055565775714 | Accord Healthcare S.L.U. | Remedica Ltd Pharmacare Premium Ltd. | CY MT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|---|---------|--|----------------------------------|--|----------------------------------|---|----------------|
| 2547 | Sunitinib Accord | Sunitinibum | Kapsułki twarde | 37,5 mg | 30 butelka 28 kaps. 28 kaps. w blisterach perforowanych | Rp Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmacare Premium Ltd. Remedica Ltd | MT CY |
| 2548 | Sunitinib Accord | Sunitinibum | Kapsułki twarde | 50 mg | 28 kaps. w blisterze perforowanym 30 kaps. | Rp Rp Rp | 05055665775721 | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmacare Premium Ltd. Remedica Ltd | MT CY |
| 2549 | Sunlenca | Lenacapavir | Roztwór do wstrzykiwań | 464 mg | 2 fioł. 1,5 ml + 2 urządzenia do pobierania leku z fiołki, + 2 jednorazowe strzykawki + 2 igły z zabezpieczeniem | Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 2550 | Sunlenca | Lenacapavir | Tabletki powlekane | 300 mg | 5 tabl. | Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 2551 | Sunosi | Solriamfetolum | Tabletki powlekane | 75 mg | 7 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 100 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | TMC Pharma (EU) Ltd. | Jazz Pharmaceuticals Ireland Ltd | IE |
| 2552 | Sunosi | Solriamfetolum | Tabletki powlekane | 150 mg | 7 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 100 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | TMC Pharma (EU) Ltd. | Jazz Pharmaceuticals Ireland Ltd | IE |
| 2553 | Supemtek | Czterowalentna szczepionka przeciw grypie (rekombinowana, przygotowana w hodowli komórkowej) | Roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce | | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła 5 amp.-strzyk. 0,5 ml 5 amp.-strzyk. 0,5 ml + 5 igieł 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 10 igieł | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991452353 05909991452339 05909991452384 05909991452377 05909991452346 05909991452360 | Sanofi Pasteur | Sanofi Pasteur | FR |
| 2554 | Sustiva | Efavirenzum | Kapsułki twarde | 50 mg | 30 kaps. | Rpz | | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Aesica Queenborough Limited Bristol-Myers Squibb S.r.l. Aesica Pharmaceuticals GmbH | GB IT DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|---------------|---|-------------------|--|---------------------------------------|---|----------------|
| 2555 | Sustiva | Efavirenzum | Kapsułki twarde | 100 mg | 30 kaps. | Rpz | | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Aesica Pharmaceuticals GmbH Aesica Queenborough Limited Bristol-Myers Squibb S.r.l. | DE GB IT |
| 2556 | Sustiva | Efavirenzum | Kapsułki twarde | 200 mg | 42 kaps. 90 kaps. | Rpz Rpz | | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Bristol-Myers Squibb S.r.l. Aesica Queenborough Limited Aesica Pharmaceuticals GmbH | IT GB DE |
| 2557 | Sustiva | Efavirenzum | Tabletki powlekane | 600 mg | 30 tabl. w blistrze 90 tabl. 30 tabl. w butelce | Rpz Rpz Rpz | | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Bristol-Myers Squibb S.r.l. Aesica Queenborough Limited Aesica Pharmaceuticals GmbH | IT GB DE |
| 2558 | Sutent | Sunitinibum | Kapsułki twarde | 12,5 mg | 28 kaps. 30 kaps. | Rpz Rpz | 05909990079377 05909990610396 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Italia S.r.l. | IT |
| 2559 | Sutent | Sunitinibum | Kapsułki twarde | 25 mg | 28 kaps. 30 kaps. | Rpz Rpz | 05909990079384 05909990610402 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Italia S.r.l. | IT |
| 2560 | Sutent | Sunitinibum | Kapsułki twarde | 37,5 mg | 30 kaps. 28 kaps. | Rpz Rpz | 05909990726004 05909990726011 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Italia S.r.l. | IT |
| 2561 | Sutent | Sunitinibum | Kapsułki twarde | 50 mg | 28 kaps. 30 kaps. | Rpz Rpz | 05909990079391 05909990610419 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Italia S.r.l. | IT |
| 2562 | Sycrest | Asenapinum | Tabletki podjęzykowe | 5 mg | 20 tabl. 60 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | 05909990792139 05909990792146 05909990792153 | N.V. Organon | Schering-Plough Labo N.V. Schering-Plough Labo N.V. Organon (Ireland) Ltd. | BE BE IE |
| 2563 | Sycrest | Asenapinum | Tabletki podjęzykowe | 10 mg | 60 tabl. 20 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | 05909990792177 05909990792160 05909990792184 | N.V. Organon | Organon (Ireland) Ltd. Schering-Plough Labo N.V. | IE BE |
| 2564 | Sylvant | Siltuximabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. 8 ml | Rpz | 05060146292276 | EUSA Pharma (Netherlands) B.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 2565 | Sylvant | Siltuximabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 400 mg | 1 fiol. 30 ml | Rpz | 05060146292481 | EUSA Pharma (Netherlands) B.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 2566 | Symkevi | Tezacaftorum + Ivacaftorum | Tabletki powlekane | 50 mg + 75 mg | 28 tabl. | Rpz | 00351167144404 | Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Ltd. | Almac Pharma Services Ltd. Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--------------------------|----------------------------------|---|--|--|---|--|----------------------|
| 2567 | Symkevi | Tezacaftor + Ivacaftor | Tabletki powlekane | 100 mg + 150 mg | 28 tabl. | Rpz | 00351167136102 | Vertex Pharmaceuticals (Ireland) Ltd. | Almac Pharma Services Ltd. Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE |
| 2568 | Symtuza | Darunavirum + Cobicistatam + Emtricitabinum + Tenofovirum alafenamidum | Tabletki powlekane | 800 mg + 150 mg + 200 mg + 10 mg | 90 tabl. (3 x 30) 30 tabl. | Rpz Rpz | 05413868111583 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 2569 | Synagis | Palivizumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 mg/ml | 1 fiol. 0,5 ml 1 fiol. 1 ml | Rp Rp | 05000456067720 05000456067713 | AstraZeneca AB | AbbVie S.r.l. | IT |
| 2570 | Synflorix | Szczepionka przeciw pneumokokom | Zawiesina do wstrzykiwań | | 100 fiol. 1 ml 100 fiol. 0,5 ml 10 fiol. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. z 2 igłami 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 fiol. 2 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 10 igieł 1 fiol. 0,5 ml 50 amp.-strzyk. 0,5 ml 100 fiol. 2 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990678136 05909990678129 05909990678112 05909990678099 05909990678075 05909990678068 05909990678082 05909990678105 05909990198214 | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | BE |
| 2571 | Synjardy | Empagliflozinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 5 mg + 850 mg | 10 tabl. (10 x 1) 14 tabl. (14 x 1) 30 tabl. (30 x 1) 56 tabl. (56 x 1) 60 tabl. (60 x 1) 90 tabl. (90 x 1) 100 tabl. (100 x 1) 120 tabl. (2 x 60 x 1) 180 tabl. (2 x 90 x 1) 200 tabl. (2 x 100 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Ellas AE Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Patheon France Boehringer Ingelheim Hellas Single Member S.A. | GR DE FR GR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|-----------------------|-------------------|--|--|----------------|---|--|--------------------------|
| 2572 | Synjardy | Empagliflozinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 12,5 mg + 850 mg | 10 tabl. (10 x 1) 14 tabl. (14 x 1) 30 tabl. (30 x 1) 56 tabl. (56 x 1) 60 tabl. (60 x 1) 90 tabl. (90 x 1) 100 tabl. (100 x 1) 120 tabl. (2 x 60 x 1) 180 tabl. (2 x 90 x 1) 200 tabl. (2 x 100 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991336325 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Hellas Single Member S.A. Patheon France Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Ellas AE | GR FR DE GR |
| 2573 | Synjardy | Empagliflozinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 5 mg + 1000 mg | 10 tabl. (10 x 1) 14 tabl. (14 x 1) 30 tabl. (30 x 1) 56 tabl. (56 x 1) 60 tabl. (60 x 1) 90 tabl. (90 x 1) 100 tabl. (100 x 1) 120 tabl. (120 x 1) 180 tabl. (180 x 1) 200 tabl. (200 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991421427 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Patheon France Boehringer Ingelheim Hellas Single Member S.A. Boehringer Ingelheim Ellas AE | DE FR GR GR |
| 2574 | Synjardy | Empagliflozinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 12,5 mg + 1000 mg | 10 tabl. (10 x 1) 14 tabl. (14 x 1) 30 tabl. (30 x 1) 56 tabl. (56 x 1) 60 tabl. (60 x 1) 90 tabl. (90 x 1) 100 tabl. (100 x 1) 120 tabl. (2 x 60 x 1) 180 tabl. (2 x 90 x 1) 200 tabl. (2 x 100 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991336332 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Hellas Single Member S.A. Boehringer Ingelheim Ellas AE Patheon France | DE GR GR FR |
| 2575 | Tabrecta | Capmatinibum | Tabletki powlekane | 150 mg | 60 tabl. 120 tabl. | Rpz Rpz | | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A. Lek Pharmaceuticals d.d. | DE ES SI |
| 2576 | Tabrecta | Capmatinibum | Tabletki powlekane | 200 mg | 60 tabl. 120 tabl. | Rpz Rpz | | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Lek Pharmaceuticals d.d. Novartis Farmaceutica S.A. | DE SI ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|--------|--|--|--|------------------------|--|----------------------------------|
| 2577 | Tacforius | Tacrolimus | Kapsułki o przedłużonym uwalnianiu, twarde | 0,5 mg | 30 kaps. w blistrze 30 kaps. w blistrze perforowanym 50 kaps. w blistrze 50 kaps. w blistrze perforowanym 100 kaps. w blistrze 100 kaps. w blistrze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991351328 05909991351335 05909991351342 05909991351359 05909991351366 05909991351373 | Teva B.V. | Merckle GmbH Teva Pharma S.L.U. Teva Czech Industries s.r.o. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva Operations Poland Sp. z o.o. PLIVA Hrvatska d o.o. (Pliva Croatia Ltd.) | DE ES CZ HU PL HR |
| 2578 | Tacforius | Tacrolimus | Kapsułki o przedłużonym uwalnianiu, twarde | 1 mg | 30 kaps. w blistrze 30 kaps. w blistrze perforowanym 50 kaps. w blistrze 50 kaps. w blistrze perforowanym 60 kaps. w blistrze 60 kaps. w blistrze perforowanym 100 kaps. w blistrze 100 kaps. w blistrze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991351380 05909991351397 05909991351403 05909991351410 05909991351427 05909991351434 05909991351441 05909991351458 | Teva B.V. | PLIVA Hrvatska d o.o. (Pliva Croatia Ltd.) Teva Pharma S.L.U. Teva Operations Poland Sp. z o.o. Merckle GmbH Teva Czech Industries s.r.o. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company | HR ES PL DE CZ HU |
| 2579 | Tacforius | Tacrolimus | Kapsułki o przedłużonym uwalnianiu, twarde | 3 mg | 30 kaps. w blistrze 30 kaps. w blistrze perforowanym 50 kaps. w blistrze 50 kaps. w blistrze perforowanym 100 kaps. w blistrze 100 kaps. w blistrze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991351533 05909991351526 05909991351557 05909991351540 05909991351564 05909991351571 | Teva B.V. | Teva Pharma S.L.U. Merckle GmbH PLIVA Hrvatska d o.o. (Pliva Croatia Ltd.) Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Teva Czech Industries s.r.o. Teva Operations Poland Sp. z o.o. | ES DE HR HU CZ PL |
| 2580 | Tacforius | Tacrolimus | Kapsułki o przedłużonym uwalnianiu, twarde | 5 mg | 30 kaps. w blistrze 30 kaps. w blistrze perforowanym 50 kaps. w blistrze 50 kaps. w blistrze perforowanym 100 kaps. w blistrze 100 kaps. w blistrze perforowanym | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991351588 05909991351595 05909991351601 05909991351618 05909991351625 05909991351632 | Teva B.V. | Teva Operations Poland Sp. z o.o. Merckle GmbH PLIVA Hrvatska d o.o. (Pliva Croatia Ltd.) Teva Pharma S.L.U. Teva Czech Industries s.r.o. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company | PL DE HR ES CZ HU |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|----------------------------|------------------------|--|----------------------------------|--|---------------------------|---|--------------------------------|
| 2581 | TachoSil | Fibrinogenum humanum + Trombinum humanum | Matryca z klejem do tkanek | (5,5 mg + 2 j.m.)/cm*2 | 1 gąbka 9,5 x 4,8 cm 5 gąbek 3 x 2,5 cm 1 gąbka 3 x 2,5 cm 2 gąbki 4,8 x 4,8 cm 1 gąbka zrolowana 4,8 x 4,8 cm | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990008957 05909990008988 05909990008971 05909990008964 05909991195779 | Corza Medical GmbH | Takeda Austria GmbH | AT |
| 2582 | Tadalafil Lilly | Tadalafilum | Tabletki powlekane | 2,5 mg | 28 tabl. | Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 2583 | Tadalafil Lilly | Tadalafilum | Tabletki powlekane | 5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 2584 | Tadalafil Lilly | Tadalafilum | Tabletki powlekane | 10 mg | 4 tabl. | Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 2585 | Tadalafil Lilly | Tadalafilum | Tabletki powlekane | 20 mg | 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 2586 | Tadalafil Mylan | Tadalafilum | Tabletki powlekane | 2,5 mg | 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp | 05902020926474 05902020926481 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Generics [UK] Limited McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan Germany GmbH Mylan Hungary Kft. Mylan UK Healthcare Ltd | GB IE DE HU GB |
| 2587 | Tadalafil Mylan | Tadalafilum | Tabletki powlekane | 5 mg | 98 tabl. 14 tabl. 84 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05902020926559 05902020926511 05902020926528 05902020926535 05902020926542 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan UK Healthcare Ltd Generics [UK] Limited McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan Germany GmbH Mylan Hungary Kft. | GB GB IE DE HU |
| 2588 | Tadalafil Mylan | Tadalafilum | Tabletki powlekane | 10 mg | 12 tabl. 4 tabl. 24 tabl. | Rp Rp Rp | 05902020926498 05902020926412 05902020926504 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan UK Healthcare Ltd Generics [UK] Limited Mylan Germany GmbH Mylan Hungary Kft. | IE GB GB DE HU |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------|----------|--|--|--|---|---|----------------------------|
| 2589 | Tadalafil Mylan | Tadalafilum | Tabletki powlekane | 20 mg | 2 tabl. 12 tabl. 24 tabl. 8 tabl. 4 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05902020926429 05902020926450 05902020926467 05902020926443 05902020926436 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Germany GmbH Mylan UK Healthcare Ltd Generics [UK] Limited McDermott Laboratories Ltd. T/A Gerard Laboratories Mylan Hungary Kft. | DE GB GB IE HU |
| 2590 | Tafinlar | Dabrafenibum | Kapsułki twarde | 50 mg | 28 kaps. 120 kaps. | Rpz Rpz | 05909991078584 05909991078591 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Lek Pharmaceuticals d.d. Glaxo Wellcome S.A. Novartis Pharmaceuticals UK Limited | DE SI ES GB |
| 2591 | Tafinlar | Dabrafenibum | Kapsułki twarde | 75 mg | 120 kaps. 28 kaps. | Rpz Rpz | 05909991078645 05909991078607 | Novartis Europharm Limited | Glaxo Wellcome S.A. Lek Pharmaceuticals d.d. Novartis Pharmaceuticals UK Limited Novartis Pharma GmbH | ES SI GB DE |
| 2592 | Tagrisso | Osimertinibum | Tabletki powlekane | 40 mg | 28 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | 05000456012058 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB | SE |
| 2593 | Tagrisso | Osimertinibum | Tabletki powlekane | 80 mg | 30 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz | 05000456012065 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB | SE |
| 2594 | Takhzyro | Lanadelumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 300 mg | 1 fiol. 2 fiol. 6 fiol. 1 amp.-strzyk. 2 amp.-strzyk. 6 amp.-strzyk. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05060147027884 00642621076103 | Takeda Pharmaceuticals International AG | Shire Pharmaceuticals Ireland Limited Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch | IE IE |
| 2595 | Talmanco | Tadalafilum | Tabletki powlekane | 20 mg | 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Mylan S.A.S. | McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories t/a Mylan Dublin Mylan Germany GmbH Mylan Hungary Kft. | IE DE HU |
| 2596 | Taltz | Ixekizumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 80 mg/ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml 1 wstrzykiwacz 1 ml 2 amp.-strzyk. 1 ml 2 wstrzykiwacze 1 ml 3 amp.-strzyk. 1 ml 3 wstrzykiwacze 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991282912 05909991282943 05909991282929 05909991282950 05909991282936 05909991282967 | Eli Lilly and Company (Ireland) Limited | Eli Lilly Italia S.p.A. Eli Lilly Italia S.p.A. | IT IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|------------------------------|--|--------------|--|----------------------------------|----------------|-------------------------------|---|----------------|
| 2597 | Talzenna | Talazoparibum | Kapsułki twarde | 0,25 mg | 30 kaps. w blistrze perforowanym 30 kaps. w butelce 60 kaps. 90 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05415062348826 | Pfizer Europe MA EEIG | Excella GmbH & Co. KG | DE |
| 2598 | Talzenna | Talazoparibum | Kapsułki twarde | 1 mg | 30 kaps. w butelce 30 kaps. w blistrze perforowanym | Rpz Rpz | 05415062348789 | Pfizer Europe MA EEIG | Excella GmbH & Co. KG | DE |
| 2599 | Tamiflu | Oseltamivirum | Kapsułki twarde | 30 mg | 10 kaps. | Rp | 05909990070077 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2600 | Tamiflu | Oseltamivirum | Kapsułki twarde | 45 mg | 10 kaps. | Rp | 05909990070251 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2601 | Tamiflu | Oseltamivirum | Kapsułki twarde | 75 mg | 10 kaps. | Rp | 05909990990214 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2602 | Tamiflu | Oseltamivirum | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 6 mg/ml | 1 butelka 100 ml | Rp | 05909990911936 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2603 | Tandemact | Pioglitazonum + Glimepiridum | Tabletki | 30 mg + 2 mg | 98 tabl. 28 tabl. 50 tabl. 14 tabl. 90 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH | Takeda Ireland Limited Takeda GmbH Delpharm Novara S.r.l. | IE DE IT |
| 2604 | Tandemact | Pioglitazonum + Glimepiridum | Tabletki | 30 mg + 4 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH | Takeda Ireland Limited Takeda GmbH Delpharm Novara S.r.l. | IE DE IT |
| 2605 | Tandemact | Pioglitazonum + Glimepiridum | Tabletki | 45 mg + 4 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH | Delpharm Novara S.r.l. Takeda Ireland Limited Takeda GmbH | IT IE DE |
| 2606 | Tarceva | Erlotinibum | Tabletki powlekane | 25 mg | 30 tabl. | Rpz | 05909990334261 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2607 | Tarceva | Erlotinibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 30 tabl. | Rpz | 05909990334278 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|--|----------------------------|--|----------------|
| 2608 | Tarceva | Erlotinibum | Tabletki powlekane | 150 mg | 30 tabl. | Rpz | 05909990334285 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2609 | Targretin | Bexarotenum | Kapsułki miękkie | 75 mg | 100 kaps. | Rpz | 05909990213504 | Eisai GmbH | Eisai GmbH Eisai GmbH Eisai Manufacturing Ltd. | DE DE GB |
| 2610 | Tasigna | Nilotinibum | Kapsułki twarde | 50 mg | 120 kaps. | Rpz | 05909991351755 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmacéutica, S.A. Novartis Pharma GmbH Lek d.d, PE PROIZVODNJA LENDAVAL | ES DE SI |
| 2611 | Tasigna | Nilotinibum | Kapsułki twarde | 150 mg | 112 kaps. 40 kaps. 392 kaps. 120 kaps. 28 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990833573 05909990952069 05909990952076 05909990833566 | Novartis Europharm Limited | Lek d.d, PE PROIZVODNJA LENDAVAL Novartis Pharma GmbH | SI DE |
| 2612 | Tasigna | Nilotinibum | Kapsułki twarde | 200 mg | 392 kaps. 112 kaps. 112 kaps. 28 kaps. 28 kaps. 28 kaps. 28 kaps. 112 kaps. 40 kaps. 120 kaps. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990073542 05909990073535 05909990073528 05909990073504 05909990952021 05909990952038 05909990952045 05909990952052 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Lek d.d, PE PROIZVODNJA LENDAVAL | DE SI |
| 2613 | Tasmar | Tolkaponum | Tabletki powlekane | 100 mg | 30 tabl. w blisterze 30 tabl. w butelce 60 tabl. w blisterze 60 tabl. w butelce 100 tabl. w butelce 200 tabl. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990000609 05909990816392 05909990000647 05909990816408 05909990000654 | Viartis Healthcare Limited | ICN Polfa Rzeszów S.A. | PL |
| 2614 | Tasmar | Tolkaponum | Tabletki powlekane | 200 mg | 30 tabl. w blisterze 60 tabl. w blisterze 100 tabl. w butelce | Rpz Rpz Rpz | 05909990000661 05909990000678 05909990000685 | Viartis Healthcare Limited | ICN Polfa Rzeszów S.A. | PL |
| 2615 | Tavlesse | Fostamatinibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 30 tabl. | Rpz | | Instituto Grifols, S.A. | QPS Netherlands N.V. Instituto Grifols, S.A. | NL ES |
| 2616 | Tavlesse | Fostamatinibum | Tabletki powlekane | 150 mg | 60 tabl. | Rpz | | Instituto Grifols, S.A. | Instituto Grifols, S.A. QPS Netherlands N.V. | ES NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|---|-----------------------------------|-----------------------|------------|----------------|---|---|----------------|
| 2617 | Tavneos | Avacopanum | Kapsułki twarde | 10 mg | 30 kaps. 180 kaps. | Rpz Rpz | | Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma France | OM Pharma S.A. Vifor France | PT FR |
| 2618 | Taxotere | Docetaxelum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 20 mg/ml | 1 fiol. 7 ml | Rpz | 05909990738342 | Sanofi Mature IP | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Sanofi-Aventis Zrt. | DE HU |
| 2619 | Taxotere | Docetaxelum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 80 mg/4 ml | 1 fiol. 7 ml | Rpz | 05909990738359 | Sanofi Mature IP | Sanofi-Aventis Zrt. Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | HU DE |
| 2620 | Taxotere | Docetaxelum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 160 mg/8 ml | 1 fiol. 15 ml | Rpz | 05909990778478 | Sanofi Mature IP | Sanofi-Aventis Zrt. Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | HU DE |
| 2621 | Taxotere | Docetaxelum | Koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji | 20 mg/0,5 ml | 1 fiol. + 1 fiol. | Rpz | 05909990680313 | Sanofi Mature IP | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH Sanofi-Aventis Zrt. | DE HU |
| 2622 | Taxotere | Docetaxelum | Koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji | 80 mg/2 ml | 1 fiol. + 1 fiol. | Rpz | 05909990680320 | Sanofi Mature IP | Sanofi-Aventis Zrt. Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | HU DE |
| 2623 | Tecartus | Autologiczne transdukowane anti-CD19 komórki CD3-dodatnie | Dyspersja do infuzji | 0,4 - 2 × 10 ⁸ komórek | 1 worek 68 ml | Rpz | 05909991460662 | Kite Pharma EU B.V. | Kite Pharma EU B.V. | NL |
| 2624 | Tecentriq | Atezolizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 840 mg | 1 fiol. 14 ml | Rpz | 07613326025546 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2625 | Tecentriq | Atezolizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 1200 mg | 1 fiol. 20 ml | Rpz | 05902768001167 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2626 | Tecfidera | Dimethylis fumaras | Kapsułki dojelitowe, twarde | 120 mg | 14 kaps. | Rpz | 00646520415445 | Biogen Netherlands B.V. | Biogen (Denmark) Manufacturing ApS FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS Biogen Netherlands B.V. | DK DK NL |
| 2627 | Tecfidera | Dimethylis fumaras | Kapsułki dojelitowe, twarde | 240 mg | 56 kaps. 168 kaps. | Rpz Rpz | 00646520415452 | Biogen Netherlands B.V. | FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS Biogen (Denmark) Manufacturing ApS Biogen Netherlands B.V. | DK DK NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|----------|--|--|--|-----------------------------------|----------------------------------|---------------|
| 2628 | Tecovirimat SIGA | Tecovirimat monohydrate | Kapsułki twarde | 200 mg | 84 kaps. | Rp | | SIGA Technologies Netherland B.V. | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 2629 | TECVAYLI | Teclistamabum | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mg/ml | 1 fioł. 3 ml | Rpz | | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 2630 | TECVAYLI | Teclistamabum | Roztwór do wstrzykiwań | 90 mg/ml | 1 fioł. 1,7 ml | Rpz | | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 2631 | Tegsedi | Inotersenum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 284 mg | 1 amp.-strzyk. 4 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | | Akcea Therapeutics Ireland Ltd. | ABF Pharmaceutical Services GmbH | AT |
| 2632 | Telmisartan Actavis | Telmisartanum | Tabletki | 20 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. w pojemniku 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 250 tabl. w pojemniku | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990929894 05909990929597 05909990929603 05909990929627 | Actavis Group PTC ehf. | Actavis hf. Actavis Ltd. | IS MT |
| 2633 | Telmisartan Actavis | Telmisartanum | Tabletki | 40 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. w pojemniku 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 250 tabl. w pojemniku | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990929900 05909990929634 05909990929641 05909990929658 | Actavis Group PTC ehf. | Actavis Ltd. Actavis hf. | MT IS |
| 2634 | Telmisartan Actavis | Telmisartanum | Tabletki | 80 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 30 tabl. w pojemniku 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 250 tabl. w pojemniku | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990929948 05909990929665 05909990929672 05909990929689 | Actavis Group PTC ehf. | Actavis hf. Actavis Ltd. | IS MT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-------|--|--|------------|------------------------|---|--------------------------|
| 2635 | Telmisartan Teva Pharma | Telmisartanum | Tabletki | 20 mg | 28 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 98 tabl. 90 tabl. 84 tabl. 100 tabl. 98 tabl. 14 tabl. 56 tabl. 30 tabl. 30 tabl. 40 tabl. 90 tabl. 40 tabl. 28 tabl. 84 tabl. 60 tabl. 100 tabl. 56 tabl. 60 tabl. | Rp | | Teva B.V. | Teva UK Ltd. Pharmachemie B.V. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company TEVA Pharmaceutical Works Pvt. Ltd. | GB NL HU HU |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|-------|--|--|------------|------------------------|---|----------------------|
| 2636 | Telmisartan Teva Pharma | Telmisartanum | Tabletki | 40 mg | 28 tabl. 100 tabl. 98 tabl. 90 tabl. 84 tabl. 60 tabl. 56 tabl. 40 tabl. 30 tabl. 30 tabl. 28 tabl. 28 tabl. 14 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 60 tabl. 30 tabl. 100 tabl. 98 tabl. 14 tabl. 90 tabl. 40 tabl. | Rp | | Teva B.V. | TEVA Pharmaceutical Works Pvt. Ltd. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company Pharmachemie B.V. Teva UK Ltd. | HU HU NL GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|----------|--|--|--|--------------------------|--|----------------------|
| 2637 | Telmisartan Teva Pharma | Telmisartanum | Tabletki | 80 mg | 30 tabl. 84 tabl. 60 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 40 tabl. 56 tabl. 14 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 60 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 28 tabl. 90 tabl. 40 tabl. 30 tabl. 14 tabl. 28 tabl. | Rp | | Teva B.V. | Teva UK Ltd. TEVA Pharmaceutical Works Pvt. Ltd. Pharmachemie B.V. Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company | GB HU NL HU |
| 2638 | Telzir | Fosamprenavirum | Tabletki powlekane | 700 mg | 60 tabl. | Rpz | 05909990007431 | ViiV Healthcare BV | Glaxo Wellcome Operations Glaxo Wellcome S.A. | GB ES |
| 2639 | Telzir | Fosamprenavirum | Zawiesina doustna | 50 mg/ml | 1 butelka 225 ml + 1 strzyk. | Rpz | 05909990007448 | ViiV Healthcare BV | Glaxo Operations UK Ltd (trading as Glaxo Wellcome Operations) Aspen Bad Oldesloe GmbH ViiV Healthcare Trading Services UK Limited | GB DE IE |
| 2640 | Temodal | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 5 mg | 5 kaps. w saszetce 5 kaps. w butelce 20 kaps. w saszetce 20 kaps. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990716999 05909990813810 05909990717002 05909990813827 | Merck Sharp & Dohme B.V. | SP Labo N.V. | BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|-----------|--|--------------------------|--|---|---|---------------|
| 2641 | Temodal | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 20 mg | 20 kaps. w butelce 20 kaps. w saszetce 5 kaps. w butelce 5 kaps. w saszetce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990813926 05909990672165 05909990813919 05909990672158 | Merck Sharp & Dohme B.V. | SP Labo N.V. | BE |
| 2642 | Temodal | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 100 mg | 5 kaps. w butelce 5 kaps. w saszetce 20 kaps. w butelce 20 kaps. w saszetce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990814015 05909990672172 05909990814022 05909990672189 | Merck Sharp & Dohme B.V. | SP Labo N.V. | BE |
| 2643 | Temodal | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 140 mg | 5 kaps. w saszetce 20 kaps. w butelce 5 kaps. w butelce 20 kaps. w saszetce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990672219 05909990040667 05909990040650 05909990672226 | Merck Sharp & Dohme B.V. | SP Labo N.V. | BE |
| 2644 | Temodal | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 180 mg | 5 kaps. w saszetce 20 kaps. w saszetce 5 kaps. w butelce 20 kaps. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990672233 05909990672240 05909990040636 05909990040643 | Merck Sharp & Dohme B.V. | SP Labo N.V. | BE |
| 2645 | Temodal | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 250 mg | 5 kaps. w saszetce 5 kaps. w butelce 20 kaps. w saszetce 20 kaps. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990672196 05909990814114 05909990672202 05909990814121 | Merck Sharp & Dohme B.V. | SP Labo N.V. | BE |
| 2646 | Temodal | Temozolomidum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 2,5 mg/ml | 1 fiol. 100 mg | Rpz | 05909990672257 | Merck Sharp & Dohme B.V. | SP Labo N.V. | BE |
| 2647 | Temomedac | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 5 mg | 20 kaps. 5 kaps. | Rpz Rpz | 04037353009967 | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | DE |
| 2648 | Temomedac | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 20 mg | 5 kaps. 20 kaps. | Rpz Rpz | 04037353009974 | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | DE |
| 2649 | Temomedac | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 100 mg | 5 kaps. 20 kaps. | Rpz Rpz | 04037353009981 | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | DE |
| 2650 | Temomedac | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 140 mg | 5 kaps. 20 kaps. | Rpz Rpz | 04037353009998 | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | DE |
| 2651 | Temomedac | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 180 mg | 5 kaps. 20 kaps. | Rpz Rpz | 04037353010000 | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--------------------------|--|---|--|----------------|
| 2652 | Temomedac | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 250 mg | 5 kaps. 20 kaps. | Rpz Rpz | 04037353010017 | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | DE |
| 2653 | Temozolomide Accord | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 5 mg | 5 kaps. w saszetce 5 kaps. w butelce 20 kaps. w saszetce 20 kaps. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565719336 05055565717301 05909990904143 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited Accord Healthcare B.V. | PL GB NL |
| 2654 | Temozolomide Accord | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 20 mg | 20 kaps. w butelce 5 kaps. w saszetce 5 kaps. w butelce 20 kaps. w saszetce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990904167 05055565719343 05055565717318 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited | NL PL GB |
| 2655 | Temozolomide Accord | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 100 mg | 5 kaps. w saszetce 20 kaps. w butelce 5 kaps. w butelce 20 kaps. w saszetce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565719350 05909990904181 05055565717325 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. | GB PL NL |
| 2656 | Temozolomide Accord | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 140 mg | 20 kaps. w saszetce 5 kaps. w saszetce 20 kaps. w butelce 5 kaps. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565719367 05909990904204 05055565717332 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited Accord Healthcare B.V. | PL GB NL |
| 2657 | Temozolomide Accord | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 180 mg | 5 kaps. w saszetce 20 kaps. w saszetce 5 kaps. w butelce 20 kaps. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565719374 05055565717349 05909990904259 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Limited Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | GB NL PL |
| 2658 | Temozolomide Accord | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 250 mg | 20 kaps. w saszetce 5 kaps. w butelce 20 kaps. w butelce 5 kaps. w saszetce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05055565717356 05909990904273 05055565719381 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. | GB PL NL |
| 2659 | Temozolomide Sun | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 5 mg | 5 kaps. w blistrze 5 kaps. w butelce 20 kaps. w blistrze 20 kaps. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991287948 05909991063351 05909991287955 05909991287962 | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | NL |
| 2660 | Temozolomide Sun | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 20 mg | 5 kaps. w butelce 20 kaps. w blistrze 20 kaps. w butelce 5 kaps. w blistrze | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991063368 05909991287986 05909991287993 05909991287979 | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--------------------------|--|---|--|----------------------|
| 2661 | Temozolomide Sun | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 100 mg | 5 kaps. w blisterze 20 kaps. w butelce 20 kaps. w blisterze 5 kaps. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991288006 05909991288020 05909991288013 05909991063375 | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | NL |
| 2662 | Temozolomide Sun | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 140 mg | 5 kaps. w butelce 20 kaps. w butelce 5 kaps. w blisterze 20 kaps. w blisterze | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991063382 05909991288051 05909991288037 05909991288044 | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | NL |
| 2663 | Temozolomide Sun | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 180 mg | 20 kaps. w butelce 5 kaps. w butelce 20 kaps. w blisterze 5 kaps. w blisterze | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991288082 05909991063399 05909991288075 05909991288068 | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | NL |
| 2664 | Temozolomide Sun | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 250 mg | 5 kaps. w butelce 5 kaps. w blisterze 20 kaps. w butelce 20 kaps. w blisterze | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991063405 05909991288099 05909991288112 05909991288105 | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | NL |
| 2665 | Temozolomide Teva | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 5 mg | 5 kaps. 20 kaps. | Rpz Rpz | 05909990744701 05909990744718 | Teva B.V. | Haupt Pharma Amareg GmbH Teva Operations Polska Sp. z o.o. NerPharMa S.r.l. Pharmachemie B.V. | DE PL IT NL |
| 2666 | Temozolomide Teva | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 20 mg | 5 kaps. 20 kaps. | Rpz Rpz | 05909990744725 05909990744732 | Teva B.V. | NerPharMa S.r.l. Haupt Pharma Amareg GmbH Teva Operations Polska Sp. z o.o. Pharmachemie B.V. | IT DE PL NL |
| 2667 | Temozolomide Teva | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 100 mg | 5 kaps. 20 kaps. | Rpz Rpz | 05909990744749 05909990744756 | Teva B.V. | Pharmachemie B.V. Teva Operations Polska Sp. z o.o. NerPharMa S.r.l. Haupt Pharma Amareg GmbH | NL PL IT DE |
| 2668 | Temozolomide Teva | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 140 mg | 20 kaps. 5 kaps. | Rpz Rpz | 05909990744770 05909990744763 | Teva B.V. | Teva Operations Polska Sp. z o.o. NerPharMa S.r.l. Pharmachemie B.V. Haupt Pharma Amareg GmbH | PL IT NL DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|------------------------------|-----------------------------|---|--------|---|---------------------------------|--------------------------------------|---|---|----------------------|
| 2669 | Temozolomide Teva | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 180 mg | 20 kaps. 5 kaps. | Rpz Rpz | 05909990744794 05909990744787 | Teva B.V. | Teva Operations Polska Sp. z o.o. NerPharMa S.r.l. Haupt Pharma Amareg GmbH Pharmachemie B.V. | PL IT DE NL |
| 2670 | Temozolomide Teva | Temozolomidum | Kapsułki twarde | 250 mg | 5 kaps. 20 kaps. | Rpz Rpz | 05909990746057 05909990746064 | Teva B.V. | Pharmachemie B.V. Haupt Pharma Amareg GmbH NerPharMa S.r.l. Teva Operations Polska Sp. z o.o. | NL DE IT PL |
| 2671 | Tenkasi | Oritavancinum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 400 mg | 3 fiol. | Rp | 05909991393885 | Menarini International Operations Luxembourg S.A. | Biologici Italia Laboratories s.r.l. | IT |
| 2672 | Tenofovir disoproxil Mylan | Tenofovirum disoproxilum | Tabletki powlekane | 245 mg | 90 tabl. 30 tabl. w blistrze 30 tabl. w blistrze perforowanym 10 tabl. 30 tabl. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05901797710590 05902020926801 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | McDermott Laboratories Limited t/a Gerard Laboratories t/a Mylan Dublin Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH | IE HU DE |
| 2673 | Tenofovir disoproxil Zentiva | Tenofoviri disoproxil | Tabletki powlekane | 245 mg | 90 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | 05909991298715 05909991298708 | Zentiva, k.s. | S.C. Zentiva S.A. Winthrop Arzneimittel GmbH | RO DE |
| 2674 | Tepadina | Thiotepum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 15 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 08051739320121 | ADIENNE S.r.l. S.U. | ADIENNE S.r.l. S.U. | IT |
| 2675 | Tepadina | Thiotepum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 08051739320138 | ADIENNE S.r.l. S.U. | ADIENNE S.r.l. S.U. | IT |
| 2676 | Tepadina | Thiotepum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 400 mg | 1 worek (proszek 400 mg; rozp. 400 ml) | Rpz | | ADIENNE S.r.l. S.U. | ADIENNE S.r.l. S.U. | IT |
| 2677 | Tepmetko | Tepotynib | Tabletki powlekane | 225 mg | 60 tabl. | Rpz | | Merck Europe B.V. | Merck Healthcare KGaA | DE |
| 2678 | Teriflunomide Accord | Teryflunomid | Tabletki powlekane | 14 mg | 28 tabl. 28 tabl. x 1 84 tabl. 84 tabl. x 1 | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL MT PL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|----------------|--|---|----------------------------------|---|---|---------------|
| 2679 | Teriflunomide Mylan | Teryflunomid | Tabletki powlekane | 14 mg | 28 tabl. 28 tabl. x 1 84 tabl. 84 tabl. x 1 98 tabl. x 1 1 butelka 84 tabl. 1 butelka 98 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan Hungary Kft. Mylan Germany GmbH | HU DE |
| 2680 | Teriparatide SUN | Teriparatidum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 20 mcg/80 mcl | 1 wstrzykiwacz 2,4 ml 3 wstrzykiwacze 2,4 ml | Rp Rp | 05909991506766 05909991506773 | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. | Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V. Terapia S.A. | NL RO |
| 2681 | Terrosa | Teriparatidum | Roztwór do wstrzykiwań | 20 mcg/ 80 mcl | 1 wstrzykiwacz 3 wstrzykiwacze 1 wstrzykiwacz | Rp Rp Rp | | Gedeon Richter Plc. | Gedeon Richter Plc. | HU |
| 2682 | Tesavel | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 25 mg | 14 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 84 tabl. 56 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 2683 | Tesavel | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 50 mg | 98 tabl. 84 tabl. 28 tabl. 90 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 14 tabl. 50 tabl. (50 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 2684 | Tesavel | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 100 mg | 50 tabl. (50 x 1) 56 tabl. 30 tabl. 28 tabl. 98 tabl. 90 tabl. 14 tabl. 84 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--------------------------------------|---|---------------------------|---|---|--|----------------------------------|---|----------------|
| 2685 | Tevagrastim | Filgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji | 30 mln j.m./0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 5 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 5 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml (1 x 10) 10 amp.-strzyk. 0,5 ml (2 x 5) | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990664979 05909990664986 05909990739387 05909990739394 05909990739400 05909990665006 05909990664993 | TEVA GmbH | Teva Pharma B.V. | NL |
| 2686 | Tevagrastim | Filgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji | 48 mln j.m./0,8 ml | 1 amp.-strzyk. 0,8 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml (1 x 10) 10 amp.-strzyk. 0,5 ml (2 x 5) 10 amp.-strzyk. 0,8 ml 5 amp.-strzyk. 0,5 ml 5 amp.-strzyk. 0,8 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990739448 05909990665037 05909990665068 05909990665051 05909990739462 05909990665044 05909990739455 | TEVA GmbH | Teva Pharma B.V. | NL |
| 2687 | Teysono | Tegafurum + Gimeracilum + Oteracilum | Kapsułki twarde | 15 mg + 4,35 mg + 11,8 mg | 84 kaps. 42 kaps. 126 kaps. | Rpz Rpz Rpz | | Nordic Group B.V. | Nordic Pharma B.V. Millmount Healthcare Limited Nordic Pharma | NL IE NL |
| 2688 | Teysono | Tegafurum + Gimeracilum + Oteracilum | Kapsułki twarde | 20 mg + 5,8 mg + 15,8 mg | 42 kaps. 84 kaps. | Rpz Rpz | | Nordic Group B.V. | Nordic Pharma Millmount Healthcare Limited Nordic Pharma B.V. | NL IE NL |
| 2689 | Tezpire | tezepelumab | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 210 mg | 1 amp.-strzyk. 1,91 ml | Rpz | 05000456076166 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB | SE |
| 2690 | Thalidomide BMS | Thalidomidum | Kapsułki twarde | 50 mg | 28 kaps. | Rp | 05909990652976 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. | NL |
| 2691 | Thalidomide Lipomed | Talidomid | Tabletki drażowane | 100 mg | 30 tabl. | Rpz | | Lipomed GmbH | Lipomed GmbH | DE |
| 2692 | Thiotepa Riemser | Thiotepum | Proszek do sporządzenia koncentratu roztworu do infuzji | 15 mg | 1 fiol. 15 mg | Rpz | | Esteve Pharmaceuticals GmbH | RIEMSER Pharma GmbH HWI development GmbH | DE DE |
| 2693 | Thiotepa Riemser | Thiotepum | Proszek do sporządzenia koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fiol. 100 mg | Rpz | | Esteve Pharmaceuticals GmbH | RIEMSER Pharma GmbH HWI development GmbH | DE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|--------|--|--|----------------------------------|-----------------------------------|---|----------------------|
| 2694 | Thymanax | Agomelatinum | Tabletki powlekane | 25 mg | 7 tabl. 14 tabl. 84 tabl. 100 tabl. 48 tabl. 98 tabl. 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Servier (Ireland) Industries Ltd. | Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. Laboratorios Servier S.L. Les Laboratoires Servier Industrie (LSI) Servier (Ireland) Industries Ltd | PL ES FR IE |
| 2695 | Thyrogen | Thyrotropinum alfa | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 0,9 mg | 2 fioł. 5 ml 1 fioł. 5 ml | Rpz Rpz | 05909990005697 05909990005680 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ireland Ltd. | IE |
| 2696 | Tigecycline Accord | Tigecyclinum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 50 mg | 1 fioł. 10 fioł. | Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Limited Laboratori Fundació Dau | PL GB ES |
| 2697 | Tivicay | Dolutegravirum | Tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej | 5 mg | 60 tabl. | Rpz | 05909991442194 | ViiV Healthcare BV | Glaxo Wellcome, S.A. | ES |
| 2698 | Tivicay | Dolutegravirum | Tabletki powlekane | 10 mg | 90 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | 05909991309237 05909991309220 | ViiV Healthcare BV | Glaxo Wellcome, S.A. GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. | ES PL |
| 2699 | Tivicay | Dolutegravirum | Tabletki powlekane | 25 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | 05909991309244 05909991309251 | ViiV Healthcare BV | GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. Glaxo Wellcome, S.A. | PL ES |
| 2700 | Tivicay | Dolutegravirum | Tabletki powlekane | 50 mg | 90 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | 05909991096205 05909991096199 | ViiV Healthcare BV | Glaxo Wellcome, S.A. GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. | ES PL |
| 2701 | Tobi Podhaler | Tobramycinum | Proszek do inhalacji w kapsułkach twardej | 28 mg | 448 kaps. + 10 inhalatorów 56 kaps. + 1 inhalator 224 kaps. + 5 inhalatorów | Rp Rp Rp | | Mylan IRE Healthcare Ltd. | Mylan Germany GmbH McDermott Laboratories Ltd T/A Mylan Dublin Respiratory | DE IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--------------------------------------|-----------------------|-----------------|--|--|--|------------------------|---|----------------|
| 2702 | Tolucombi | Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 40 mg + 12,5 mg | 90 tabl. 98 tabl. 28 tabl. 14 tabl. 98 tabl. w blisterach 14 tabl. w blisterze 100 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 60 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991045272 05909991045289 05909991045180 05909991045173 05909991045166 05909991045159 05909991045197 05909991045203 05909991045265 05909991045258 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka Polska Sp. z o.o. Krka, d.d., Novo mesto | DE PL SI |
| 2703 | Tolucombi | Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 80 mg + 12,5 mg | 30 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 28 tabl. 14 tabl. 98 tabl. w blisterach 14 tabl. w blisterze 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991045708 05909991045722 05909991045739 05909991045746 05909991045753 05909991045760 05909991045692 05909991045685 05909991045678 05909991045661 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto Krka Polska Sp. z o.o. TAD Pharma GmbH | SI PL DE |
| 2704 | Tolucombi | Telmisartanum + Hydrochlorothiazidum | Tabletki | 80 mg + 25 mg | 14 tabl. 100 tabl. 98 tabl. 90 tabl. 84 tabl. 60 tabl. 56 tabl. 30 tabl. 28 tabl. 98 tabl. w blisterach 14 tabl. w blisterze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991045791 05909991045890 05909991045883 05909991045876 05909991045869 05909991045852 05909991045845 05909991045807 05909991045784 05909991045777 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka Polska Sp. z o.o. TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | PL DE SI |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|-----------|---|--|--|---------------------------------|--|---------------|
| 2705 | Tolura | Telmisartanum | Tabletki | 40 mg | 30 tabl. 98 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 84 tabl. 56 tabl. 14 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909997077611 05909997077659 05909997077642 05909997077635 05909997077628 05909997077598 05909997077604 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto Krka Polska Sp. z o.o. | SI PL |
| 2706 | Tolura | Telmisartanum | Tabletki | 80 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909997077666 05909997077673 05909997077680 05909997077697 05909997077703 05909997077710 05909997077727 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto Krka Polska Sp. z o.o. | SI PL |
| 2707 | Tookad | Padeliporfinum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 183 mg | 1 fiol. | Rpz | | Steba Biotech S.A. | LIOF-PHARMA S.L. | ES |
| 2708 | Tookad | Padeliporfinum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 366 mg | 1 fiol. | Rpz | | Steba Biotech S.A. | LIOF-PHARMA S.L. | ES |
| 2709 | Topotecan Hospira | Topotecanum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 4 mg/4 ml | 1 fiol. 4 ml 5 fiol. 4 ml | Rpz Rpz | 05909990904280 05909990904297 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA | BE |
| 2710 | Torisel | Temsirolimusum | Koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji | 30 mg | 1 fiol. 1,2 ml + 1 fiol. 2,2 ml rozp. | Rpz | 05909990080663 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Lederle S.r.l | IT |
| 2711 | Toujeo | Insulinum glarginum | Roztwór do wstrzykiwań | 300 j/ml | 1 wstrzykiwacz 1,5 ml SoloStar 5 wstrzykiwaczy 1,5 ml SoloStar 10 wstrzykiwaczy 1,5 ml SoloStar 10 wstrzykiwaczy 3 ml DoubleStar 3 wstrzykiwacze 3 ml DoubleStar 1 wstrzykiwacz 3 ml DoubleStar 3 wstrzykiwacze 1,5 ml SoloStar 6 wstrzykiwaczy 3 ml DoubleStar 9 wstrzykiwaczy 3 ml DoubleStar | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991215002 05909991215026 05909991231538 05909991412562 05909991396572 05909991396565 05909991215019 05909991396589 05909991396596 | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|---------|---|--|--|----------------------------------|--|----------------|
| 2712 | Tovanor Breezhaler | Glycopyrronii bromidum | Proszek do inhalacji w kapsułkach twardych | 44 mcg | 150 kaps. + 25 inhalatorów 150 kaps. + 15 inhalatorów 10 kaps. + 1 inhalator 90 kaps. + 3 inhalatory 12 kaps. + 1 inhalator 96 kaps. + 4 inhalatory 30 kaps. + 1 inhalator 6 kaps. + 1 inhalator | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A Novartis Farmaceutica, S.A. | DE ES ES |
| 2713 | Toviaz | Fesoterodinum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 4 mg | 84 tabl. 30 tabl. w butelce 90 tabl. 100 tabl. 30 tabl. w blisterze 14 tabl. 7 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990682225 05909990682232 05909990682249 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH R-Pharm Germany GmbH | DE DE |
| 2714 | Toviaz | Fesoterodinum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 8 mg | 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 100 tabl. 98 tabl. 30 tabl. w blisterze 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. w butelce | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990075997 05909990682256 05909990682270 05909991334260 05909990076000 05909991040086 05909990075966 05909990075973 05909990075980 05909990682263 | Pfizer Europe MA EEIG | R-Pharm Germany GmbH Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE DE |
| 2715 | Tracleer | Bosentanum | Tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej | 32 mg | 56 tabl. | Rpz | | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. Actelion Manufacturing GmbH | BE DE |
| 2716 | Tracleer | Bosentanum | Tabletki powlekane | 62,5 mg | 56 tabl. w butelce 14 tabl. 112 tabl. 56 tabl. w blisterze | Rp Rp Rp Rp | 05909990213764 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. Actelion Manufacturing GmbH | BE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|----------------|--|--|--|---|---|----------------|
| 2717 | Tracleer | Bosentanum | Tabletki powlekane | 125 mg | 56 tabl. w blistrze 56 tabl. w butelce 112 tabl. | Rp Rp Rp | 05909990213771 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. Actelion Manufacturing GmbH | BE DE |
| 2718 | Tractocile | Atosibanum | Koncentrat do sporządzenia roztworu do wlewu | 37,5 mg/5 ml | 1 fioł. 5 ml | Rpz | 05909990854714 | Ferring Pharmaceuticals A/S | Ferring GmbH | DE |
| 2719 | Tractocile | Atosibanum | Roztwór do wstrzykiwań | 6,75 mg/0,9 ml | 1 fioł. 0,9 ml | Rpz | 05909990854615 | Ferring Pharmaceuticals A/S | Ferring GmbH | DE |
| 2720 | Trajenta | Linagliptinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. 120 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990896080 05909990896097 05909990896103 05909990896141 05909990896158 05909990896165 05909990896172 05909990896189 05909990896196 05909990896202 05909990896233 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Dragenopharm Apotheker Pueschl GmbH Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim Ellas AE | DE DE GR |
| 2721 | Translarna | Atalurenium | Granulki do przygotowywania zawiesiny doustnej | 125 mg | 30 sas. | Rpz | 05391528830497 | PTC Therapeutics International Limited | Almac Pharma Services Ltd. PTC Therapeutics International Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE IE |
| 2722 | Translarna | Atalurenium | Granulki do przygotowywania zawiesiny doustnej | 250 mg | 30 sas. | Rpz | 05391528830503 | PTC Therapeutics International Limited | Almac Pharma Services Ltd. Almac Pharma Services (Ireland) Limited PTC Therapeutics International Limited | GB IE IE |
| 2723 | Translarna | Atalurenium | Granulki do przygotowywania zawiesiny doustnej | 1000 mg | 30 sas. | Rpz | 05391528830510 | PTC Therapeutics International Limited | Almac Pharma Services Ltd. PTC Therapeutics International Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB IE IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|---|---------------------------------------|---|--------------------------|--|---|--|----------------------------|
| 2724 | Travatan | Travoprostum | Krople do oczu, roztwór | 40 mcg/ml | 1 butelka 2,5 ml 3 butelki 2,5 ml | Rp Rp | 05909990942619 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. S.A. Alcon-Couvreur N.V. Alcon Cusi, S.A. Novartis Pharma GmbH SIEGFRIED EI Masnou, S.A. | ES BE ES DE ES |
| 2725 | Trazimera | Trastuzumabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 150 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05415062339176 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV Wyeth Pharmaceuticals | BE GB |
| 2726 | Trazimera | Trastuzumabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 420 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05415062346655 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Pharmaceuticals Pfizer Manufacturing Belgium NV | GB BE |
| 2727 | Trecondi | Treosulfanum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 1 g | 5 fiol. proszku 1 fiol. proszku | Rpz Rpz | 05909991411336 | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | DE |
| 2728 | Trecondi | Treosulfanum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 5 g | 1 fiol. proszku 5 fiol. proszku | Rpz Rpz | 05909991411343 | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | DE |
| 2729 | Trelegy Ellipta | Fluticasoni furoas + Umeclidinium + Vilanterolum | Proszek do inhalacji, podzielony | (92 mcg + 55 mcg + 22 mcg)/dawkę inh. | 1 inhalator 14 dawek 3 inhalatory 30 dawek 1 inhalator 30 dawek | Rp Rp Rp | 05909991350628 05909991350642 05909991350635 | GlaxoSmithKline Trading Services Limited | Glaxo Wellcome Production | FR |
| 2730 | Tremfya | Guselkumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 mg/ml | 1 amp.-strzyk. 1 ml 1 wstrzykiwacz 1 ml 2 wstrzykiwacze 1 ml 2 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05413868113006 05413868116687 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Biologics B.V. | NL |
| 2731 | Trepulmix | Treprostiniolum | Roztwór do infuzji | 1 mg/ml | 1 fiol. 10 ml | Rpz | 05407008550073 | SciPharm Sàrl | Amomed Pharma GmbH AOP Orphan Pharmaceuticals GmbH | AU AT |
| 2732 | Trepulmix | Treprostiniolum | Roztwór do infuzji | 2,5 mg/ml | 1 fiol. 10 ml | Rpz | 05407008550066 | SciPharm Sàrl | Amomed Pharma GmbH AOP Orphan Pharmaceuticals GmbH | AU AT |
| 2733 | Trepulmix | Treprostiniolum | Roztwór do infuzji | 5 mg/ml | 1 fiol. 10 ml | Rpz | 05407008550059 | SciPharm Sàrl | Amomed Pharma GmbH AOP Orphan Pharmaceuticals GmbH | AU AT |
| 2734 | Trepulmix | Treprostiniolum | Roztwór do infuzji | 10 mg/ml | 1 fiol. 10 ml | Rpz | 05407008550042 | SciPharm Sàrl | AOP Orphan Pharmaceuticals GmbH Amomed Pharma GmbH | AT AU |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|------------------------|--|--|--|----------------------------------|---|----------------|
| 2735 | Tresiba | Insulinum degludecum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j./ml | 5 wkładów 3 ml 1 wstrzykiwacz 3 ml 1 wstrzykiwacz 3 ml + 7 igieł NovoTwist 1 wstrzykiwacz 3 ml + 7 igieł NovoFine 10 wkładów 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991107833 05909991107840 05712249124441 05909991107857 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2736 | Tresiba | Insulinum degludecum | Roztwór do wstrzykiwań | 200 j./ml | 6 wstrzykiwaczy 3 ml FlexTouch 1 wstrzykiwacz 3 ml + 7 igieł NovoFine 3 wstrzykiwacze 3 ml 1 wstrzykiwacz 3 ml 6 wstrzykiwaczy 3 ml 2 wstrzykiwacze 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml FlexTouch 1 wstrzykiwacz 3 ml + 7 igieł NovoTwist | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991107864 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2737 | Trevicta | Paliperidonum | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 175 mg (200 mg/ml) | 1 amp.-strzyk. 0,875 ml + 2 igły | Rp | 05909991281458 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2738 | Trevicta | Paliperidonum | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 263 mg (200 mg/ml) | 1 amp.-strzyk. 1,315 ml + 2 igły | Rp | 05909991281465 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2739 | Trevicta | Paliperidonum | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 350 mg (200 mg/ml) | 1 amp.-strzyk. 1,75 ml + 2 igły | Rp | 05909991281472 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2740 | Trevicta | Paliperidonum | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 525 mg (200 mg/ml) | 1 amp.-strzyk. 2,625 ml + 2 igły | Rp | 05909991281489 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2741 | Trimbow | Beclometasoni dipropionas + Formoteroli fumaras + Glycopyrronii bromidum | Aerozol inhalacyjny, roztwór | 87 mcg + 5 mcg + 9 mcg | 1 poj. 60 dawek 1 poj. 60 dawek 1 poj. 120 dawek 2 poj. 120 dawek 1 poj. 180 dawek 3 poj. 120 dawek | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 08025153003335 08025153001539 08025153008156 | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Chiesi SAS Chiesi Pharmaceuticals GmbH Chiesi Farmaceutici S.p.A. | FR AT IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|---|---------------------------|---|----------------------|----------------------------------|----------------------------|--|----------------------|
| 2742 | Trimbow | Beclometasoni dipropionas + Formoteroli fumaras + Glycopyrronii bromidum | Aerozol inhalacyjny, roztwór | 172 mcg + 5 mcg + 9 mcg | 1 inhalator 60 dawek 1 inhalator 120 dawek 2 inhalatory 240 dawek (2 x 120) 3 inhalatory 360 dawek (3 x 120) | Rp Rp Rp Rp | | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Chiesi Pharmaceuticals GmbH Chiesi Farmaceutici S.p.A. Chiesi SAS | AT IT FR |
| 2743 | Trimbow | Beclometasoni dipropionas + Formoteroli fumaras + Glycopyrronii bromidum | Proszek do inhalacji | 88 mcg + 5 mcg + 9 mcg | 1 poj. 120 dawek 2 poj. 120 dawek 3 poj. 120 dawek | Rp Rp Rp | | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Chiesi Farmaceutici S.p.A. Chiesi Farmaceutici S.p.A. Chiesi Pharmaceuticals GmbH Chiesi SAS | IT IT AT FR |
| 2744 | Trisenox | Arsenii trioxidum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 1 mg/ml | 10 amp. 10 ml | Rpz | 05909990016433 | Teva B.V. | Almac Pharma Services Limited Teva Pharmaceutical Europe B.V. Almac Pharma Services (Ireland) Limited | GB NL IE |
| 2745 | Trisenox | Arsenii trioxidum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 2 mg/ml | 10 fiol. 6 ml | Rpz | 05909991404406 | Teva B.V. | Almac Pharma Services (Ireland) Limited Teva Pharmaceutical Europe B.V. Almac Pharma Services Limited | IE NL GB |
| 2746 | Triumeq | Dolutegravirum + Abacavirum + Lamivudinum | Tabletka powlekana | 50 mg + 600 mg + 300 mg | 30 tabl. 90 tabl. (3 x 30) | Rpz Rpz | 05909991188443 05909991188436 | ViiV Healthcare BV | GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. Glaxo Wellcome S.A. | PL ES |
| 2747 | Trixeo Aerosphere | Formoteroli fumaras dihydricus + Glycopyrronium + Budesonidum | Aerozol inhalacyjny, zawiesina | 5 mcg + 7,2 mcg + 160 mcg | 3 poj. 120 dawek (opakowanie zbiorcze) 1 poj. 120 dawek | Rp Rp | 05000456071505 | AstraZeneca AB | AstraZeneca GmbH ASTRAZENECA DUNKERQUE PRODUCTION | DE FR |
| 2748 | Trizivir | Abacavirum + Lamivudinum + Zidovudinum | Tabletki powlekane | 300 mg + 150 mg + 300 mg | 60 tabl. w butelce 60 tabl. w blisterze 60 tabl. w blisterze | Rpz Rpz Rpz | 05909990961832 05909990961825 | ViiV Healthcare BV | GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. Delpharm Poznań Spółka Akcyjna Glaxo Operations UK Ltd. (t/a Glaxo Wellcome Operations) | PL PL GB |
| 2749 | Trodelyv | Sacituzumabum govitecanum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 200 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05391507146816 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|------------------------|--|----------------------------------|--|---|---|----------------|
| 2750 | Trogarzo | Ibalizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 200 mg | 2 fioł. 1,33 ml | Rpz | | Theratechnologies International Limited | MIAS Pharma Limited | IE |
| 2751 | Trulicity | Dulaglutidum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 0,75 mg/0,5 ml | 2 wstrzykiwacze 0,5 ml 4 wstrzykiwacze 0,5 ml 12 wstrzykiwaczy 0,5 ml | Rp Rp Rp | 05909991219130 05909991219116 05909991219154 | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. Lilly France Eli Lilly Italia S.p.A. | IT FR IT |
| 2752 | Trulicity | Dulaglutidum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 1,5 mg/0,5 ml | 2 wstrzykiwacze 0,5 ml 12 wstrzykiwaczy 0,5 ml 4 wstrzykiwacze 0,5 ml | Rp Rp Rp | 05909991219161 05909991219208 05909991219185 | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. Eli Lilly Italia S.p.A. Lilly France | IT IT FR |
| 2753 | Trulicity | Dulaglutidum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 3 mg/0,5 ml | 2 wstrzykiwacze 0,5 ml 12 wstrzykiwaczy 0,5 ml 4 wstrzykiwacze 0,5 ml | Rp Rp Rp | 08594012697638 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly France Eli Lilly Italia S.p.A. Eli Lilly Italia S.p.A. | FR IT IT |
| 2754 | Trulicity | Dulaglutidum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 4,5 mg/0,5 ml | 12 wstrzykiwaczy 0,5 ml 2 wstrzykiwacze 0,5 ml 4 wstrzykiwacze 0,5 ml | Rp Rp Rp | 08594012697645 | Eli Lilly Nederland B.V. | Eli Lilly Italia S.p.A. Eli Lilly Italia S.p.A. Lilly France | IT IT FR |
| 2755 | Trumenba | Szczepionka przeciw meningokokom grupy B (rekombinowana, adsorbowana) | Zawiesina do wstrzykiwań | 1 dawka (0,5 ml) | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml z igłą 1 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igły 5 amp.-strzyk. 0,5 ml z igłami 5 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igieł 10 amp.-strzyk. 0,5 ml z igłami 10 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igieł | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05907636977131 05907636977148 05907636977155 05907636977162 05907636977179 05907636977186 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Belgium NV Wyeth Pharmaceuticals | BE GB |
| 2756 | Truvada | Emtricitabinum + Tenofovirum disoproxilum | Tabletki powlekane | 200 mg + 245 mg | 30 tabl. 60 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909990340378 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 2757 | Truvelog Mix 30 | Insulinum aspartum | Zawiesina do wstrzykiwań | 100 j/ml | 5 wkładów 3 ml 10 wkładów 3 ml 1 wstrzykiwacz 3 ml SoloStar 5 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar 10 wstrzykiwaczy 3 ml SoloStar | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991482206 05909991482213 05909991482275 05909991482251 05909991482268 | sanofi-aventis groupe | Sanofi-Aventis Private Co. Ltd. Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | HU DE |
| 2758 | Truxima | Rituximabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 10 mg/ml | 2 fioł. 10 ml 1 fioł. 50 ml | Rpz Rpz | 05909991364908 05909991336349 | Celltrion Healthcare Hungary Kft. | Millmount Healthcare Ltd. Units 2100, 2110, 2010, 2120 and 2130 Biotec Services International Ltd. | IE GB GB |
| 2759 | Trydonis | Beclometasoni dipropionas + Formoteroli fumaras + Glycopyrronii bromidum | Aerozol inhalacyjny, roztwór | 87 mcg + 5 mcg + 9 mcg | 1 inhalator 180 dawek 1 inhalator 120 dawek 3 inhalatory 120 dawek 2 inhalatory 120 dawek 1 inhalator 60 dawek | Rp Rp Rp Rp Rp | | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Chiesi Pharmaceuticals GmbH Chiesi SAS Chiesi Farmaceutici S.p.A. | AT FR IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--------------------------|------------------------|---|--|--|---|--|----------------|
| 2760 | Trydonis | Beclometasoni dipropionas + Formoteroli fumaras dihydricus + Glycopyrronii bromidum | Proszek do inhalacji | 88 mcg + 5 mcg + 9 mcg | 2 inhalatory 120 dawek 240 inhalacji (2 inhalatory zawierające 120 inhalacji każdy) (opakowanie zbiorcze) 1 inhalator 120 dawek 3 inhalatory 120 dawek 360 inhalacji (3 inhalatory zawierające 120 inhalacji każdy) (opakowanie zbiorcze) | Rp Rp Rp | | Chiesi Farmaceutici S.p.A. | Chiesi Pharmaceuticals GmbH Chiesi Farmaceutici S.p.A. Chiesi S.A.S. | AT IT FR |
| 2761 | TUKYSA | Tucatinibum | Tabletki powlekane | 50 mg | 88 tabl. | Rpz | 08720295000173 | Seagen B.V. | Seagen B.V. | NL |
| 2762 | TUKYSA | Tucatinibum | Tabletki powlekane | 150 mg | 84 tabl. | Rpz | 08720295000180 | Seagen B.V. | Seagen B.V. | NL |
| 2763 | Twinrix Adult | Vaccinum hepatitis A inactivatum et hepatitis B (ADNr) adsorbatum | Zawiesina do wstrzykiwań | | 1 amp.-strzyk. 1 ml z igłą 25 amp.-strzyk. 1 ml bez igły 10 amp.-strzyk. 1 ml bez igły 1 amp.-strzyk. 1 ml bez igły 25 amp.-strzyk. 1 ml z igłą 10 amp.-strzyk. 1 ml z igłą | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990794843 05909990794898 05909990794881 05909990794874 05909990794867 05909990794850 | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | BE |
| 2764 | Twinrix Paediatric | Vaccinum hepatitis A inactivatum et hepatitis B (ADNr) adsorbatum | Zawiesina do wstrzykiwań | | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 10 igieł 50 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 2 igły 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 20 igieł | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990008858 05909990008865 05909990008872 | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | GlaxoSmithKline Biologicals S.A. | BE |
| 2765 | Twynsta | Telmisartanum + Amlodipinum | Tabletki | 40 mg + 5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 56 tabl. 90 tabl. (90 x 1) 98 tabl. 360 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990819348 05909990819355 05909990819362 05909990819379 05909990819386 05909990819393 05909990819409 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Rottendorf Pharma GmbH | DE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|---------------|---|--|--|---|--|---------------|
| 2766 | Twynsta | Telmisartanum + Amlodipinum | Tabletki | 80 mg + 5 mg | 30 tabl. (30 x 1) 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 90 tabl. (90 x 1) 98 tabl. 360 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990819522 05909990819492 05909990819508 05909990819539 05909990819546 05909990819553 05909990819560 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Rottendorf Pharma GmbH Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG | DE DE |
| 2767 | Twynsta | Telmisartanum + Amlodipinum | Tabletki | 40 mg + 10 mg | 90 tabl. (90 x 1) 98 tabl. 360 tabl. 56 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 28 tabl. 14 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990819461 05909990819478 05909990819485 05909990819454 05909990819447 05909990819430 05909990819423 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Rottendorf Pharma GmbH | DE DE |
| 2768 | Twynsta | Telmisartanum + Amlodipinum | Tabletki | 80 mg + 10 mg | 90 tabl. (90 x 1) 98 tabl. 360 tabl. 28 tabl. 14 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990819638 05909990819645 05909990819652 05909990819584 05909990819577 05909990819591 05909990819607 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Rottendorf Pharma GmbH | DE DE |
| 2769 | Tybost | Cobicistatum | Tabletki powlekane | 150 mg | 90 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 2770 | Tygacil | Tigecyclinum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 50 mg | 10 fiol. proszku | Rp | 05909990572717 | Pfizer Europe MA EEIG | Wyeth Lederle S.r.l | IT |
| 2771 | Tysabri | Natalizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 300 mg | 1 fiol. 15 ml | Rpz | 05909990084333 | Biogen Netherlands B.V. | FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS Biogen Netherlands B.V. | DK NL |
| 2772 | Tysabri | Natalizumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 150 mg | 2 amp.-strzyk. | Rpz | | Biogen Netherlands B.V. | FUJIFILM Diosynth Biotechnologies Denmark ApS Biogen Netherlands B.V. | DK NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|-----------------|---|---|--|-----------------------------|---|----------------|
| 2773 | Tyverb | Lapatinibum | Tabletki powlekane | 250 mg | 140 tabl. w butelce 70 tabl. w blisterze 70 tabl. w butelce 84 tabl. w butelce 84 tabl. w blisterze 140 tabl. w blisterze 105 tabl. w butelce | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990851973 05909990084340 05909990851966 05909990851980 05909990763993 05909990084357 05909991203870 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Glaxo Wellcome S.A. | DE ES |
| 2774 | Ucedane | Acidum carginicum | Tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej | 200 mg | 60 tabl. 12 tabl. | Rpz Rpz | 08718858150847 | Eurocept International B.V. | Eurocept International B.V. Lucane Pharma | NL FR |
| 2775 | Ultibro Breezhaler | Indacaterolum + Glycopyrronii bromidum | Proszek do inhalacji w kapsułce twardej | 85 mcg + 43 mcg | 6 kaps. + 1 inhalator 10 kaps. + 1 inhalator 12 kaps. + 1 inhalator 30 kaps. + 1 inhalator 90 kaps. + 3 inhalatory 96 kaps. + 4 inhalatory 150 kaps. + 15 inhalatorów 150 kaps. + 25 inhalatorów | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991080891 05909991247799 05909991080907 05909991080921 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmacéutica, S.A. | DE ES |
| 2776 | Ultomiris | Ravulizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 10 mg/ml | 1 fiol. 30 ml | Rpz | 05391527743552 | Alexion Europe SAS | Almac Pharma Services Limited Alexion Pharma International Operations Unlimited Company Almac Pharma Services (Ireland) Limited | IE IE IE |
| 2777 | Ultomiris | Ravulizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 100 mg/ml | 1 fiol. 3 ml 1 fiol. 11 ml | Rpz Rpz | 05391527740179 05391527740162 | Alexion Europe SAS | Alexion Pharma International Operations Unlimited Company Almac Pharma Services Limited Almac Pharma Services (Ireland) Limited | IE IE IE |
| 2778 | Ulnar Breezhaler | Indacaterolum + Glycopyrronii bromidum | Proszek do inhalacji w kapsułce twardej | 85 mcg + 43 mcg | 6 kaps. + 1 inhalator 10 kaps. + 1 inhalator 12 kaps. + 1 inhalator 30 kaps. + 1 inhalator 90 kaps. + 3 inhalatory 96 kaps. + 4 inhalatory 150 kaps. + 15 inhalatorów 150 kaps. + 25 inhalatorów | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmacéutica, S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmacéutica S.A. | ES DE ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|----------------------------|-----------------------------------|-------------------|----------------------------------|-------------------------------------|--|----------------|
| 2779 | Uplizna | Inebilizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 100 mg | 3 fiol. | Rpz | | Horizon Therapeutics Ireland DAC | Almac Pharma Services (Ireland) Limited | IE |
| 2780 | Upstaza | Eladokagen eksuparwówek | Roztwór do infuzji | 5,6x10 ¹¹ vg/ml | 1 fiol. 0,5 ml | Rpz | | PTC Therapeutics International Ltd. | Almac Pharma Services (Ireland) Limited | IE |
| 2781 | Upravi | Selexipagum | Tabletki powlekane | 200 mcg | 10 tabl. 60 tabl. 140 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 07640111932758 07640111932833 | Janssen-Cilag International N.V. | Actelion Manufacturing GmbH Actelion Pharmaceuticals Belgium N.V. Janssen Pharmaceutica N.V. | DE BE BE |
| 2782 | Upravi | Selexipagum | Tabletki powlekane | 400 mcg | 60 tabl. | Rpz | 07640111932765 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. Actelion Manufacturing GmbH Actelion Pharmaceuticals Belgium N.V. | BE DE BE |
| 2783 | Upravi | Selexipagum | Tabletki powlekane | 600 mcg | 60 tabl. | Rpz | 07640111932772 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. Actelion Manufacturing GmbH Actelion Pharmaceuticals Belgium N.V. | BE DE BE |
| 2784 | Upravi | Selexipagum | Tabletki powlekane | 800 mcg | 60 tabl. | Rpz | 07640111932789 | Janssen-Cilag International N.V. | Actelion Pharmaceuticals Belgium N.V. Janssen Pharmaceutica N.V. Actelion Manufacturing GmbH | BE BE DE |
| 2785 | Upravi | Selexipagum | Tabletki powlekane | 1000 mcg | 60 tabl. | Rpz | 07640111932796 | Janssen-Cilag International N.V. | Actelion Manufacturing GmbH Janssen Pharmaceutica N.V. Actelion Pharmaceuticals Belgium N.V. | DE BE BE |
| 2786 | Upravi | Selexipagum | Tabletki powlekane | 1200 mcg | 60 tabl. | Rpz | 07640111932802 | Janssen-Cilag International N.V. | Actelion Manufacturing GmbH Janssen Pharmaceutica N.V. Actelion Pharmaceuticals Belgium N.V. | DE BE BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|-------------------|--|--|--|---|--|----------------------|
| 2787 | Upravi | Selexipagum | Tabletki powlekane | 1400 mcg | 60 tabl. | Rpz | 07640111932819 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. Actelion Manufacturing GmbH Actelion Pharmaceuticals Belgium N.V. | BE DE BE |
| 2788 | Upravi | Selexipagum | Tabletki powlekane | 1600 mcg | 60 tabl. | Rpz | 07640111932826 | Janssen-Cilag International N.V. | Actelion Manufacturing GmbH Actelion Pharmaceuticals Belgium N.V. Janssen Pharmaceutica N.V. | DE BE BE |
| 2789 | Urorec | Silodosinum | Kapsułki twarde | 4 mg | 30 kaps. 100 kaps. 90 kaps. 50 kaps. 20 kaps. 10 kaps. 5 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05391519921029 | Recordati Ireland Limited | Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A Laboratoires Bouchara-Recordati | IT FR |
| 2790 | Urorec | Silodosinum | Kapsułki twarde | 8 mg | 20 kaps. 10 kaps. 50 kaps. 30 kaps. 5 kaps. 90 kaps. 100 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05391519921036 | Recordati Ireland Limited | Laboratoires Bouchara-Recordati Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A | FR IT |
| 2791 | Vaborem | Meropenem + Vaborbactamum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 1 g + 1 g | 6 fiol. proszku | Rpz | 05909991412630 | Menarini International Operations Luxembourg S.A. | ACS Dobfar S.p.A. | IT |
| 2792 | Vabysmo | Farycymab | Roztwór do wstrzykiwań | 120 mg/ml | 1 fiol. 0,24 ml + 1 igła | Rpz | 07613326050708 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2793 | Valdoxan | Agomelatinum | Tabletki powlekane | 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 84 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990686568 05909990686575 05909990935741 05909990932290 05909990686582 | Les Laboratoires Servier | Anpharm Przedsiębiorstwo Farmaceutyczne S.A. Les Laboratoires Servier Industrie (LSI) Servier (Ireland) Industries Ltd. (SII) Laboratorios Servier S.L. | PL FR IE ES |
| 2794 | Vaniqa | Eflornithinum | Krem | 11,5 % (115 mg/g) | 1 tuba 15 g 1 tuba 30 g 1 tuba 60 g | Rp Rp Rp | 05909990707096 05909990707102 05909990707157 | Almirall, S.A. | Almirall Hermal GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|---|--|--|--|----------------------------------|---|--|---------------|
| 2795 | Vantavo | Acidum alendronicum + Cholecalciferolum | Tabletki | 70 mg + 2800 j.m. | 2 tabl. 4 tabl. 6 tabl. 12 tabl. | Rp Rp Rp Rp | | N.V. Organon | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 2796 | Vantavo | Acidum alendronicum + Cholecalciferolum | Tabletki | 70 mg + 5600 j.m. | 2 tabl. 4 tabl. 12 tabl. | Rp Rp Rp | | N.V. Organon | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 2797 | Vantobra | Tobramycinum | Roztwór do nebulizacji | 170 mg | 56 amp. | Rp | | PARI Pharma GmbH | PARI Pharma GmbH | DE |
| 2798 | Vargatef | Nintedanibum | Kapsułki miękkie | 100 mg | 60 kaps. 120 kaps. 120 kaps. | Rpz Rpz Rpz | 05909991203887 05909991203894 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim France | DE FR |
| 2799 | Vargatef | Nintedanibum | Kapsułki miękkie | 150 mg | 60 kaps. | Rpz | 05909991203900 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim France | DE FR |
| 2800 | Vaxchora | Szczepionka przeciwko cholercie | Proszek musujący i proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 4 × 108 do 2 × 109 żywotnych komórek żywego, atenuowanego szczepu CVD 103-HgR1 Vibrio cholerae | 1 zestaw | Rp | | Emergent Netherlands B.V. | Emergent BioSolutions UK Ltd. IL-CSM GmbH | GB DE |
| 2801 | Vaxelis | Szczepionka przeciw błonicy, tężcowi, krztuścowi (bezkomórkowa, złożona), wirusowemu zapaleniu wątroby typu B (rDNA), poliomyelitis (inaktywowana) i Haemophilus typ b, skoniugowana, adsorbowana | Zawiesina do wstrzykiwań | | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. + 10 igieł 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 2 igły 10 amp.-strzyk. 50 amp.-strzyk. 1 amp.-strzyk. + 1 igła 10 amp.-strzyk. + 20 igieł 10 fiol. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | MCM Vaccine B.V. | MCM Vaccine B.V. | NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|---|----------------|--|----------------------------------|--|------------------------------------|--|----------------------------|
| 2802 | Vaxneuvance | Szczepionka przeciw pneumokokom, polisacharydowa, skoniugowana (15-walentna, adsorbowana) | Zawiesina do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce | 1 dawka 0,5 ml | 1 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igły 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 1 igła oddzielnie 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 10 oddzielnych igieł 1 amp.-strzyk. 0,5 ml + 2 oddzielne igły 10 amp.-strzyk. 0,5 ml + 20 oddzielnych igieł 10 amp.-strzyk. 0,5 ml bez igły 50 amp.-strzyk. 0,5 ml (5 x 10) ampułkostrzykawek bez igły | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 00191778023732 00191778023701 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 2803 | Vaxzevria | Szczepionka przeciw COVID-19 (ChAdOx1-S, rekombinowana) | Zawiesina do wstrzykiwań | | 5 fioł. 5 ml (50 dawek, 10 dawek/fioł.) 10 fioł. 4 ml (8 dawek) 10 fioł. 5 ml (100 dawek, 10 dawek/fioł.) 10 fioł. 5 ml (100 dawek, 10 dawek/fioł.) | Rp Rp Rp | 05909991449889 05909991448295 | AstraZeneca AB | MedImmune Pharma B.V. | NL |
| 2804 | Vazkepa | Icosapent ethyl | Kapsułki miękkie | 998 mg | 1 but. 120 kaps. 4 blistry 2 kaps. 3 butelki 120 kaps. | Rp Rp Rp | | Amarin Pharmaceuticals Ireland Ltd | MIAS Pharma Limited | IE |
| 2805 | Vectibix | Panimumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 20 mg/ml | 1 fioł. 5 ml 1 fioł. 20 ml | Rpz Rpz | 05909990646531 05909990646555 | Amgen Europe B.V. | Amgen NV Amgen Technology Ireland (ADL) Amgen Europe B.V. | BE IE NL |
| 2806 | Vedrop | Tocofersolanum | Roztwór doustny | 50 mg/ml | 1 butelka 10 ml + 1 strzykawka doustna 1 ml 1 butelka 20 ml + 1 strzykawka doustna 1 ml 1 butelka 60 ml + 1 strzykawka doustna 1 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990761050 05909990761067 05909990761074 | Recordati Rare Diseases | Recordati Rare diseases Gilead Sciences Ireland UC Recordati Rare diseases Recordati Rare diseases Recordati Rare Diseases | FR IE FR FR FR |
| 2807 | Vegzelma | Bevacizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fioł. 16 ml 10 fioł. 16 ml | Rpz Rpz | 05996537008044 | Celltrion Healthcare Hungary Kft. | Millmount Healthcare Ltd. Nuvisan GmbH NUVISAN FRANCE SARL | IE DE FR |
| 2808 | VEGZELMA | Bevacizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fioł. 4 ml 10 fioł. 4 ml | Rpz Rpz | 05996537007047 | Celltrion Healthcare Hungary Kft. | Nuvisan GmbH Millmount Healthcare Ltd. NUVISAN FRANCE SARL | DE IE FR |
| 2809 | Veklury | Remdesivirum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fioł. proszku | Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|---|-----------------|---|--|--|--|--|---------------|
| 2810 | Velcade | Bortezomibum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1 mg | 1 fioł. | Rpz | 05909990646968 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2811 | Velcade | Bortezomibum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3,5 mg | 1 fioł. | Rpz | 05909990000890 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2812 | Velmetia | Sitagliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletka powlekana | 50 mg + 850 mg | 14 tabl. 28 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 56 tabl. 60 tabl. 112 tabl. 168 tabl. 168 tabl. (2 x 84) 180 tabl. 196 tabl. 196 tabl. (2 x 98) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990837779 05909990837786 05909990837793 05909990837809 05909990837830 05909990837847 05909990837854 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme Ltd. Merck Sharp & Dohme B.V. | GB NL |
| 2813 | Velmetia | Sitagliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletka powlekana | 50 mg + 1000 mg | 14 tabl. 28 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 56 tabl. 60 tabl. 112 tabl. 168 tabl. 168 tabl. (2 x 84) 180 tabl. 196 tabl. 196 tabl. (2 x 98) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990837861 05909990837878 05909990837885 05909990837892 05909990837908 05909990837922 05909990837939 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme Ltd. Merck Sharp & Dohme B.V. | GB NL |
| 2814 | Velphoro | Ferrum III | Proszek doustny w saszetce | 125 mg | 90 saszetek | Rp | | Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma France | Vifor France | FR |
| 2815 | Velphoro | Ferrum III | Tabletki do rozgryzania i zucia | 500 mg | 30 tabl. w blisterze 30 tabl. w butelce 90 tabl. w blisterze 90 tabl. w butelce | Rp Rp Rp Rp | | Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma France | Vifor France | FR |
| 2816 | Velvassa | Patiromer calcium | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 8,4 mg | 30 sasz. 60 sasz. 90 sasz. | Rp Rp Rp | 07640166811459 | Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma France | OM Pharma S.A. Vifor France | PT FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|------------------------|--|---|--|--|----------------------------------|---------------|
| 2817 | Veltassa | Patiromer calcium | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 16,8 mg | 30 sas. 60 sas. 90 sas. | Rp Rp Rp | | Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma France | OM Pharma S.A. Vifor France | PT FR |
| 2818 | Veltassa | Patiromer calcium | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 25,2 mg | 90 sas. 30 sas. 60 sas. | Rp Rp Rp | | Vifor Fresenius Medical Care Renal Pharma France | Vifor France OM Pharma S.A. | FR PT |
| 2819 | Vemlidy | Tenofovirum alafenamidum | Tabletki powlekane | 25 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 2820 | Venclyxto | Venetoclaxum | Tabletki powlekane | 10 mg | 14 tabl. 10 tabl. | Rpz Rpz | 08054083013688 08054083013732 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | DE |
| 2821 | Venclyxto | Venetoclaxum | Tabletki powlekane | 50 mg | 5 tabl. 7 tabl. | Rpz Rpz | 08054083013725 08054083013718 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | DE |
| 2822 | Venclyxto | Venetoclaxum | Tabletki powlekane | 100 mg | 14 tabl. 112 tabl. 7 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 08054083013701 08054083013916 08054083013695 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | DE |
| 2823 | Ventavis | Iloprostum | Roztwór do nebulizacji | 10 mcg/ml | 100 amp. 2 ml 42 amp. 1 ml 30 amp. 2 ml 300 amp. 2 ml (10x30) 168 amp. 1 ml 168 amp. 1 ml 30 amp. 1 ml 90 amp. 2 ml (3x30) 300 amp. 2 ml 90 amp. 2 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990005833 05908229300916 05909990005826 05909990609086 05909990609079 05909990005840 | Bayer AG | Berlimed S.A. | ES |
| 2824 | Ventavis | Iloprostum | Roztwór do nebulizacji | 20 mcg/ml | 30 amp. 1 ml 168 amp. 1 ml 42 amp. 1 ml 168 amp. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05908229300626 05908229300633 05908229300640 | Bayer AG | Berlimed S.A. | ES |
| 2825 | VeraSeal | Fibrinogenum humanum + Trombinum humanum | Roztwór do sporządzania kleju do tkanek | 80 mg/ml + 500 j.m./ml | 2 amp.-strzyk. 3 ml 2 amp.-strzyk. 1 ml 2 amp.-strzyk. 2 ml 2 amp.-strzyk. 5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Instituto Grifols, S.A. | Instituto Grifols S.A. | ES |
| 2826 | Verkazia | Ciclosporinum | Krople do oczu, emulsja | 1 mg/ml | 1 butel. 9 ml | Rpz | | Santen Oy | Santen OY Excelvision | FI FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-------------------------|---------|---|--|--|------------------------|--------------------------|---------------|
| 2827 | Verkazia | Ciclosporinum | Krople do oczu, emulsja | 1 mg/ml | 30 poj. jednodawkowych 120 poj. jednodawkowych 90 poj. jednodawkowych 60 poj. jednodawkowych | Rpz Rpz Rpz Rpz | | Santen Oy | Santen Oy Excelvision | FI FR |
| 2828 | Verquvo | vericiguatum | Tabletki powlekane | 2,5 mg | 10 tabl. w blistrze perforowanym 10 tabl. w blistrze perforowanym 14 tabl. w blistrze 14 tabl. w blistrze 28 tabl. w blistrze 28 tabl. w blistrze 98 tabl. w blistrze 98 tabl. w blistrze 100 tabl. w blistrze perforowanym 100 tabl. w blistrze perforowanym 100 tabl. w butelce | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 04057598012966 04057598012980 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 2829 | Verquvo | vericiguatum | Tabletki powlekane | 5 mg | 10 tabl. w blistrze perforowanym 10 tabl. w blistrze perforowanym 14 tabl. w blistrze 14 tabl. w blistrze 28 tabl. w blistrze 28 tabl. w blistrze 98 tabl. w blistrze 98 tabl. w blistrze 100 tabl. w blistrze perforowanym 100 tabl. w blistrze perforowanym 100 tabl. w butelce | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 04057598013000 04057598012973 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 2830 | Verquvo | vericiguatum | Tabletki powlekane | 10 mg | 10 tabl. w blistrze perforowanym 10 tabl. w blistrze perforowanym 14 tabl. w blistrze 14 tabl. w blistrze 28 tabl. w blistrze 28 tabl. w blistrze 98 tabl. w blistrze 98 tabl. w blistrze 100 tabl. w blistrze perforowanym 100 tabl. w blistrze perforowanym 100 tabl. w butelce | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 04057598012997 04057598013024 04057598013017 | Bayer AG | Bayer AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|-----------|--|---|----------------------------------|--------------------------|----------------|---------------|
| 2831 | Verzenios | Abemaciclibum | Tabletki powlekane | 50 mg | 70 tabl. 42 28 tabl. (28 x 1) 168 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05014602500979 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 2832 | Verzenios | Abemaciclibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 56 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 14 tabl. 42 tabl. 70 tabl. 168 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05014602500986 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 2833 | Verzenios | Abemaciclibum | Tabletki powlekane | 150 mg | 56 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 70 tabl. 28 tabl. 14 tabl. 42 tabl. 168 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05014602500993 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 2834 | VEYVONDI | Vonicog alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 650 j.m. | 2 fiol. | Rpz | | Baxalta Innovations GmbH | Baxter AG | AT |
| 2835 | VEYVONDI | Vonicog alfa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1300 j.m. | 2 fiol. | Rpz | | Baxalta Innovations GmbH | Baxter AG | AT |
| 2836 | Vfend | Voriconazolum | Proszek do sporządzania zawiesiny doustnej | 40 mg/ml | 1 butelka 45 g | Rp | 0590999006366 | Pfizer Europe MA EEIG | Fareva Amboise | FR |
| 2837 | Vfend | Voriconazolum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji | 200 mg | 1 fiol. proszku 1 fiol. proszku + 1 worek 50 ml rozp. + 1 strzyk. +1 łącznik | Rp Rp | 05909990991013 05909991022853 | Pfizer Europe MA EEIG | Fareva Amboise | FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------|--|--|--|------------------------|--|---------------|
| 2839 | Vfend | Voriconazolum | Tabletki powlekane | 200 mg | 2 tabl. w butelce 2 tabl. w blisterze 2 tabl. w blisterze 10 tabl. 14 tabl. 20 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. 56 tabl. 100 tabl. 10 tabl. 14 tabl. 20 tabl. 28 tabl. 100 tabl. w butelce 100 tabl. 56 tabl. 50 tabl. 30 tabl. 30 tabl. w butelce | Rp | 05415062340615 05909990991211 05909990991228 05909990991235 05909990991242 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Italia S.r.l. R-Pharm Germany GmbH | IT DE |
| 2840 | Viagra | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 25 mg | 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990080595 00840149671057 05909990402335 05909990402342 | Upjohn EESV | Fareva Amboise | FR |
| 2841 | Viagra | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 50 mg | 2 tabl. 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 8 tabl. 12 tabl. 12 tabl. 24 tabl. 4 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990080601 05909990402434 05909990402441 00840149642279 | Upjohn EESV | Fareva Amboise | FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|-------------------------|--|----------------------------|--|----------------------------------|----------------------------------|---------------|
| 2842 | Viagra | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 100 mg | 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. 24 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990080649 00840149642262 00840149642293 05909990402540 | Upjohn EESV | Fareva Amboise | FR |
| 2843 | Viagra | Sildenafilum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 50 mg | 8 tabl. 4 tabl. 2 tabl. 12 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909991056803 05909991056797 05909991056780 05909991056827 | Upjohn EESV | Fareva Amboise | FR |
| 2844 | Victoza | Liraglutidum | Roztwór do wstrzykiwań | 6 mg/ml | 10 wstrzykiwaczy 3 ml 2 wstrzykiwacze 3 ml 1 wstrzykiwacz 3 ml 3 wstrzykiwacze 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990718207 | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2845 | Vidaza | Azacitidinum | Proszek do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | 25 mg/ml | 1 fiol. 100 mg | Rpz | 05909990682706 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. | NL |
| 2846 | VidPrevtn Beta | Szczepionka przeciw COVID-19 (rekombinowana, z adiuwantem) | Roztwór i emulsja do sporządzania emulsji do wstrzykiwań | 1 dawka 0,5 ml | 10 fiol. 2,5 ml roztworu + 10 fiol. 2,5 ml emulsji (10 dawek/1 zestaw; 100 dawek/opak.; szczep (B.1.351)) | Rp | 05909991502294 | Sanofi Pasteur | Sanofi Pasteur | FR |
| 2847 | Viekirax | Ombitasvirum + Paritaprevirum + Ritonavirum | Tabletki powlekane | 12,5 mg + 75 mg + 50 mg | 56 tabl. | Rpz | 08054083006888 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | DE |
| 2848 | Vihuma | Simoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 250 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | | Octapharma AB | Octapharma AB | SE |
| 2849 | Vihuma | Simoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 500 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | | Octapharma AB | Octapharma AB | SE |
| 2850 | Vihuma | Simoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | | Octapharma AB | Octapharma AB | SE |
| 2851 | Vihuma | Simoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2000 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | | Octapharma AB | Octapharma AB | SE |
| 2852 | Vihuma | Simoctocogum alfa. Czynniki VIII krzepnięcia krwi ludzki. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 2500 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | | Octapharma AB | Octapharma AB | SE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|---|---|--|----------------------------|---|----------------------------|--|-----------------------------|---|----------------------|
| 2853 | Vihuma | Simoctocogum alfa. Czynnik VIII krzepnięcia krwi ludzki. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 3000 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | | Octapharma AB | Octapharma AB | SE |
| 2854 | Vihuma | Simoctocogum alfa. Czynnik VIII krzepnięcia krwi ludzki. | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 4000 j.m. | 1 fiol. + 1 amp.-strzyk. + 1 zestaw do wstrzykiwań | Rpz | | Octapharma AB | Octapharma AB | SE |
| 2855 | Vildagliptin/Metformin hydrochloride Accord | Vildagliptinum + Metformin hydrochloride | Tabletki powlekane | 50 mg + 850 mg | 30 tabl. 60 tabl. | Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Pharmadox Healthcare Ltd. Laboratori Fundació Dau Accord Healthcare B.V. | PL MT ES NL |
| 2856 | Vildagliptin/Metformin hydrochloride Accord | Vildagliptinum + Metformin hydrochloride | Tabletki powlekane | 50 mg + 1000 mg | 60 tabl. 30 tabl. | Rp Rp | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Laboratori Fundació Dau Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare B.V. | PL ES MT NL |
| 2857 | Vimizim | Elosulfasum alfa | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 1 mg/ml | 1 fiol. 5 ml | Rpz | 05909991137632 | BioMarin International Ltd. | BioMarin International Ltd. | IE |
| 2858 | Vimpat | Lacosamidum | Roztwór do infuzji | 10 mg/ml | 1 fiol. 20 ml 5 fiol. 20 ml | Rp Rp | 05909990662746 05909990706808 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. Aesica Pharmaceuticals GmbH | BE DE |
| 2859 | Vimpat | Lacosamidum | Syrop | 10 mg/ml | 1 butelka 200 ml | Rp | 05909990935505 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. Aesica Pharmaceuticals GmbH | BE DE |
| 2860 | Vimpat | Lacosamidum | Tabletki powlekane | 50 mg | 14 tabl. 14 tabl. (14 x 1) 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 168 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990662555 05909990662562 05909990662579 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. Aesica Pharmaceuticals GmbH | BE DE |
| 2861 | Vimpat | Lacosamidum | Tabletki powlekane | 50 mg;100 mg;150 mg;200 mg | 56 tabl. | Rp | 05909990662739 | UCB Pharma S.A. | Aesica Pharmaceuticals GmbH UCB Pharma S.A. | DE BE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|-----------------------|------------------|---|--|--|------------------------|--|---------------|
| 2862 | Vimpat | Lacosamidum | Tabletki powlekane | 100 mg | 14 tabl. 14 tabl. (14 x 1) 28 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 168 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990662586 05909990662593 05909990662609 | UCB Pharma S.A. | Aesica Pharmaceuticals GmbH UCB Pharma S.A. | DE BE |
| 2863 | Vimpat | Lacosamidum | Tabletki powlekane | 150 mg | 14 tabl. 56 tabl. 168 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 14 tabl. (14 x 1) 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990662616 05909990662623 05909990662630 | UCB Pharma S.A. | Aesica Pharmaceuticals GmbH UCB Pharma S.A. | DE BE |
| 2864 | Vimpat | Lacosamidum | Tabletki powlekane | 200 mg | 14 tabl. 56 tabl. 168 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 14 tabl. (14 x 1) 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990662654 05909990662661 05909990662678 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma S.A. Aesica Pharmaceuticals GmbH | BE DE |
| 2865 | Vipdomet | Alogliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 12,5 mg + 850 mg | 10 tabl. 14 tabl. 20 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 98 tabl. 112 tabl. 120 tabl. 180 tabl. 196 tabl. 196 tabl. (2 x 98) 200 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Takeda Pharma A/S | Takeda Ireland Ltd. | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|-----------------------|-------------------|---|--|----------------------------------|------------------------|---------------------|---------------|
| 2866 | Vipdomet | Alogliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 12,5 mg + 1000 mg | 10 tabl. 14 tabl. 20 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 98 tabl. 112 tabl. 120 tabl. 180 tabl. 196 tabl. 198 tabl. (2 x 98) 200 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Takeda Pharma A/S | Takeda Ireland Ltd. | IE |
| 2867 | Vipidia | Alogliptinum | Tabletki powlekane | 6,25 mg | 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Takeda Pharma A/S | Takeda Ireland Ltd. | IE |
| 2868 | Vipidia | Alogliptinum | Tabletki powlekane | 12,5 mg | 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05903263900801 05903263900764 | Takeda Pharma A/S | Takeda Ireland Ltd. | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------------------|------------|---|--|--|---|--|----------------------------|
| 2869 | Vipidia | Alogliptinum | Tabletki powlekane | 25 mg | 10 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 98 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05903263900818 05903263900771 | Takeda Pharma A/S | Takeda Ireland Ltd. | IE |
| 2870 | Viramune | Nevirapinum | Tabletki | 200 mg | 14 tabl. 60 tabl. 120 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909990975723 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Gilead Sciences Ireland UC Boehringer Ingelheim France Boehringer Ingelheim Ellas AE Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Takeda GmbH | IE FR GR DE DE |
| 2871 | Viramune | Nevirapinum | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 400 mg | 30 tabl. w butelce 30 tabl. w blistrze 90 tabl. | Rpz Rpz Rpz | 05909990896288 05909990896295 05909990896301 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Takeda GmbH Gilead Sciences Ireland UC Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Boehringer Ingelheim France | DE IE DE FR |
| 2872 | Viramune | Nevirapinum | Zawiesina doustna | 50 mg/5 ml | 1 butelka 240 ml | Rpz | 05909990861712 | Boehringer Ingelheim International GmbH | Boehringer Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG Takeda GmbH Boehringer Ingelheim France Gilead Sciences Ireland UC | DE DE FR IE |
| 2873 | Viread | Tenofoviri disoproxil | Granulat | 33 mg/g | 1 butelka 60 g | Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC Takeda GmbH | IE DE |
| 2874 | Viread | Tenofoviri disoproxil | Tabletki powlekane | 123 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Takeda GmbH Gilead Sciences Ireland UC | DE IE |
| 2875 | Viread | Tenofoviri disoproxil | Tabletki powlekane | 163 mg | 90 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC Takeda GmbH | IE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|----------|---|----------------------------|--|-------------------------------|---|----------------|
| 2876 | Viread | Tenofoviri disoproxil | Tabletki powlekane | 204 mg | 30 tabl. 90 tabl. | Rpz Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Takeda GmbH Gilead Sciences Ireland UC | DE IE |
| 2877 | Viread | Tenofoviri disoproxil | Tabletki powlekane | 245 mg | 90 tabl. 30 tabl. | Rp Rp | 05909990009589 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC Takeda GmbH | IE DE |
| 2878 | Visudyne | Verteporfinum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 15 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05909990920518 | CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH | Cheplapharm Arzneimittel GmbH Delpharm Huningue S.A.S. Novartis Pharma GmbH | DE FR DE |
| 2879 | Vitrakvi | Larotrectinibum | Kapsułki twarde | 25 mg | 56 kaps. | Rp | 04057598011792 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 2880 | Vitrakvi | Larotrectinibum | Kapsułki twarde | 100 mg | 56 kaps. | Rp | 04057598011815 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 2881 | Vitrakvi | Larotrectinibum | Roztwór doustny | 20 mg/ml | 1 butelka 100 ml 2 butelki 50 ml | Rp Rp | 04057598011808 04057598012287 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 2882 | Vivanza | Vardenafilum | Tabletki powlekane | 5 mg | 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. 20 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990008346 05909990008353 05909990008360 05909990008377 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 2883 | Vivanza | Vardenafilum | Tabletki powlekane | 10 mg | 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. 20 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990008384 05909990008391 05909990008407 05909990008452 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 2884 | Vivanza | Vardenafilum | Tabletki powlekane | 20 mg | 2 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. 20 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990008414 05909990008421 05909990008438 05909990008445 | Bayer AG | Bayer AG | DE |
| 2885 | Vivanza | Vardenafilum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 10 mg | 4 tabl. | Rp | | Bayer AG | Bayer AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|------------|--|----------------------------------|--|------------------------|---|--|
| 2886 | Vizamyl | Flutemetamol | Roztwór do wstrzykiwań | 400 MBq/ml | 1 fiol. 10 ml 1 fiol. 15 ml | Rpz Rpz | | GE Healthcare AS | Helmholtz-Zentrum Dresden-Rossendorf e.V. Zentrum für Radiopharmazeutische Tumorforschung MAP Medical Technologies Oy Advanced Accelerator Applications (Italy). S.r.l. Instituto Tecnológico PET, S.A. Seibersdorf Laboratories, Seibersdorf ITEL Telecomunicazioni S.r.l. Curium Italy S.R.L. Curium PET France Advanced Accelerator Applications Iberica, S.L.U. Nucleis SA Advanced Accelerator Applications Ibérica S.L. Advanced Accelerator Applications, AAA, Troyes | DE FI IT ES AT IT IT FR ES BE ES FR |
| 2887 | Vizarsin | Sildenafil | Tabletka ulegająca rozpadowi w jamie ustnej | 25 mg | 2 tabl. 1 tabl. 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990993307 05909990993291 05909990993321 05909990993338 05909990993345 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |
| 2888 | Vizarsin | Sildenafil | Tabletka ulegająca rozpadowi w jamie ustnej | 50 mg | 1 tabl. 12 tabl. 8 tabl. 24 4 tabl. 2 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990993420 05909990993468 05909990993451 05909990993444 05909990993437 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 2889 | Vizarsin | Sildenafil | Tabletka ulegająca rozpadowi w jamie ustnej | 100 mg | 8 tabl. 12 tabl. 4 tabl. 2 tabl. 24 tabl. 1 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990993642 05909990993659 05909990993635 05909990993628 05909990993604 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | SI DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|-----------------|--|----------------------|--|----------------------------------|--|---------------|
| 2890 | Vizarsin | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 25 mg | 8 tabl. 4 tabl. 1 tabl. 12 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990719136 05909990719129 05909990719112 05909990719143 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 2891 | Vizarsin | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 50 mg | 1 tabl. 8 tabl. 12 tabl. 4 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990719150 05909990719174 05909990719181 05909990719167 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 2892 | Vizarsin | Sildenafilum | Tabletki powlekane | 100 mg | 4 tabl. 8 tabl. 12 tabl. 1 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05909990719204 05909990719211 05909990719228 05909990719198 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | DE SI |
| 2893 | Vizimpro | Dacomitinibum | Tabletki powlekane | 15 mg | 30 tabl. | Rpz | 05415062343951 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 2894 | Vizimpro | Dacomitinibum | Tabletki powlekane | 30 mg | 30 tabl. | Rpz | 05415062343968 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 2895 | Vizimpro | Dacomitinibum | Tabletki powlekane | 45 mg | 30 tabl. | Rpz | 05415062343975 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 2896 | Vocabria | Cabotegravirum | Tabletki powlekane | 30 mg | 30 tabl. | Rpz | 05909991439453 | ViiV Healthcare BV | Glaxo Wellcome, S.A. | ES |
| 2897 | Vocabria | Cabotegravirum | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 400 mg | 1 fiol. 2 ml + 1 strzyk. + 1 igła + 1 łącznik fiolki | Rpz | 05909991439460 | ViiV Healthcare BV | Glaxo Operations UK Limited (trading as Glaxo Wellcome Operations) GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | GB IT |
| 2898 | Vocabria | Cabotegravirum | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 600 mg | 1 fiol. 3 ml + 1 strzyk. + 1 igła + 1 łącznik fiolki | Rpz | 05909991439477 | ViiV Healthcare BV | Glaxo Operations UK Limited (trading as Glaxo Wellcome Operations) GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | GB IT |
| 2899 | Vokanamet | Canagliflozinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 50 mg + 850 mg | 180 tabl. 20 tabl. 60 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991142179 05909991142155 05909991142162 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Cilag S.p.A | IT |
| 2900 | Vokanamet | Canagliflozinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 150 mg + 850 mg | 20 tabl. 60 tabl. 180 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991142216 05909991142223 05909991142230 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Cilag S.p.A | IT |
| 2901 | Vokanamet | Canagliflozinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 50 mg + 1000 mg | 20 tabl. 60 tabl. 180 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991142186 05909991142193 05909991142209 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Cilag S.p.A | IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|-----------------------|---------------------------------------|----------------|--|-----------------------------------|---|----------------------|
| 2902 | Vokanamet | Canagliflozinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 150 mg + 1000 mg | 20 tabl. 180 tabl. 60 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991142247 05909991142261 05909991142254 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Cilag S.p.A | IT |
| 2903 | Volibris | Ambrisentanum | Tabletki powlekane | 2,5 mg | 30 tabl. w butelce | Rpz | 05909991472702 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | GlaxoSmithKline Trading Services Limited | IE |
| 2904 | Volibris | Ambrisentanum | Tabletki powlekane | 5 mg | 30 tabl. 10 tabl. | Rpz Rpz | 05909990643165 05909990643158 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | Glaxo Operations UK Ltd (trading as Glaxo Wellcome Operations) GlaxoSmithKline Trading Services Limited Aspen Bad Oldesloe GmbH GlaxoSmithKline Trading Services Limited | GB IE DE IE |
| 2905 | Volibris | Ambrisentanum | Tabletki powlekane | 10 mg | 30 tabl. 10 tabl. | Rpz Rpz | 05909990643189 05909990643172 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | GlaxoSmithKline Trading Services Limited Glaxo Operations UK Ltd (trading as Glaxo Wellcome Operations) Aspen Bad Oldesloe GmbH GlaxoSmithKline Trading Services Limited | IE GB DE IE |
| 2906 | Voncento | Factor VIII coagulationis humanus + Factor humanus von Willebrandi | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji | 250 j.m. + 600 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml | Rpz | 05909991230524 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 2907 | Voncento | Factor VIII coagulationis humanus + Factor humanus von Willebrandi | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji | 500 j.m. + 1200 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 10 ml | Rpz | 05909991230531 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 2908 | Voncento | Factor VIII coagulationis humanus + Factor humanus von Willebrandi | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji | 500 j.m. + 1200 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 5 ml | Rpz | 05909991230548 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 2909 | Voncento | Factor VIII coagulationis humanus + Factor humanus von Willebrandi | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań i infuzji | 1000 j.m. + 2400 j.m. | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 10 ml | Rpz | 05909991230555 | CSL Behring GmbH | CSL Behring GmbH | DE |
| 2910 | Voraxaze | Glucarpidasum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1000 j. | 1 fiol. proszku | Rpz | | SERB SAS | Almac Pharma Services Limited | GB |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|---|------------------------|--|--|--|-------------------------------------|--|----------------------------|
| 2911 | Voriconazole Accord | Voriconazolum | Tabletki powlekane | 50 mg | 2 tabl. 10 tabl. 10 tabl. (10 x 1) 14 tabl. 14 tabl. (14 x 1) 20 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 50 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 100 tabl. 100 tabl. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991095703 05909991095727 05055665705575 05909991095734 05055665731451 05909991095741 05909991095758 05055665731468 05909991095765 05055665731475 05909991095772 05909991095789 05055665731482 05909991095796 05055665731499 | Accord Healthcare S.L.U. | Pharmadox Healthcare Ltd. Accord Healthcare Limited Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | MT GB NL PL PL |
| 2912 | Voriconazole Accord | Voriconazolum | Tabletki powlekane | 200 mg | 2 tabl. 10 tabl. 10 tabl. (10 x 1) 14 tabl. 14 tabl. (14 x 1) 20 tabl. 28 tabl. 28 tabl. (28 x 1) 30 tabl. 30 tabl. (30 x 1) 50 tabl. 56 tabl. 56 tabl. (56 x 1) 100 tabl. 100 tabl. (100 x 1) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909991095802 05909991095826 05055665731505 05909991095833 05055665731512 05909991095840 05909991095857 05055665731529 05909991095864 05055665731536 05909991095871 05909991095888 05055665731543 05909991095895 05055665731550 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. Pharmadox Healthcare Ltd. | PL NL GB PL MT |
| 2913 | Voriconazole Hikma | Voriconazolum | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 200 mg | 1 fiol. proszku 5 fiol. proszku | Rp Rp | 05909991220136 05909991220143 | Hikma Farmacêutica (Portugal), S.A. | Hikma Italia S.p.A. Pfizer Service Company BVBA Hospira UK Limited | IT BE GB |
| 2914 | Vosevi | Sofosbuvirum + Velpatasvirum + Voxilaprevirum | Tabletki powlekane | 200 mg + 50 mg + 50 mg | 28 tabl. | Rpz | | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|---|--------------------------|-----------------------------------|----------------|--|----------------------------|--|----------------------------|
| 2915 | Vosevi | Sofosbuvirum + Velpatasvirum + Voxilaprevirum | Tabletki powlekane | 400 mg + 100 mg + 100 mg | 28 tabl. | Rpz | 05391507143303 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 2916 | Votrient | Pazopanibum | Tabletki powlekane | 200 mg | 90 tabl. 30 tabl. | Rpz Rpz | 05909990764884 05909990764877 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmacéutica, S.A. Novartis Farmacéutica S.A Lek Pharmaceuticals d.d. Novartis Pharma GmbH Glaxo Wellcome, S.A. | ES ES SI DE ES |
| 2917 | Votrient | Pazopanibum | Tabletki powlekane | 400 mg | 30 tabl. 60 tabl. | Rpz Rpz | 05909990764891 05909990764907 | Novartis Europharm Limited | Lek Pharmaceuticals d.d. Glaxo Wellcome, S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmacéutica, S.A. Novartis Farmacéutica S.A | SI ES DE ES ES |
| 2918 | Votubia | Everolimusum | Tabletki | 2,5 mg | 10 tabl. 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp | 05909990900558 05909990900565 05909990900572 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmacéutica S.A Novartis Pharma GmbH Novartis Farmacéutica, S.A. | ES DE ES |
| 2919 | Votubia | Everolimusum | Tabletki | 5 mg | 100 tabl. 30 tabl. | Rp Rp | 05909990900596 05909990900589 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmacéutica, S.A. Novartis Farmacéutica S.A Novartis Pharma GmbH | ES ES DE |
| 2920 | Votubia | Everolimusum | Tabletki | 10 mg | 10 tabl. 100 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp | 05909991047184 05909990900626 05909990900602 | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmacéutica S.A Novartis Pharma GmbH Novartis Farmacéutica, S.A. | ES DE ES |
| 2921 | Votubia | Everolimusum | Tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej | 1 mg | 30 tabl. | Rpz | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmacéutica S.A Novartis Pharma GmbH Novartis Farmacéutica, S.A. | ES DE ES |
| 2922 | Votubia | Everolimusum | Tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej | 2 mg | 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmacéutica S.A Novartis Farmacéutica, S.A. Novartis Pharma GmbH | ES ES DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|-----------|--|-------------------|----------------|---|---|----------------|
| 2923 | Votubia | Everolimusum | Tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej | 3 mg | 100 tabl. 30 tabl. | Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A | ES DE ES |
| 2924 | Votubia | Everolimusum | Tabletki do sporządzania zawiesiny doustnej | 5 mg | 30 tabl. 100 tabl. | Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica S.A | ES DE ES |
| 2925 | Voxzogo | Vosoritidum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 0,4 mg | 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. 0,5 ml rozp. + 10 igieł + 10 strzyk. | Rpz | | BioMarin International Ltd. | BioMarin International Ltd. | IE |
| 2926 | Voxzogo | Vosoritidum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 0,56 mg | 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. rozp. 0,7 ml + 10 igieł + 10 strzyk. | Rpz | | BioMarin International Ltd. | BioMarin International Ltd. | IE |
| 2927 | Voxzogo | Vosoritidum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 1,2 mg | 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. 0,6 ml rozp. + 10 igieł + 10 strzyk. | Rpz | | BioMarin International Ltd. | BioMarin International Ltd. | IE |
| 2928 | Vpriv | Velaglucerasum alfa | Proszek do sporządzania roztworu do infuzji | 400 j.m. | 1 fiol. proszku 5 fiol. proszku 25 fiol. proszku | Rpz Rpz Rpz | 05909990816774 | Takeda Pharmaceuticals International AG | Shire Pharmaceuticals Ireland Limited Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch | IE IE |
| 2929 | Vumerity | Diroximelis fumaras | Kapsułki dojelitowe, twarde | 231 mg | 120 kaps. 360 kaps. (3x120) | Rpz Rpz | 05713219569705 | Biogen Netherlands B.V. | Alkermes Pharma Ireland Ltd | IE |
| 2930 | Vydura | Rimegepantum | Liofilizat doustny | 75 mg | 2 tabl. w blistrze perforowanym 8 tabl. w blistrze perforowanym 16 tabl. w blistrze perforowanym | Rp Rp Rp | 05415062389041 | Biohaven Pharmaceutical Ireland DAC | HiTech Health Limited | IE |
| 2931 | Vyepti | Eptinezumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 100 mg/ml | 1 fiol. 1 ml | Rpz | | H. Lundbeck A/S | H. Lundbeck A/S | DK |
| 2932 | Vyndaqel | Tafamidisum | Kapsułki miękkie | 20 mg | 30 kaps. 90 kaps. | Rpz Rpz | 05909990919833 | Pfizer Europe MA EEIG | Penn Pharmaceutical Services Ltd Pfizer Service Company BVBA Millmount Healthcare Limited | GB BE IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|---|----------------|---|-------------------|----------------|----------------------------------|---|----------------|
| 2933 | Vyndaqel | Tafamidisum | Kapsułki miękkie | 61 mg | 30 kaps. 90 kaps. | Rpz Rpz | 05415062359426 | Pfizer Europe MA EEIG | Millmount Healthcare Limited Penn Pharmaceutical Services Limited Pfizer Service Company BVBA | IE GB BE |
| 2934 | Vyvgart | Efgartigimod alfa | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 20 mg/ml | 1 fiol. 20 ml | Rpz | | argenx BV | argenx BV ProPharma Group The Netherlands B.V. | BE NL |
| 2935 | Vyxeos liposomal | Daunorubicini hydrochloridum + Cytarabinum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 44 mg + 100 mg | 1 fiol. proszku 2 fiol. proszku 5 fiol. proszku | Rpz Rpz Rpz | 00368727109827 | Jazz Pharmaceuticals Ireland Ltd | Jazz Pharmaceuticals Ireland Ltd | IE |
| 2936 | Wakix | Pitolisantum | Tabletki powlekane | 4,5 mg | 30 tabl. | Rpz | 03760254600360 | Bioprojet Pharma | Patheon | FR |
| 2937 | Wakix | Pitolisantum | Tabletki powlekane | 18 mg | 30 tabl. 90 tabl. 90 tabl. (3 x 30) | Rpz Rpz Rpz | 03760254600377 | Bioprojet Pharma | Inpharmasci | FR |
| 2938 | Wayivra | Volanesorsen sodium | Roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce | 285 mg | 1 amp.-strzyk. 4 amp.-strzyk. | Rpz Rpz | | Akcea Therapeutics Ireland Ltd. | Almac Pharma Services (Ireland) Limited | IE |
| 2939 | Wegovy | Semaglutide | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 0,25 mg | 4 wstrzyk. 0,5 ml | Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2940 | Wegovy | Semaglutide | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 0,5 mg | 4 wstrzyk. 0,5 ml | Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2941 | Wegovy | Semaglutide | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 1 mg | 4 wstrzyk. 0,5 ml | Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2942 | Wegovy | Semaglutide | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 1,7 mg | 4 wstrzyk. 0,75 ml | Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2943 | Wegovy | Semaglutide | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 2,4 mg | 4 wstrzyk. 0,75 ml | Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 2944 | Wilzin | Zincum | Kapsułka, twarda | 25 mg | 250 kaps. | Rpz | 05909990010462 | Recordati Rare Diseases | Recordati Rare Diseases Recordati Rare diseases | FR FR |
| 2945 | Wilzin | Zincum | Kapsułka, twarda | 50 mg | 250 kaps. | Rpz | 05909990010479 | Recordati Rare Diseases | Recordati Rare diseases Recordati Rare Diseases | FR FR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|----------|--|----------------------------|--------------------------------------|--|--|----------------|
| 2946 | Xadago | Safinamidum | Tabletki powlekane | 50 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Zambon S.p.A. | Zambon S.p.A. Catalent Germany Schorndorf GmbH | IT DE |
| 2947 | Xadago | Safinamidum | Tabletki powlekane | 100 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 90 tabl. 100 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Zambon S.p.A. | Catalent Germany Schorndorf GmbH Zambon S.p.A. | DE IT |
| 2948 | Xagrid | Anagrelidum | Kapsułki twarde | 0,5 mg | 100 kaps. | Rpz | | Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch | Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch Shire Pharmaceuticals Ireland Limited | IE IE |
| 2949 | Xalkori | Crizotinibum | Kapsułki twarde | 200 mg | 60 tabl. w butelce 60 tabl. w blistrze | Rpz Rpz | 05909991004491 05909991004484 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 2950 | Xalkori | Crizotinibum | Kapsułki twarde | 250 mg | 60 tabl. w blistrze 60 tabl. w butelce | Rpz Rpz | 05909991004507 05909991004538 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | DE |
| 2951 | Xaluprine | Mercaptopurinum | Zawiesina doustna | 20 mg/ml | 1 butelka 100 ml + 1 adapter do butelki + 2 strzyk. doustne | Rpz | | Nova Laboratories Ireland Limited | Pronav Clinical Ltd. MIAS Pharma Limited Nova Laboratories Ltd. | IE IE GB |
| 2952 | Xarelto | Rivaroxabanum | Granulat do sporządzania zawiesiny doustnej | 1 mg/ml | 1 butelka 100 ml + 2 strzykawki do podawania doustnego o pojemności 1 ml + 1 strzykawka o pojemności 50 ml + 1 łącznik 1 butelka 250 ml + 2 strzykawki do podawania doustnego o pojemności 5 ml + 2 strzykawki o pojemności 10 ml + 1 strzykawka o pojemności 100 ml + 1 łącznik | Rp Rp | 04057598013802 04057598013796 | Bayer AG | Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l. Bayer Bitterfeld GmbH Bayer AG | IT DE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|-----------------------|--|---|--|--|--------------------------|--|--------------------|
| 2955 | Xarelto | Rivaroxabanum | Tabletki powlekane | 15 mg | 14 tabl. 28 tabl. 42 tabl. 98 tabl. 10 tabl. w blisterze perforowanym 100 tabl. w blisterze perforowanym 100 tabl. w blisterze perforowanym (op. zbiorcze) 100 tabl. w butelce 10 tabl. w blisterze 14 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990910601 05909990910656 05909990910663 05909990910670 05909990910687 05909990910694 05908229300527 05908229302842 | Bayer AG | Bayer Bitterfeld GmbH Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l. Bayer AG | DE IT DE |
| 2956 | Xarelto | Rivaroxabanum | Tabletki powlekane | 20 mg | 14 tabl. 28 tabl. 98 tabl. 10 tabl. w blisterze perforowanym 100 tabl. w blisterze perforowanym 100 tabl. w blisterze perforowanym (op. zbiorcze) 100 tabl. w butelce 10 tabl. w blisterze 14 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990910700 05909990910724 05909990910731 05909990910748 05909990910755 05908229302859 | Bayer AG | Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l. Bayer AG Bayer Bitterfeld GmbH | IT DE DE |
| 2957 | Xarelto | Rivaroxabanum | Tabletki powlekane | zestaw do rozpoczęcia leczenia: 15 mg oraz 20 mg | 49 tabl. | Rp | | Bayer AG | Bayer AG Bayer HealthCare Manufacturing S.r.l. Bayer Bitterfeld GmbH | DE IT DE |
| 2958 | Xelevia | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 25 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990728398 05909990728404 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme Ltd. Merck Sharp & Dohme B.V. | GB NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|------------------------------------|---------|---|--|--|-------------------------------|--|---------------|
| 2959 | Xelevia | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 50 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990728435 05909990728442 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme Ltd. Merck Sharp & Dohme B.V. | GB NL |
| 2960 | Xelevia | Sitagliptinum | Tabletki powlekane | 100 mg | 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 50 tabl. (50 x 1) 56 tabl. 84 tabl. 90 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990728459 05909990728466 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. Merck Sharp & Dohme Ltd. | NL GB |
| 2961 | Xeljanz | Tofacitinibum | Roztwór doustny | 1 mg/ml | 1 butelka | Rpz | | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH Pfizer Service Company BVBA | DE BE |
| 2962 | Xeljanz | Tofacitinibi citras | Tabletki o przedłużonym uwalnianiu | 11 mg | 28 tabl. 30 tabl. 90 tabl. 91 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05415062345795 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH Pfizer Service Company BVBA | DE BE |
| 2963 | Xeljanz | Tofacitinibum | Tabletki powlekane | 5 mg | 56 tabl. 60 tabl. 112 tabl. 180 tabl. 182 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05907636977100 05907636977117 05907636977124 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH Pfizer Service Company BVBA | DE BE |
| 2964 | Xeljanz | Tofacitinibum | Tabletki powlekane | 10 mg | 56 tabl. 60 tabl. 112 tabl. 180 tabl. 182 tabl. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05415062342800 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH | BE DE |
| 2965 | Xeloda | Capecitabinum | Tabletki powlekane | 150 mg | 60 tabl. | Rpz | 05909990893416 | CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2966 | Xeloda | Capecitabinum | Tabletki powlekane | 500 mg | 120 tabl. | Rpz | 05909990893515 | CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH | Roche Pharma AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|--|---|----------------------------------|--|-------------------------------------|--|---------------|
| 2967 | Xenical | Orlistatum | Kapsułki twarde | 120 mg | 21 kaps. w blistrze 21 kaps. w butelce 42 kaps. w blistrze 42 kaps. w butelce 84 kaps. w butelce 84 kaps. w blistrze | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990421213 05909990421244 05909990421220 05909990421251 05909990421268 05909990421237 | CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH | CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH | DE DE |
| 2968 | Xenleta | Lefamulinum | Koncentrat i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji | 150 mg | 2 fioł. | Rp | | Nabriva Therapeutics Ireland DAC | Nabriva Therapeutics Ireland DAC | IE |
| 2969 | Xenleta | Lefamulinum | Tabletki powlekane | 600 mg | 10 tabl. | Rp | | Nabriva Therapeutics Ireland DAC | Nabriva Therapeutics Ireland DAC | IE |
| 2970 | Xenpozyme | Olipudase alfa | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 20 mg | 1 fioł. proszku 5 fioł. proszku 10 fioł. proszku 25 fioł. proszku | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991490508 05909991490560 05909991490546 05909991490553 | Genzyme Europe B.V. | Genzyme Ireland Limited | IE |
| 2971 | Xeplion | Paliperidonum | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 25 mg | 1 amp.-strzyk. 25 mg + 2 igły | Rp | 05909990842100 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2972 | Xeplion | Paliperidonum | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 50 mg | 1 amp.-strzyk. 50 mg + 2 igły | Rp | 05909990861170 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2973 | Xeplion | Paliperidonum | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 75 mg | 1 amp.-strzyk. 75 mg + 2 igły | Rp | 05909990861187 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2974 | Xeplion | Paliperidonum | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | zestaw do rozpoczęcia leczenia: 100 mg oraz 150 mg | 1 amp.-strzyk. 150 mg + 1 amp.-strzyk. 100 mg + 4 igły | Rp | 05909990861224 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2975 | Xeplion | Paliperidonum | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 100 mg | 1 amp.-strzyk. 100 mg + 2 igły | Rp | 05909990861194 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2976 | Xeplion | Paliperidonum | Zawiesina do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 150 mg | 1 amp.-strzyk. 150 mg + 2 igły | Rp | 05909990861200 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 2977 | Xerava | Eravacyclinum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 50 mg | 1 fioł. proszku 12 fioł. | Rp Rp | | PAION Deutschland GmbH | PATHEON ITALIA S.P.A. PAION Netherlands B.V. | IT NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-------------------------------|---|----------------|---|--|--|--|---|----------------------|
| 2978 | Xerava | Eravacyclinum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 1 fioł. 10 fioł. 12 fioł. (12x1) fiołek (wielopak) | Rp Rp Rp | | PAION Deutschland GmbH | PAION Netherlands B.V. Patheon Italia S.p.A. | NL IT |
| 2979 | Xermelo | Telotristat etiprate | Tabletki powlekane | 250 mg | 180 tabl. 90 tabl. | Rp Rp | 03582186005477 | SERB SAS | Beaufour Ipsen Industrie | FR |
| 2980 | Xevudy | Sotrowimab | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 500 mg | 1 fioł. | Rp | 05909991474980 | GlaxoSmithKline Trading Services Limited | GlaxoSmithKline Manufacturing S.P.A. | IT |
| 2981 | Xgeva | Denosumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 120 mg | 1 fioł. 1,7 ml 3 fioł. 1,7 ml 4 fioł. 1,7 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990881789 05909990935024 05909990881796 | Amgen Europe B.V. | Amgen NV Amgen Technology (Ireland) Unlimited Company Amgen Europe B.V. | BE IE NL |
| 2982 | Xigduo | Dapagliflozinum + Metforminum | Tabletki powlekane | 5 mg + 850 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 60 tabl. w blistrze perforowanym 60 tabl. w blistrze 196 tabl. (2 x 98) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05902135480007 05000456022965 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB AstraZeneca GmbH | SE DE |
| 2983 | Xigduo | Dapagliflozinum + Metforminum | Tabletki powlekane | 5 mg + 1000 mg | 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 60 tabl. w blistrze 60 tabl. w blistrze perforowanym 196 tabl. (2 x 98) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05902135480014 05000456022958 | AstraZeneca AB | AstraZeneca AB AstraZeneca GmbH | SE DE |
| 2984 | Xiliarx | Vildagliptinum | Tabletki | 50 mg | 7 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. 56 tabl. 60 tabl. 90 tabl. 112 tabl. 180 tabl. 336 tabl. 336 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Farmaceutica, S.A. Novartis Pharma GmbH Lek d.d. Novartis Farmaceutica S.A. | ES DE SI ES |
| 2985 | Ximluci | Ranibizumab | Roztwór do wstrzykiwań | 10 mg/ml | 1 fiołka 0,23 ml 1 fiołka 0,23 ml + igła z filtrem | Rpz Rpz | 05909991497309 05909991497316 | STADA Arzneimittel AG | STADA Arzneimittel AG | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|--|-----------------|--|--|--|-----------------------------------|--|----------------|
| 2986 | Xofigo | Radium dichloridum Ra223 | Roztwór do wstrzykiwań | 1100 kBq/mL | 1 fiol. 0,6 ml | Rpz | 05908229300176 | Bayer AG | Bayer AS | NO |
| 2987 | Xofluza | Baloxaviri marboxilum | Tabletki powlekane | 20 mg | 2 tabl. | Rp | 07613326032513 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2988 | Xofluza | Baloxaviri marboxilum | Tabletki powlekane | 40 mg | 1 tabl. 2 tabl. | Rp Rp | 07613326038478 07613326032544 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2989 | Xofluza | Baloxavir marboxil | Tabletki powlekane | 80 mg | 1 tabl. | Rp | 07613326032520 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 2990 | Xolair | Omalizumabum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań | 75 mg | 1 fiol. + 1 amp. | Rpz | 05909990340354 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 2991 | Xolair | Omalizumabum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzenia roztworu do wstrzykiwań | 150 mg | 4 fiol. + 4 amp. rozp. 10 fiol. + 10 amp. 1 fiol. + 1 amp. | Rpz Rpz Rpz | 05909990708161 05909990708178 05909990340361 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 2992 | Xolair | Omalizumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 75 mg | 4 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990708383 05909990708390 05909990708376 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 2993 | Xolair | Omalizumabum | Roztwór do wstrzykiwań | 150 mg | 1 amp.-strzyk. 1 ml 10 amp.-strzyk. 1 ml 4 amp.-strzyk. 1 ml 6 amp.-strzyk. 1 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990708406 05909990708444 05909990708437 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH | DE |
| 2994 | Xospata | Gilteritinibi fumaras | Tabletki powlekane | 40 mg | 84 tabl. | Rpz | 05909991426460 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Pharma Europe B.V. | NL |
| 2995 | Xoterna Breezhaler | Indacateroli maleas + Glycopyrronii bromidum | Proszek do inhalacji w kapsułkach twardych | 85 mcg + 43 mcg | 6 kaps. + 1 inhalator 10 kaps. + 1 inhalator 12 kaps. + 1 inhalator 30 kaps. + 1 inhalator 90 kaps. + 1 inhalatory 96 kaps. + 4 inhalatory 150 kaps. + 1 inhalator 150 kaps. + 25 inhalatorów | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmacéutica, S.A. | DE ES |
| 2996 | Xromi | Hydroxycarbamidum | Roztwór doustny | 100 mg/ml | 1 butelka 150 ml + 2 strzyk. | Rpz | | Nova Laboratories Ireland Limited | MIAS Pharma Limited Nova Laboratories Limited Pronav Clinical Ltd. | IE GB IE |
| 2997 | Xtandi | Enzalutamidum | Kapsułka, miękka | 40 mg | 112 kaps. | Rp | 05909991080938 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Pharma Europe B.V. | NL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-------------------------------------|---|-----------------------|--|----------------------------|--|----------------------------------|---|----------------------|
| 2998 | Xtandi | Enzalutamidum | Tabletki powlekane | 40 mg | 112 tabl. | Rp | 05909991415242 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Pharma Europe B.V. | NL |
| 2999 | Xtandi | Enzalutamidum | Tabletki powlekane | 80 mg | 56 tabl. | Rp | 05909991415259 | Astellas Pharma Europe B.V. | Astellas Pharma Europe B.V. | NL |
| 3000 | Xultophy | Insulinum degludecum + Liraglutidum | Roztwór do wstrzykiwań | 100 j./ml + 3,6 mg/ml | 1 wstrzykiwacz 3 ml 3 wstrzykiwacze 3 ml 5 wstrzykiwaczy 3 ml 10 wstrzykiwaczy 3 ml | Rp Rp Rp Rp | | Novo Nordisk A/S | Novo Nordisk A/S | DK |
| 3001 | Xydalba | Dalbavancinum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 500 mg | 1 fiol. | Rp | 05016007206036 | AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG | Aziende Chimiche Riunite Angelini Francesco A.C.R.A.F. S.p.A. Allergan Pharmaceuticals International Ltd. Clonshaugh Business & Technology Park Almac Pharma Services (Irlandia) Limited Almac Pharma Services Ltd. | IT IE IE GB |
| 3002 | Xyrem | Natrii hydroxybutyras | Roztwór doustny | 500 mg/ml | 1 butelka 240 ml | Rpz | 05909990022502 | UCB Pharma S.A. | UCB Pharma Ltd. UCB Pharma S.A. | GB BE |
| 3003 | Yargesa | Miglustatum | Kapsułki twarde | 100 mg | 84 kaps. | Rpz | | Piramal Critical Care B.V. | Piramal Critical Care B.V. | NL |
| 3004 | Yellox | Bromfenacum | Krople do oczu, roztwór | 0,9 mg/ml | 1 butelka 5 ml | Rp | 05909990864898 | Bausch Health Ireland Limited | Dr. Gerhard Mann Chem. - Pharm. Fabrik GmbH | DE |
| 3005 | Yentreve | Duloxetineum | Kapsułki dojelitowe, twarde | 20 mg | 28 kaps. 56 kaps. 98 kaps. | Rp Rp Rp | 05909990339242 05909990009671 05909990020744 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 3006 | Yentreve | Duloxetineum | Kapsułki dojelitowe, twarde | 40 mg | 28 kaps. 56 kaps. 98 kaps. 140 kaps. 196 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990009688 05909990009695 05909990009701 05909990009749 05909990009756 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 3007 | Yervoy | Ipilimumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 5 mg/ml | 1 fiol. 10 ml 1 fiol. 40 ml | Rpz Rpz | 05909990872442 05909990872459 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | CATALENT ANAGNI S.R.L. Swords Laboratories t/a Bristol-Myers Squibb Cruiserath Biologics Bristol-Myers Squibb S.R.L. | IT IE IT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|-----------------------------------|--|--|----------------|--------------------------------------|---|----------------|
| 3008 | Yescarta | Axicabtagene ciloleucel | Dyspersja do infuzji | 0,4 - 2 x 10 ⁸ komórek | 1 worek | Rpz | 05909991438487 | Kite Pharma EU B.V. | Lonza Netherlands B.V. Kite Pharma EU B.V. | NL NL |
| 3009 | Yondelis | Trabectedinum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 0,25 mg | 1 fiol. proszku 0,25 mg | Rpz | 05909990635177 | Pharma Mar, S.A. | Pharma Mar, S.A. | ES |
| 3010 | Yondelis | Trabectedinum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 1 mg | 1 fiol. proszku 1 mg | Rpz | 05909990635184 | Pharma Mar, S.A. | Pharma Mar, S.A. | ES |
| 3011 | Yselty | linzagolix choline | Tabletki powlekane | 100 mg | 28 tabl. | Rpz | | ObsEva Ireland Ltd. | Patheon France | FR |
| 3012 | Yselty | linzagolix choline | Tabletki powlekane | 200 mg | 28 tabl. | Rpz | | ObsEva Ireland Ltd. | Patheon France | FR |
| 3013 | Yttriga | Yttrii (90Y) chloridum | Prekursor radiofarmaceutyczny, roztwór | 01-300 GBq | 1 fiol. 1 fiol. | Rpz Rpz | | Eckert & Ziegler Radiopharma GmbH | Eckert & Ziegler Radiopharma GmbH | DE |
| 3014 | Yuflyma | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce | 40 mg | 4 amp.-strzyk. 0,4 ml + 4 gaziki nasączone z alkoholem 4 amp.-strzyk. 0,4 ml z zabezp. igły + 4 gaziki z alkoholem 6 amp.-strzyk. 0,4 ml + 6 gazików nasączonych z alkoholem 1 amp.-strzyk. 0,4 ml z zabezp. igły + 2 gaziki z alkoholem 1 amp.-strzyk. 0,4 ml + 2 gaziki nasączone z alkoholem 2 amp.-strzyk. 0,4 ml + 2 gaziki nasączone z alkoholem 2 amp.-strzyk. 0,4 ml z zabezp. igły + 2 gaziki z alkoholem 6 amp.-strzyk. 0,4 ml z zabezp. igły + 6 gazików z alkoholem | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | | Celltrion Healthcare Hungary Kft. | Nuvisan GmbH NUVISAN FRANCE SARL Millmount Healthcare Ltd. | DE FR IE |
| 3015 | Yuflyma | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce | 80 mg | 1 amp.-strzyk. 0,8 ml + 2 gaziki nasączone alkoholem 1 amp.-strzyk. 0,8 ml + 2 gaziki nasączone alkoholem | Rpz Rpz | | Celltrion Healthcare Hungary KFT | NUVISAN FRANCE SARL Millmount Healthcare Ltd. Nuvisan GmbH | FR IE DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|---|--------|--|----------------------------------|--|-----------------------------------|---|----------------|
| 3016 | Yuflyma | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 40 mg | 4 wstrzykiwacze 0,4 ml + 4 gaziki z alkoholem 1 wstrzykiwacz 0,4 ml + 2 gaziki z alkoholem 6 wstrzykiwaczy 0,4 ml + 6 gazików z alkoholem 2 wstrzykiwacze 0,4 ml + 2 gaziki z alkoholem | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05996537014243 05996537014250 | Celltrion Healthcare Hungary Kft. | NUVISAN FRANCE SARL Nuvisan GmbH Millmount Healthcare Ltd. | FR DE IE |
| 3017 | Yuflyma | Adalimumabum | Roztwór do wstrzykiwań we wstrzykiwaczu | 80 mg | 1 wstrzykiwacz 0,8 ml + 2 gaziki nasączone alkoholem 3 wstrzykiwacze 0,8 ml + 4 gaziki nasączone alkoholem | Rpz Rpz | 05996537016087 | Celltrion Healthcare Hungary Kft. | Millmount Healthcare Ltd. Nuvisan GmbH NUVISAN FRANCE SARL | IE DE FR |
| 3018 | Zabdeno | Szczepionka przeciw chorobie wywołanej przez wirus Ebola (Ad26.ZEBOV-GP [rekombinowana]) | Zawiesina do wstrzykiwań | - | 20 fioł. 0,5 ml | Rp | | Janssen Pharmaceutica N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. Janssen Biologics B.V. | BE NL |
| 3019 | Zalasta | Olanzapinum | Tabletki | 2,5 mg | 56 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 70 tabl. 35 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990069408 05909990069378 05909990069385 05909990069439 05909990069392 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka Polska Sp. z o.o. Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | PL SI DE |
| 3020 | Zalasta | Olanzapinum | Tabletki | 5 mg | 14 tabl. 28 tabl. 35 tabl. 56 tabl. 70 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990069262 05909991081812 05909990069279 05909990069286 05909990069293 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH Krka Polska Sp. z o.o. | SI DE PL |
| 3021 | Zalasta | Olanzapinum | Tabletki | 7,5 mg | 70 tabl. 14 tabl. 35 tabl. 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990069484 05909990069446 05909990069460 05909990069453 05909990069477 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto Krka Polska Sp. z o.o. TAD Pharma GmbH | SI PL DE |
| 3022 | Zalasta | Olanzapinum | Tabletki | 10 mg | 35 tabl. 70 tabl. 7 tabl. 28 tabl. 14 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990069347 05909990069361 05909990069309 05909991081911 05909990069330 05909990069354 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka Polska Sp. z o.o. Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | PL SI DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|----------|--|----------------------------|--|------------------------|---|----------------|
| 3023 | Zalasta | Olanzapinum | Tabletki | 15 mg | 70 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 35 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990069583 05909990069491 05909990069507 05909990069569 05909990069576 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka Polska Sp. z o.o. Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH | PL SI DE |
| 3024 | Zalasta | Olanzapinum | Tabletki | 20 mg | 56 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 35 tabl. 70 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990069675 05909990069590 05909990069606 05909990069668 05909990069682 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka Polska Sp. z o.o. Krka, d.d., Novo mesto | DE PL SI |
| 3025 | Zalasta | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 5 mg | 14 tabl. 70 tabl. 56 tabl. 35 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990069699 05909990069750 05909990069743 05909990069736 05909990069705 | Krka, d.d., Novo mesto | TAD Pharma GmbH Krka Polska Sp. z o.o. Krka, d.d., Novo mesto | DE PL SI |
| 3026 | Zalasta | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 7,5 mg | 14 tabl. 35 tabl. 56 tabl. 70 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990069767 05909990069781 05909990069798 05909990069804 05909990069774 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH Krka Polska Sp. z o.o. | SI DE PL |
| 3027 | Zalasta | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 10 mg | 56 tabl. 70 tabl. 35 tabl. 28 tabl. 14 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990069880 05909990069897 05909990069873 05909990069866 05909990069859 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka Polska Sp. z o.o. TAD Pharma GmbH Krka, d.d., Novo mesto | PL DE SI |
| 3028 | Zalasta | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 15 mg | 35 tabl. 70 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990069965 05909990069989 05909990069903 05909990069958 05909990069972 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH Krka Polska Sp. z o.o. | SI DE PL |
| 3029 | Zalasta | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 20 mg | 28 tabl. 14 tabl. 56 tabl. 70 tabl. 35 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990070008 05909990069996 05909990070039 05909990070046 05909990070022 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto TAD Pharma GmbH Krka Polska Sp. z o.o. | SI DE PL |
| 3030 | Zaltrap | Afliberceptum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fiol. 4 ml 1 fiol. 8 ml 3 fiol. 4 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909991039400 05909991039462 05909991039455 | sanofi-aventis groupe | Sanofi-Aventis Deutschland GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|-------------------|--|--|--|----------------------------------|----------------------------|---------------|
| 3031 | Zarzio | Filgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji | 30 mln. j./0,5 ml | 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 5 amp.-strzyk. 0,5 ml 3 amp.-strzyk. 0,5 ml 5 amp.-strzyk. 0,5 ml 3 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990687794 05909990832408 05909990687770 05909990687787 05909990832392 05909990832385 05909990687763 05909990832439 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 3032 | Zarzio | Filgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań lub infuzji | 48 mln. j./0,5 ml | 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 5 amp.-strzyk. 0,5 ml 3 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml 3 amp.-strzyk. 0,5 ml 5 amp.-strzyk. 0,5 ml 10 amp.-strzyk. 0,5 ml 1 amp.-strzyk. 0,5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990906666 05909990906659 05909990906642 05909990687800 05909990687831 05909990687848 05909990687855 05909990906635 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 3033 | Zavesca | Miglustatum | Kapsułki twarde | 100 mg | 84 kaps. | Rpz | 05909990334162 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen Pharmaceutica N.V. | BE |
| 3034 | Zavicefta | Ceftazidimum + Avibactamum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 2 g + 0,5 g | 10 fioł. | Rpz | 05415062308530 | Pfizer Ireland Pharmaceuticals | ACS Dobfar S.p.A | IT |
| 3035 | Zebinix | Eslicarbazepini acetat | Tabletki | 200 mg | 60 tabl. 60 tabl. 20 tabl. | Rp Rp Rp | | BIAL - Portela & Ca. SA | BIAL - Portela & Ca. SA | PT |
| 3036 | Zebinix | Eslicarbazepini acetat | Tabletki | 400 mg | 28 tabl. 7 tabl. 14 tabl. | Rp Rp Rp | | BIAL - Portela & Ca. SA | BIAL - Portela & Ca. SA | PT |
| 3037 | Zebinix | Eslicarbazepini acetat | Tabletki | 600 mg | 60 tabl. 30 tabl. 90 tabl. | Rp Rp Rp | | BIAL - Portela & Ca. SA | BIAL - Portela & Ca. SA | PT |
| 3038 | Zebinix | Eslicarbazepini acetat | Tabletki | 800 mg | 90 tabl. 90 tabl. 60 tabl. 30 tabl. 20 tabl. 180 tabl. 180 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | BIAL - Portela & Ca. SA | BIAL - Portela & Ca. SA | PT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|-------------------|---|---------------------------------|--|-----------------------------------|---|---------------|
| 3039 | Zebinix | Eslicarbazepini acetat | Zawiesina doustna | 50 mg/ml | 1 butelka | Rp | | BIAL - Portela & Ca. SA | BIAL - Portela & Ca. SA | PT |
| 3040 | Zeffix | Lamivudinum | Roztwór doustny | 5 mg/ml | 1 butelka 240 ml | Rp | 05909990479511 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | GlaxoSmithKline Trading Services Limited | IE |
| 3041 | Zeffix | Lamivudinum | Tabletki powlekane | 100 mg | 84 tabl. 28 tabl. | Rpz Rpz | 05909990479627 05909990479610 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. | PL |
| 3042 | Zejula | Niraparibum | Kapsułki twarde | 100 mg | 28 kaps. 56 kaps. 84 kaps. | Rpz Rpz Rpz | 05909991425470 05909991425487 05909991425494 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | GlaxoSmithKline Trading Services Limited | IE |
| 3043 | Zejula | Niraparibum | Tabletki powlekane | 100 mg | 56 tabl. 84 tabl. | Rpz Rpz | 05909991486297 05909991486303 | GlaxoSmithKline (Ireland) Limited | GlaxoSmithKline Trading Services Limited | IE |
| 3044 | Zelboraf | Vemurafenibum | Tabletki powlekane | 240 mg | 56 tabl. | Rpz | 05909990935581 | Roche Registration GmbH | Roche Pharma AG | DE |
| 3045 | Zepatier | Elbasvirum + Grazoprevirum | Tabletki powlekane | 50 mg + 100 mg | 28 tabl. | Rpz | 05901549325102 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Schering-Plough Labo N.V. | BE |
| 3046 | Zeposia | Ozanimodum | Kapsułki twarde | 0,23 mg + 0,46 mg | 7 kaps. | Rpz | 07640133688220 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. | NL |
| 3047 | Zeposia | Ozanimodum | Kapsułki twarde | 0,92 mg | 28 kaps. 98 kaps. | Rpz Rpz | 07640133688237 | Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG | Celgene Distribution B.V. | NL |
| 3048 | Zerbaxa | Ceftolozanum + Tazobactamum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 1 g + 0,5 g | 10 fiol. proszku | Rp | 05901549324938 | Merck Sharp & Dohme B.V. | Fareva Mirabel | FR |
| 3049 | Zercepac | Trastuzumabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 60 mg | 1 fiol. | Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL PL |
| 3050 | Zercepac | Trastuzumabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 150 mg | 1 fiol. proszku | Rpz | 05055665766378 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL PL |
| 3051 | Zercepac | Trastuzumabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 420 mg | 1 fiol. | Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare B.V. Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | NL PL |
| 3052 | Zessly | Infliximabum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 100 mg | 2 fiol. 4 fiol. 5 fiol. 1 fiol. 3 fiol. | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 07613421020903 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|---|--|----------------------------|---|----------------------------|--|--------------------------------|---|----------------------|
| 3053 | Zevalin | Ibritumomabum tiuxetanum | Zestaw do sporządzania produktu radiofarmaceutycznego do infuzji | 1,6 mg/ml | 1 zestaw (1 fiol. 2 ml roztworu ibritumomabu tiuxetanu + 1 fiol. 2 ml roztworu sodu octanu + 1 fiol. 10 ml roztworu buforowego + 1 pusta fiol. 10 ml) | Rpz | 05909990005857 | Ceft Biopharma s.r.o. | CIS bio international | FR |
| 3054 | Ziagen | Abacaviri sulfas | Roztwór doustny | 20 mg/ml | 1 butelka 240 ml | Rpz | 05909990497614 | ViiV Healthcare BV | ViiV Healthcare Trading Services UK Limited | IE |
| 3055 | Ziagen | Abacaviri sulfas | Tabletki powlekane | 300 mg | 60 tabl. | Rpz | 05909990497713 | ViiV Healthcare BV | GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A. | PL |
| 3056 | Ziextenzo | Pegfilgrastimum | Roztwór do wstrzykiwań w ampulko-strzykawce | 6 mg | 1 amp.-strzyk. | Rpz | 05907626708905 | Sandoz GmbH | Sandoz GmbH | AT |
| 3057 | Zimbus Breezhaler | Indakaterol + Glikopironium bromek + Mometazonu furoinian | Proszek do inhalacji w kapsulce twardej | 114 mcg + 46 mcg + 136 mcg | 90 kaps. (90 x 1) 10 kaps. (10 x 1) 30 kaps. (30 x 1) 30 kaps. (30 x 1) 150 kaps. + 15 inhalatorów | Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. | DE ES |
| 3058 | Zinforo | Ceftarolinum fosamilum | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 600 mg | 10 fiol. | Rp | 05909991001636 | Pfizer Ireland Pharmaceuticals | ACS Dobfar S.p.A. ACS Dobfar S.p.A. | IT IT |
| 3059 | Zinplava | Bezlotoxumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fiol. | Rp | 00191778000702 | Merck Sharp & Dohme B.V. | SP Labo N.V. | BE |
| 3060 | Zirabev | Bevacizumabum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 25 mg/ml | 1 fiol. 1 fiol. | Rpz Rpz | 05415062349359 05415062349342 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA Pfizer Ireland Pharmaceuticals | BE IE |
| 3061 | Zoely | Nomegestrolu acetat + Estradiolum | Tabletki powlekane | 2,5 mg + 1,5 mg | 28 tabl. 84 tabl. 168 tabl. 364 tabl. | Rp Rp Rp Rp | 05060632507044 05060632507174 05909991001605 05909991001629 | Theramex Ireland Limited | N.V. Organon Merck Sharp & Dohme B.V. Delpharm Lille SAS Teva Operations Poland Sp. z o.o. | NL NL FR PL |
| 3062 | Zokinvy | Lonafarnibum | Kapsułki twarde | 50 mg | 30 kaps. | Rpz | | EigerBio Europe Ltd. | ABF Pharmaceutical Services GmbH | AT |
| 3063 | Zokinvy | Lonafarnibum | Kapsułki twarde | 75 mg | 30 kaps. | Rpz | | EigerBio Europe Ltd. | ABF Pharmaceutical Services GmbH | AT |
| 3064 | Zoledronic Acid Accord | Acidum zoledronicum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 4 mg/5 ml | 1 fiol. 4 fiol. 10 fiol. | Rpz Rpz Rpz | 05055565711958 | Accord Healthcare S.L.U. | Accord Healthcare Limited Accord Healthcare Polska Sp. z o.o. | GB PL |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|-------------|--|--|--|---|--|----------------|
| 3065 | Zoledronic Acid Actavis | Acidum zoledronicum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 4 mg/5 ml | 1 fiol. 5 ml 4 fiol. 5 ml 10 fiol. 5 ml | Rpz Rpz Rpz | 05909990975730 05909990975747 05909990975754 | Actavis Group PTC ehf. | Actavis Italy S.p.A. | IT |
| 3066 | Zoledronic Acid Hospira | Acidum zoledronicum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 4 mg/5 ml | 1 fiol. 5 ml 1 fiol. 5 ml | Rpz Rpz | 05909991047696 05909991047702 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA | BE |
| 3067 | Zoledronic Acid Hospira | Acidum zoledronicum | Roztwór do infuzji | 4 mg/100 ml | 1 butelka 100 ml | Rpz | 05909991047726 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA | BE |
| 3068 | Zoledronic Acid Hospira | Acidum zoledronicum | Roztwór do infuzji | 5 mg/100 ml | 1 butelka 100 ml | Rpz | 05909991047733 | Pfizer Europe MA EEIG | Pfizer Service Company BVBA | BE |
| 3069 | Zoledronic acid medac | Acidum zoledronicum | Roztwór do infuzji | 4 mg/100 ml | 1 butelka 100 ml 4 butelki 100 ml 10 butelek 100 ml | Rpz Rpz Rpz | 04037353014305 | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH | DE |
| 3070 | Zoledronic Acid Mylan | Acidum zoledronicum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 4 mg/5 ml | 1 fiol. 5 ml 4 fiol. 5 ml 4 fiol. 5 ml 10 fiol. 5 ml | Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909991039974 05909991039981 05909991039998 | Mylan Pharmaceuticals Ltd | Mylan S.A.S. Hikma Pharmaceutica (Portugal), S.A. STERISCIENCE Sp. z o.o | FR PT PL |
| 3071 | Zoledronic Acid Teva | Acidum zoledronicum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 4 mg/5 ml | 1 fiol. 5 ml. (plastik) 1 fiol. 5 ml. (szkło) 4 fiol. 5 ml. (plastik) 4 fiol. 5 ml. (szkło) 10 fiol. 5 ml. (szkło) 10 fiol. 5 ml. (plastik) | Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz Rpz | 05909990967476 05909990967506 05909990967483 05909990967537 05909990967544 05909990967490 | Teva B.V. | Pharmachemie B.V. Pliva Croatia Ltd. | NL HR |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|-----------------------|--------------------|--|--|------------|----------------------------|--|---------------|
| 3074 | Zomarist | Vildagliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 50 mg + 850 mg | 10 tabl. 10 tabl. 30 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 60 tabl. 120 tabl. 120 tabl. 120 tabl. (2 x 60) 120 tabl. (2 x 60) 180 tabl. 180 tabl. 180 tabl. (3 x 60) 180 tabl. (3 x 60) 360 tabl. 360 tabl. 360 tabl. (6 x 60) 360 tabl. (6 x 60) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Lek d.d., PE PROIZODNJA LENDA Novartis Pharma GmbH | SI DE |
| 3075 | Zomarist | Vildagliptinum + Metformini hydrochloridum | Tabletki powlekane | 50 mg + 1000 mg | 10 tabl. 10 tabl. 30 tabl. 30 tabl. 60 tabl. 60 tabl. 120 tabl. 120 tabl. 120 tabl. (2 x 60) 120 tabl. (2 x 60) 180 tabl. 180 tabl. 180 tabl. (3 x 60) 180 tabl. (3 x 60) 360 tabl. 360 tabl. 360 tabl. (6 x 60) 360 tabl. (6 x 60) | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Novartis Europharm Limited | Lek d.d., PE PROIZODNJA LENDA Novartis Pharma GmbH | SI DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|--|-------------|--|----------------------------|--|--------------------------------|---|---------------|
| 3076 | Zometa | Acidum zoledronicum | Koncentrat do sporządzania roztworu do infuzji | 4 mg/5 ml | 1 fiol. 4 fiol. 10 fiol. | Rpz Rpz Rpz | 05909990003877 05909990003884 05909990003891 | Phoenix Labs Unlimited Company | Novartis Pharma GmbH Laboratori Fundació Dau | DE ES |
| 3077 | Zometa | Acidum zoledronicum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania roztworu do infuzji | 4 mg | 1 fiol. proszku + 1 amp. 5 ml rozp. 4 fiol. proszku + 4 amp. 5 ml rozp. 10 fiol. proszku + 10 amp. rozp. + 10 amp. 5 ml rozp. (opak. zbiorcze) | Rpz Rpz Rpz | 05909990903610 05909990903627 05909990903634 | Phoenix Labs Unlimited Company | Laboratori Fundació Dau Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 3078 | Zometa | Acidum zoledronicum | Roztwór do infuzji | 4 mg/100 ml | 1 butelka 4 butelki 5 butelek | Rpz Rpz Rpz | | Phoenix Labs Unlimited Company | Laboratori Fundació Dau Novartis Pharma GmbH | ES DE |
| 3079 | Zonegran | Zonisamidum | Kapsułki twarde | 25 mg | 14 kaps. 28 kaps. 56 kaps. 84 kaps. | Rp Rp Rp Rp | | Amdipharm Limited | Eisai GmbH Eisai Manufacturing Ltd. | DE GB |
| 3080 | Zonegran | Zonisamidum | Kapsułki twarde | 50 mg | 14 kaps. 28 kaps. 56 kaps. 84 kaps. | Rp Rp Rp Rp | | Amdipharm Limited | Eisai GmbH Eisai Manufacturing Ltd. | DE GB |
| 3081 | Zonegran | Zonisamidum | Kapsułki twarde | 100 mg | 28 kaps. 56 kaps. 84 kaps. 98 kaps. 196 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Amdipharm Limited | Eisai GmbH Eisai Manufacturing Ltd. | DE GB |
| 3082 | Zonisamide Mylan | Zonisamidum | Kapsułki twarde | 25 mg | 14 kaps. 14 kaps. (14 x 1) 28 kaps. 56 kaps. | Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | J.URIACH y Compañia, S.A. | ES |
| 3083 | Zonisamide Mylan | Zonisamidum | Kapsułki twarde | 50 mg | 14 kaps. 14 kaps. (14 x 1) 28 kaps. 56 kaps. | Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | J.URIACH y Compañia, S.A. | ES |
| 3084 | Zonisamide Mylan | Zonisamidum | Kapsułki twarde | 100 mg | 28 kaps. 56 kaps. 56 kaps. (56x1) 98 kaps. 196 kaps. | Rp Rp Rp Rp Rp | | Mylan Pharmaceuticals Ltd | J.URIACH y Compañia, S.A. | ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|--|---|------------------|---|--|------------|--------------------------|--------------------------|---------------|
| 3085 | Zostavax | Szczepionka przeciw półpaścowi Herpes zoster żywa | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań | | 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. 1 fiol. proszku + 1 amp.-strzyk. rozp. + 2 igły 10 fiol. proszku + 10 fiol. rozp. 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. rozp. + 10 igieł 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. rozp. 10 fiol. proszku + 10 amp.-strzyk. rozp. + 20 igieł 20 fiol. proszku + 20 amp.-strzyk. rozp. + 20 igieł 20 fiol. proszku + 20 amp.-strzyk. rozp. 20 fiol. proszku + 20 amp.-strzyk. rozp. + 40 igieł | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | | Merck Sharp & Dohme B.V. | Merck Sharp & Dohme B.V. | NL |
| 3086 | Zubsolv | Buprenorphini hydrochloridum + Naloxoni hydrochloridum | Tabletka podjęzykowa | 0,7 mg + 0,18 mg | 7 tabl. (7 x 1) 28 tabl. (4 x 7) 30 tabl. (3 x 10) | Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Orexo AB | SE |
| 3087 | Zubsolv | Buprenorphini hydrochloridum + Naloxoni hydrochloridum | Tabletka podjęzykowa | 1,4 mg + 0,36 mg | 7 tabl. (7 x 1) 28 tabl. (4 x 7) 30 tabl. (3 x 10) | Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Orexo AB | SE |
| 3088 | Zubsolv | Buprenorphini hydrochloridum + Naloxoni hydrochloridum | Tabletka podjęzykowa | 2,9 mg + 0,71 mg | 30 tabl. (3 x 10) 7 tabl. (7 x 1) 28 tabl. (4 x 7) | Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Orexo AB | SE |
| 3089 | Zubsolv | Buprenorphini hydrochloridum + Naloxoni hydrochloridum | Tabletka podjęzykowa | 5,7 mg + 1,4 mg | 30 tabl. (3 x 10) 28 tabl. (4 x 7) 7 tabl. (7 x 1) | Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Orexo AB | SE |
| 3090 | Zubsolv | Buprenorphini hydrochloridum + Naloxoni hydrochloridum | Tabletka podjęzykowa | 8,6 mg + 2,1 mg | 7 tabl. (7 x 1) 28 tabl. (4 x 7) 30 tabl. (3 x 10) | Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Orexo AB | SE |
| 3091 | Zubsolv | Buprenorphini hydrochloridum + Naloxoni hydrochloridum | Tabletka podjęzykowa | 11,4 mg + 2,9 mg | 7 tabl. (7 x 1) 28 tabl. (4 x 7) 30 tabl. (3 x 10) | Rpz Rpz Rpz | | Accord Healthcare S.L.U. | Orexo AB | SE |
| 3092 | Zutectra | Immunoglobulinum humanum hepatitis B | Roztwór do wstrzykiwań w ampułko-strzykawce | 500 j.m. | 5 amp.-strzyk. | Rp | | Biotest Pharma GmbH | Biotest Pharma GmbH | DE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|--------------------------|--|--|--|----------------------------|---|----------------|
| 3093 | Zyclara | Imiquimodum | Krem | 3,75% | 14 sasz. 250 mg 28 sasz. 250 mg 56 sasz. 250 mg | Rp Rp Rp | 05909991016623 04019338604060 05909991016647 | Meda AB | Meda Pharma GmbH & Co. KG Swiss Caps GmbH 3M Health Care Limited | DE DE GB |
| 3094 | Zydelig | Idelalazybum | Tabletki powlekane | 100 mg | 60 tabl. | Rpz | 05391507141194 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 3095 | Zydelig | Idelalazybum | Tabletki powlekane | 150 mg | 60 tabl. | Rpz | 05391507141200 | Gilead Sciences Ireland UC | Gilead Sciences Ireland UC | IE |
| 3096 | Zykadia | Ceritinibum | Kapsułki twarde | 150 mg | 40 kaps. 90 kaps. 150 kaps. | Rpz Rpz Rpz | 05909991220075 | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH Novartis Farmaceutica, S.A. | DE ES |
| 3097 | Zykadia | Ceritinibum | Tabletka powlekana | 150 mg | 84 tabl. | Rpz | | Novartis Europharm Limited | Novartis Pharma GmbH LEK farmacevtska družba d. d., Poslovna enota PROIZVODNJA LENDAVALA | DE SI |
| 3098 | Zyllt | Clopidogrelum | Tabletki powlekane | 75 mg | 7 tabl. 60 tabl. 56 tabl. 90 tabl. 84 tabl. 50 tabl. 100 tabl. 14 tabl. 28 tabl. 30 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990727537 05909990727582 05909990727575 05909990727605 05909990727599 05909990727568 05909990727650 05909990727544 05909991109219 05909990727551 | Krka, d.d., Novo mesto | Krka, d.d., Novo mesto Krka-Farma d.o.o. Krka Polska Sp. z o.o. | SI HR PL |
| 3099 | Zynlonta | Loncastximabum tesirini | Proszek do sporządzania koncentratu roztworu do infuzji | 10 mg | 1 fioł. 10 mg | Rpz | | ADC Therapeutics (NL) B.V. | Cilatus Manufacturing Services Limited | IE |
| 3100 | Zynrelef | Bupivacainum + Meloxicamum | Roztwór na ranę o przedłużonym uwalnianiu | (60 mg + 1,8 mg)/2,3 ml | 1 fioł. 4,6 ml + 1 nakłuwacz do fioł. + 1 strzyk. 3 ml + 1 aplikator | Rpz | | Heron Therapeutics, B.V. | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 3101 | Zynrelef | Bupivacainum + Meloxicamum | Roztwór na ranę o przedłużonym uwalnianiu | (200 mg + 6 mg)/7 ml | 1 fioł. 10,5 ml + 1 nakłuwacz do fioł. + 1 strzyk. 12 ml + 1 aplikator | Rpz | | Heron Therapeutics, B.V. | Millmount Healthcare Limited | IE |
| 3102 | Zynrelef | Bupivacainum + Meloxicamum | Roztwór na ranę o przedłużonym uwalnianiu | (400 mg + 12 mg) / 14 ml | 1 fioł. 18,6 ml + 1 nakłuwacz do fioł. + 2 strzyk. 12 ml + 2 aplikatory | Rpz | | Heron Therapeutics, B.V. | Millmount Healthcare Limited | IE |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|--------|--|----------------------------|--|--------------------------|------------|---------------|
| 3103 | Zypadhera | Olanzapinum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 210 mg | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + 1 strzykawka + 3 igły | Rpz | 05909990686803 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 3104 | Zypadhera | Olanzapinum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 300 mg | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + 1 strzykawka + 3 igły | Rpz | 05909990686827 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 3105 | Zypadhera | Olanzapinum | Proszek i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań o przedłużonym uwalnianiu | 405 mg | 1 fiol. proszku + 1 fiol. rozp. + 1 strzykawka + 3 igły | Rpz | 05909990686834 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 3106 | Zyprexa | Olanzapinum | Proszek do sporządzania roztworu do wstrzykiwań | 10 mg | 10 fiol. proszku 1 fiol. proszku | Rp Rp | 05909990005284 05909990954612 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 3107 | Zyprexa | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 2,5 mg | 35 tabl. 70 tabl. 98 tabl. 56 tabl. 28 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990080298 05909990080304 05909990893690 05909990005307 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 3108 | Zyprexa | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 5 mg | 98 tabl. 28 tabl. 35 tabl. 70 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990893683 05909990743117 05909990080335 05909990080342 05909990005345 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 3109 | Zyprexa | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 7,5 mg | 28 tabl. 70 tabl. 35 tabl. 56 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990005352 05909990080366 05909990080359 05909990005369 05909990893706 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 3110 | Zyprexa | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 10 mg | 70 tabl. 28 tabl. 98 tabl. 35 tabl. 56 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990080380 05909990743315 05909990893737 05909990080373 05909990006960 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 3111 | Zyprexa | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 15 mg | 35 tabl. 98 tabl. 28 tabl. 56 tabl. 70 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990080397 05909990893744 05909990954414 05909990005376 05909990080403 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |

| Lp. | Nazwa produktu leczniczego | Nazwa powszechnie stosowana | Postać farmaceutyczna | Dawka | Wielkość opakowania | Kat. dost. | Numer GTIN | Podmiot odpowiedzialny | Wytwórca | Kraj wytwórcy |
|------|----------------------------|-----------------------------|---|--------|--|----------------------------|--|----------------------------------|----------------------|---------------|
| 3112 | Zyprexa | Olanzapinum | Tabletki powlekane | 20 mg | 56 tabl. 70 tabl. 28 tabl. 98 tabl. 35 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990005383 05909990080434 05909990954513 05909990893751 05909990080427 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 3113 | Zyprexa Velotab | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 5 mg | 28 tabl. 35 tabl. 56 tabl. 70 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990005390 05909990080441 05909990005406 05909990080458 05909990893768 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 3114 | Zyprexa Velotab | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 10 mg | 28 tabl. 35 tabl. 56 tabl. 70 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990005420 05909990080465 05909990005437 05909990080472 05909990893775 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 3115 | Zyprexa Velotab | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 15 mg | 28 tabl. 35 tabl. 56 tabl. 70 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990005444 05909990080489 05909990005451 05909990080496 05909990893782 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 3116 | Zyprexa Velotab | Olanzapinum | Tabletki ulegające rozpadowi w jamie ustnej | 20 mg | 28 tabl. 35 tabl. 56 tabl. 70 tabl. 98 tabl. | Rp Rp Rp Rp Rp | 05909990005468 05909990080502 05909990005475 05909990080526 05909990893799 | Eli Lilly Nederland B.V. | Lilly S.A. | ES |
| 3117 | Zytiga | Abirateronum | Tabletki | 250 mg | 120 tabl. | Rp | 05909990896363 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |
| 3118 | Zytiga | Abirateronum | Tabletki powlekane | 500 mg | 60 tabl. 56 tabl. | Rp Rp | 05909991307080 05909991307073 | Janssen-Cilag International N.V. | Janssen-Cilag S.p.A. | IT |