

ANEXA nr. 2:

☐CAPITOLUL 1: SUBLISTA A - MEDICAMENTE CU NIVEL DE COMPENSARE 90% DIN PREȚUL DE REFERINȚĂ

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

☐1.A02BA02 RANITIDINUM

NOTĂ: Terapia de eradicare a infecției cu *Helicobacter pylori* trebuie avută în vedere înaintea inițierii tratamentului ulcerului peptic cu acest medicament.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

A02BA02 RANITIDINUM CAPS. 150 mg

ULCORAN 150 mg EUROPHARM SA

A02BA02 RANITIDINUM COMPR. 150 mg

RANITIDIN 150 mg ARENA GROUP SA

RANITIDINA 150 mg 150 mg MAGISTRA C&C

A02BA02 RANITIDINUM COMPR. EFF. 150 mg

DIGEN EFF 150 mg 150 mg OZONE LABORATORIES LTD.

A02BA02 RANITIDINUM COMPR. FILM. 150 mg

GERTOCALM 150 mg FARAN LABORATORIES S.A.

RANITIDIN 150 mg 150 mg AC HELCOR SRL

RANITIDINA 150 mg 150 mg FILDAS TRADING SRL

RANITIDINA ANTIBIOTICE 150 mg 150 mg ANTIBIOTICE SA

RANITIDINA LPH 150 mg 150 mg LABORMED PHARMA SA

ZANTAC 150 mg 150 mg GLAXO WELLCOME UK LTD.

A02BA02 RANITIDINUM SOL. INJ. 25 mg/ml

ARNETIN 25 mg/ml MEDOCHEMIE LTD.

ZANTAC SOLUȚIE INJECTABILĂ 25 mg/ml GLAXO WELLCOME UK LTD.

A02BA02 RANITIDINUM COMPR. FILM. 300 mg

RANITIDIN 300 mg 300 mg AC HELCOR SRL

RANITIDINA 300 mg 300 mg FILDAS TRADING SRL

RANITIDINA LPH 300 mg 300 mg LABORMED PHARMA SA

☐2.A02BA03 FAMOTIDINUM

NOTĂ: Terapia de eradicare a infecției cu *Helicobacter pylori* trebuie avută în vedere înaintea inițierii tratamentului ulcerului peptic cu acest medicament.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

A02BA03 FAMOTIDINUM COMPR. FILM. 10 mg

FAMODAR ABR 10 mg DAR AL DAWA PHARMA S.R.L.

A02BA03 FAMOTIDINUM COMPR. FILM. 20 mg

FAMODAR 20 20 mg DAR AL DAWA PHARMA S.R.L.

FAMODIN 20 20 mg AC HELCOR PHARMA SRL

FAMOTAK 20 mg SEDICO IMPEX S.R.L.

QUAMATEL® 20 mg 20 mg GEDEON RICHTER PLC

A02BA03 FAMOTIDINUM COMPR. FILM. 20 mg

FAMODAR 20 20 mg DAR AL DAWA PHARMA S.R.L.

FAMODIN 20 20 mg AC HELCOR PHARMA SRL

FAMOTAK 20 mg SEDICO IMPEX S.R.L.

QUAMATEL® 20 mg 20 mg GEDEON RICHTER PLC

A02BA03 FAMOTIDINUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 20 mg

QUAMATEL® 20 mg 20 mg GEDEON RICHTER PLC

A02BA03 FAMOTIDINUM COMPR. FILM. 40 mg

FAMODAR 40 40 mg DAR AL DAWA PHARMA SRL

FAMODIN 40 40 mg AC HELCOR PHARMA SRL

FAMOTAK 40 mg SEDICO IMPEX S.R.L.

FAMOTIDINA ZENTIVA 40 mg 40 mg ZENTIVA S.A.

GASTROSIDIN 40 mg ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.

QUAMATEL® 40 mg 40 mg GEDEON RICHTER PLC

☐3.A02BA04 NIZATIDINUM

NOTĂ: Terapia de eradicare a infecției cu *Helicobacter pylori* trebuie avută în vedere înaintea inițierii tratamentului ulcerului peptic cu acest medicament.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

A02BA04 NIZATIDINUM CAPS. 150 mg

NIZATIDIN 150 mg 150 mg VIM SPECTRUM SRL

NIZATIDINA LAROPHARM 150 mg 150 mg LAROPHARM S.R.L.

4.A02BC01 OMEPRAZOLUM

NOTĂ: Terapia de eradicare a infecției cu *Helicobacter pylori* trebuie avută în vedere înaintea inițierii tratamentului ulcerului peptic cu acest medicament.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

A02BC01 OMEPRAZOLUM CAPS. GASTROREZ. 10 mg

ORTANOL® S 10 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.

Prescriere limitată: Boala de reflux gastro-esofagian. Se aplică pentru toate denumirile comerciale și formele farmaceutice ale concentrației de 10 mg.

A02BC01 OMEPRAZOLUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 10 mg

LOSEC MUPS 10 mg 10 mg ASTRAZENECA AB

A02BC01 OMEPRAZOLUM CAPS GASTROREZ. 20 mg

HELICID 20 20 mg ZENTIVA AS

OMEPRAZOL 20 mg 20 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

OMEPRAZOL BIOFARM 20 mg 20 mg BIOFARM S.A.

OMEPRAZOL LPH 20 mg 20 mg LABORMED PHARMA SA

OMEPRAZOL TERAPIA 20 mg 20 mg TERAPIA S.A.

OMERAN 20 20 mg EUROPHARM SA

OMEZ 20 mg DR. REDDY'S LABORATORIES

ORTANOL® 20 mg 20 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.

ULTOP 20 mg KRKA D.D.

Prescriere limitată: Boala de reflux gastro-esofagian

Prescriere limitată: Scleroderma esofagului.

Prescriere limitată: Sindromul Zollinger-Ellison

Prescriere limitată: Tratamentul ulcerului gastric și duodenal.

Prescriere limitată: Profilaxia ulcerului gastro-duodenal la pacienții în tratament cu AINS pe termen lung și care prezintă factori de risc gastrointestinal.

NOTĂ: Se aplică pentru toate denumirile comerciale și formele farmaceutice corespunzătoare concentrațiilor de 20 mg.

A02BC01 OMEPRAZOLUM CAPS. ENTER. 20 mg

RISEK 20 mg GULF PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.R.L.

A02BC01 OMEPRAZOLUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 20 mg

LOSEC MUPS 20 mg 20 mg ASTRAZENECA AB

OMEDAR® 20 mg DAR AL DAWA PHARMA S.R.L

A02BC01 OMEPRAZOLUM CAPS. GASTROREZ. 40 mg

OMERAN 40 40 mg EUROPHARM SA

ORTANOL® 40 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.

ULTOP 40 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

Prescriere limitată: Boala de reflux gastro-esofagian

Prescriere limitată: Scleroderma esofagului.

Prescriere limitată: Sindromul Zollinger-Ellison

Prescriere limitată: Tratamentul ulcerului gastric și duodenal.

NOTĂ: Se aplică pentru toate denumirile comerciale și formele farmaceutice corespunzătoare concentrațiilor de 40 mg.

5.A02BC03 LANSOPRAZOLUM

A02BC03 LANSOPRAZOLUM CAPS. GASTROREZ. 15 mg

LEVANT 15 mg 15 mg RANBAXY UK LTD.

Prescriere limitată: Boala de reflux gastro-esofagian

A02BC03 LANSOPRAZOLUM CAPS. GASTROREZ. 30 mg

LANZAP 30 mg 30 mg DR. REDDY'S LABORATORIES

LANZUL 30 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

LEVANT 30 mg 30 mg RANBAXY UK LTD.

Prescriere limitată: Boala de reflux gastro-esofagian

Prescriere limitată: Sindromul Zollinger-Ellison.

Prescriere limitată: Tratamentul ulcerului gastric și duodenal.

Prescriere limitată: Profilaxia ulcerului gastro-duodenal la pacienții în tratament cu AINS pe termen lung și care prezintă factori de risc gastrointestinal.

NOTĂ: Se aplică pentru toate denumirile comerciale și formele farmaceutice corespunzătoare concentrației de 30 mg.

▣6.A03AA04 MEBEVERINUM

A03AA04 MEBEVERINUM CAPS. ELIB. PREL. 200 mg

DUSPATALIN® 200 mg 200 mg SOLVAY PHARMACEUTICALS BV

▣7.A03AA05 TRIMEBUTINUM

A03AA05 TRIMEBUTINUM COMPR. 100 mg

COLOBUTINE® 100 mg LAB. FOURNIER SA

COLPERIN 100 mg 100 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.

PROMEBUTIN® 100 mg 100 mg TERAPIA SA

TRIMEBUTIN 100 100 mg MAGISTRA C&C

A03AA05 TRIMEBUTINUM COMPR. FILM. 100 mg

DEBRIDAT 100 mg 100 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

A03AA05 TRIMEBUTINUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 24 mg/5 ml

DEBRIDAT 24 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

A03AA05 TRIMEBUTINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 300 mg

IBUTIN® 300 mg 300 mg ZENTIVA SA

▣8.A03AD01 PAPAVERINI HYDROCHLORIDUM

A03AD01 PAPAVERINI HYDROCHLORIDUM COMPR. 100 mg

PAPAVERINA 100 mg 100 mg SINTOFARM SA

A03AD01 PAPAVERINI HYDROCHLORIDUM COMPR. 200 mg

PAPAVERINA 200 mg FARMACOM SA

▣9.A03FA01 METOCLOPRAMIDUM

A03FA01 METOCLOPRAMIDUM COMPR. 10 mg

METOCLOPRAMID 10 mg SLAVIA PHARM SRL

METOCLOPRAMID 10 mg 10 mg TERAPIA SA

N-METOCLOPRAMID 10 mg MEDUMAN SA

A03FA01 METOCLOPRAMIDUM SIROP 1 mg/5 ml

METOCLOPRAMID BIOFARM 1 mg/5 ml 1 mg/5 ml BIOFARM S.A.

A03FA01 METOCLOPRAMIDUM SOL. INJ. 5 mg/ml

METOCLOPRAMID 10 mg 5 mg/ml TERAPIA SA

A03FA01 METOCLOPRAMIDUM PIC. ORALE-SOL. 7 mg/ml

METOCLOPRAMID 7 mg/ml BIOFARM SA

▣10.A03FA03 DOMPERIDONUM

A03FA03 DOMPERIDONUM COMPR. FILM. 10 mg

MOTILIUM 10 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV

MOTILIUM 10 mg 10 mg TERAPIA SA

▣11.A05AA02 ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM*

NOTĂ: Nu se va prescrie în regim compensat pentru tratamentul litiazei biliare.

A05AA02 ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM CAPS. 250 mg

URSOFALK® 250 mg DR. FALK PHARMA GMBH

URSOSAN 250 mg PRO. MED. CS PRAHA AS

▣12.A06AD11 LACTULOSUM

Prescriere limitată: Tratamentul encefalopatiei cronice porto-sistemice

Tratamentul constipației la pacienții neoplazici.

A06AD11 LACTULOSUM LICHID ORAL 66.7%

DUPHALAC® 66.7% SOLVAY PHARMACEUTICALS BV

A06AD11 LACTULOSUM SIROP 66.7%

LACTULOSE AL SIROP 66.7% ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG

A06AD11 LACTULOSUM SOL. ORALĂ 670 mg/ml

LAEVOLAC 670 mg/ml 670 mg/ml FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH
 A06AD11 LACTULOSUM SIROP 66.7%
 LACTULOSE AL SIROP 66.7% ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
 A06AD11 LACTULOSUM SOL. ORALĂ 670 mg/ml
 LAEVOLAC 670 mg/ml 670 mg/ml FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH
 A06AD11 LACTULOSUM SIROP 66.7%
 LACTULOSE AL SIROP 66.7% ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
 A06AD11 LACTULOSUM SOL. ORALĂ 670 mg/ml
 LAEVOLAC 670 mg/ml 670 mg/ml FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH
 A06AD11 LACTULOSUM LICHID ORAL 66.7%
 DUPHALAC® 66.7% SOLVAY PHARMACEUTICALS BV
 A06AD11 LACTULOSUM SIROP 65%
 LACTULOSE 65% E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 13.A07AA02 NYSTATINUM
 A07AA02 NYSTATINUM COMPR. FILM. 500.000ui
 NISTATINA 500.000ui ANTIBIOTICE SA
 A07AA02 NYSTATINUM COMPR. FILM. 500000ui
 STAMICIN® 500000 U.I. 500000ui ZENTIVA SA
 14.A07EC01 SULFASALAZINUM
 A07EC01 SULFASALAZINUM COMPR. FILM. 500 mg
 SALAZIDIN 500 mg AC HELCOR SRL
 A07EC01 SULFASALAZINUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 500 mg
 SULFASALAZIN EN 500 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 15.A07EC02 MESALAZINUM**
 A07EC02 MESALAZINUM SUPOZ. 1 g
 PENTASA 1 g FERRING A/S
 Prescriere limitată: Episod acut de proctita ulcerativă formă moderată
 NOTĂ: A nu se administra în tratamentul bolii Crohn.
 A07EC02 MESALAZINUM COMPR. GASTROREZ. 250 mg
 SALOFALK 250 mg COMPRIMATE GASTROREZISTENTE 250 mg DR. FALK PHARMA GMBH
 Cod restricție 1708: Colita ulcerativă asociată cu hipersensibilitate la sulfonamide
 Cod restricție 1709: Colita ulcerativă asociată cu intoleranță la sulfasalazinum
 Cod restricție 2268: Boala Crohn în cazul în care exista hipersensibilitate la sulfonamide
 Cod restricție 2269: Boala Crohn în cazul în care exista intoleranță la sulfasalazinum
 A07EC02 MESALAZINUM SUPOZ. 250 mg
 SALOFALK® 250 mg 250 mg DR. FALK PHARMA GMBH
 Prescriere limitată: Episod acut de proctita ulcerativă formă moderată
 A07EC02 MESALAZINUM SUSP. RECTALA 4 g/60 ml
 SALOFALK 4 g/60 ml 4 g/60 ml DR. FALK PHARMA GMBH
 Cod restricție 1707: Episod acut de colita ulcerativă formă moderată
 A07EC02 MESALAZINUM COMPR. ELIB. PREL. 500 mg
 PENTASA 500 mg FERRING A/S
 Cod restricție 1708: Colita ulcerativă asociată cu hipersensibilitate la sulfonamide
 Cod restricție 1709: Colita ulcerativă asociată cu intoleranță la sulfasalazinum
 Cod restricție 2268: Boala Crohn în cazul în care exista hipersensibilitate la sulfonamide
 Cod restricție 2269: Boala Crohn în cazul în care există intoleranță la sulfasalazinum
 A07EC02 MESALAZINUM COMPR. GASTROREZ. 500 mg
 SALOFALK 500 mg COMPRIMATE GASTROREZISTENTE 500 mg DR. FALK PHARMA GMBH
 Cod restricție 1708: Colita ulcerativă asociată cu hipersensibilitate la sulfonamide
 Cod restricție 1709: Colita ulcerativă asociată cu intoleranță la sulfasalazinum
 Cod restricție 2268: Boala Crohn în cazul în care exista hipersensibilitate la sulfonamide
 Cod restricție 2269: Boala Crohn în cazul în care exista intoleranță la sulfasalazinum
 A07EC02 MESALAZINUM SUPOZ. 500 mg
 SALOFALK® 500 mg 500 mg DR. FALK PHARMA GMBH
 Prescriere limitată: Episod acut de proctita ulcerativă formă moderată
 16.B01AA07 ACENOCUMAROLUM
 B01AA07 ACENOCUMAROLUM COMPR. 2 mg

TROMBOSTOP 2 mg 2 mg TERAPIA SA

B01AA07 ACENOCUMAROLUM COMPR. 4 mg

SINTROM® 4 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

17.B01AC05 TICLOPIDINUM (1)

B01AC05 TICLOPIDINUM COMPR. FILM. 250 mg

IPATON 250 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC

TICLID® 250 mg 250 mg SANOFI-SYNTHELABO FRANCE

TICLODIN 250 mg AC HELCOR SRL

TICLOPIDIN SANDOZ 250 mg HEXAL AG

Cod restricție 1719: Prevenția recurenței accidentului vascular ischemic sau a accidentului ischemic tranzitor la pacienții cu istoric de episoade ischemice cerebrovasculare în timpul terapiei cu doze reduse de aspirină

Cod restricție 1720: Prevenția recurenței accidentului vascular ischemic sau a accidentului ischemic tranzitor la pacienții la care terapia cu doze reduse de aspirină prezintă un risc major (inacceptabil) de sângerare gastrointestinală;

Cod restricție 1721: Prevenția recurenței accidentului vascular ischemic sau a accidentului ischemic tranzitor la pacienții cu istoric de reacție anafilactică, urticarie sau astm bronșic în decurs de 4 ore de la administrarea de aspirina, alți salicilați sau AINS

Neutropenia severă este un efect advers comun în primele luni de terapie. Monitorizarea hematologică se impune la începutul tratamentului și apoi la fiecare două săptămâni în primele patru luni de tratament.

18.B02BA01 PHYTOMENADIONUM

B02BA01 PHYTOMENADIONUM SOL. INJ. 10 mg/ml

FITOMENADION 10 mg/ml 10 mg/ml TERAPIA SA

19.B03AA07 FERROSI SULFAS

B03AA07 FERROSI SULFAS COMPR. ELIB. PREL. 105 mg

FERROGRADUMET® 105 mg TEOFARMA SRL

B03AA07 FERROSI SULFAS DRAJ. ELIB. PREL. 80 mg

TARDYFERON 80 mg 80 mg LAB. PIERRE FABRE

B03AA07 FERROSI SULFAS COMPR.FILM.ELIB.PREL

FERRO-GRADUMET POLIPHARMA INDUSTRIES S.R.L.

20.B03AB05 COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) POLIMALTOZAT

B03AB05 COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) POLIMALTOZAT COMPR. MAST. 100 mg

MALTOFER 100 mg VIFOR FRANCE S.A.

B03AB05 COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) POLIMALTOZAT SIROP 10 mg/ml

FERRUM HAUSMANN® 10 mg/ml VIFOR FRANCE S.A.

B03AB05 COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) POLIMALTOZAT SIROP 50 mg/5 ml

FERGLUROM 50 mg/5 ml 50 mg/5 ml BIOFARM S.A.

B03AB05 COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) POLIMALTOZAT PICĂTURI ORALE-SOL. 5%

PHARMA-FERRUM® 5% TERAPIA SA

B03AB05 COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) POLIMALTOZAT PICĂTURI ORALE-SOL. 50 mg/ml

FERRUM HAUSMANN® 50 mg/ml VIFOR FRANCE S.A.

21.B03AEN1 COMBINAȚII (FERROSI SULFAS + ACIDUM ASCORBICUM)

B03AEN1 COMBINAȚII (FERROSI SULFAS + ACIDUM ASCORBICUM) COMPR. FILM.

SORBIFER DURULES EGIS PHARMACEUTICALS LTD.

22.B03BB01 ACIDUM FOLICUM

B03BB01 ACIDUM FOLICUM COMPR. FILM. 5 mg

ACIFOL 5 mg 5 mg ZENTIVA S.A.

23.C01AA05 DIGOXINUM

C01AA05 DIGOXINUM SOL. ORALĂ 0.05 mg/ml

LANOXIN SOLUȚIE ORALĂ 0.05 mg/ml THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

C01AA05 DIGOXINUM COMPR. 0.25 mg

DIGOXIN 0,25 mg 0.25 mg ZENTIVA S.A.

C01AA05 DIGOXINUM SOL. INJ. 0.5 mg/ml

DIGOXIN 0,5 mg/2 ml 0.5 mg/ml ZENTIVA S.A.

24.C01BA01 CHINIDINI SULFAS

C01BA01 CHINIDINI SULFAS COMPR. 200 mg
CHINIDINA LAROPHARM 200 mg 200 mg LAROPHARM SRL
CHINIDINA SULFAT 200 mg 200 mg ARENA GROUP SA

▣25.C01BC03 PROPAFENONUM

C01BC03 PROPAFENONUM COMPR. 150 mg
PROPAFENONA 150 mg 150 mg ARENA GROUP SA
C01BC03 PROPAFENONUM COMPR. FILM. 150 mg
PROPAFENON AL 150 150 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
PROPAFENON SANDOZ 150 mg 150 mg HEXAL AG
RYTMONORM® 150 mg ABBOTT GMBH&CO.KG
C01BC03 PROPAFENONUM SOL. INJ. 70 mg/20 ml
RYTMONORM 70 mg/20 ml ABBOTT GMBH&CO.KG

▣26.C01BD01 AMIODARONUM

Prescriere limitată: Tratatamentul tulburărilor de ritm severe care nu răspund la alte terapii sau când alte antiaritmice nu pot fi folosite: a) tahiaritmii asociate sindromului Wolff-Parkinson-White;.b) flutter/fibrilație atrială, atunci când alte antiaritmice nu pot fi folosite; c) toate tahiaritmiile paroxistice, incluzând tahicardii supraventriculare, tahicardii ventriculare și nodale, fibrilație ventriculară, atunci când alte antiaritmice nu pot fi folosite.

Există dovezi că amiodarona poate produce toxicitate frecventă și potențial severă. Se recomandă monitorizarea periodică a funcțiilor hepatice și tiroidiene.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C01BD01 AMIODARONUM COMPR. 200 mg
AMIODARONA 200 mg 200 mg ARENA GROUP SA
AMIODARONA LPH 200 mg 200 mg LABORMED PHARMA SA
DARITMIN® 200 mg 200 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
SEDACORON® 200 mg EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG
C01BD01 AMIODARONUM COMPR. DIVIZ. 200 mg
CORDARONE 200 mg 200 mg SANOFI-AVENTIS FRANCE

▣27.C01DA02 NITROGLYCERINUM

C01DA02 NITROGLYCERINUM SPRAY SUBLINGUAL 0.4 mg/doza
NITROMINT 0.4 mg/doza EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.

NOTĂ: Sprayul nu trebuie inhalat.

C01DA02 NITROGLYCERINUM COMPR. SUBLING. 0.5 mg
NITROGLICERINA 0,5 mg 0.5 mg ZENTIVA SA
C01DA02 NITROGLYCERINUM COMPR. ELIB. PREL. 2.6 mg
NITROMINT 2,6 mg 2.6 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
C01DA02 NITROGLYCERINUM SIST. TERAP. TRANSDERM. 25 mg
NITRODERM® TTS 5 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

▣28.C01DA08 ISOSORBIDI DINITRAS

C01DA08 ISOSORBIDI DINITRAS COMPR. 10 mg
ISOSORBIDE DINITRATE 10 mg 10 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
C01DA08 ISOSORBIDI DINITRAS CAPS. ELIB. PREL. 20 mg
DINITER SR 20 mg 20 mg TERAPIA SA
C01DA08 ISOSORBIDI DINITRAS COMPR. ELIB. PREL. 20 mg
ISODINIT® RETARD 20 mg BALKAN PHARMA DUPNITZA AD
C01DA08 ISOSORBIDI DINITRAS CAPS. ELIB. PREL. 40 mg
DINITER SR 40 mg 40 mg TERAPIA SA

▣29.C01DA14 ISOSORBIDI MONONITRAS

C01DA14 ISOSORBIDI MONONITRAS CAPS. ELIB. PREL. 40 mg
OLICARD 40 mg RETARD 40 mg SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH
C01DA14 ISOSORBIDI MONONITRAS CAPS. ELIB. PREL. 60 mg
OLICARD 60 mg RETARD 60 mg SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH
C01DA14 ISOSORBIDI MONONITRAS COMPR. FILM. ELIB. PREL. 60 mg
MONONITRON® EP 60 mg 60 mg ZENTIVA S.A

▣30.C01EA01 ALPROSTADILUM *** Protocol: C002I

C01EA01 ALPROSTADILUM CONC. PT. SOL. PERF. 20 µg

ALPROSTADIL "PINT" 20 µg 20 µg PINT-PHARMA GMBH
C01EA01 ALPROSTADILUM LIOF. PT. SOL. PERF. 20 µg
VASAPROSTAN 20 20 µg SCHWARZ PHARMA AG

31.C01EB15 TRIMETAZIDINUM
C01EB15 TRIMETAZIDINUM CAPS. 20 mg
TRIMETAZIDIN 20 mg 20 mg VIM SPECTRUM SRL
C01EB15 TRIMETAZIDINUM COMPR. FILM. 20 mg
DILATAN 20 mg 20 mg TERAPIA SA
MODUXIN® 20 mg 20 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
PREDOZONE 20 mg 20 mg OZONE LABORATORIES LTD.
PREDUCTAL® 20 mg LES LAB. SERVIER IND.
TRIMETAZIDINA LPH® 20 mg 20 mg LABORMED PHARMA SA
TRIVEDON 20 20 mg CIPLA (UK) LIMITED
C01EB15 TRIMETAZIDINUM DRAJ. 20 mg
TRIMETAZIDINA 20 mg 20 mg TERAPIA SA
C01EB15 TRIMETAZIDINUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 35 mg
DILATAN MR 35 mg 35 mg TERAPIA SA
PREDUCTAL MR 35 mg 35 mg LES LAB. SERVIER IND.
TRIMETAZIDINA LPH® 35 mg 35 mg LABORMED PHARMA SA

32.C02AB01 METHYLDOPUM
C02AB01 METHYLDOPUM COMPR. 250 mg
DOPEGYT 250 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC

33.C02AC01 CLONIDINUM
C02AC01 CLONIDINUM COMPR. 0.15 mg
CLONIDINA 0,15 mg 0.15 mg ARENA GROUP SA
CLONIDINA SINTOFARM 0,15 mg 0.15 mg SINTOFARM SA

34.C02CA04 DOXAZOSINUM
C02CA04 DOXAZOSINUM COMPR. 1 mg
DOXAZOSIN 1 MEDOCHEMIE 1 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
DOXAZOSIN AL 1 1 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
KAMIREN 1 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
MAGUROL 1 mg MEDOCHEMIE LTD.
C02CA04 DOXAZOSINUM COMPR. 2 mg
DOXAZOSIN 2 MEDOCHEMIE 2 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
DOXAZOSIN AL 2 2 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
DOXAZOSIN SANDOZ 2 mg 2 mg HEXAL AG
KAMIREN 2 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
MAGUROL 2 mg MEDOCHEMIE LTD.
C02CA04 DOXAZOSINUM COMPR. 4 mg
DOXAZOSIN 4 MEDOCHEMIE 4 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
DOXAZOSIN AL 4 4 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
KAMIREN 4 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
MAGUROL 4 mg MEDOCHEMIE LTD.
C02CA04 DOXAZOSINUM COMPR. ELIB. MODIF. 4 mg
CARDURA XL 4 mg 4 mg PFIZER H.C.P. CORPORATION
C02CA04 DOXAZOSINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 4 mg
KAMIREN XL 4 mg 4 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
C02CA04 DOXAZOSINUM COMPR. 1 mg
DOXAZOSIN 1 MEDOCHEMIE 1 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
DOXAZOSIN AL 1 1 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
KAMIREN 1 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
MAGUROL 1 mg MEDOCHEMIE LTD.
C02CA04 DOXAZOSINUM COMPR. 2 mg
DOXAZOSIN 2 MEDOCHEMIE 2 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
DOXAZOSIN AL 2 2 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
DOXAZOSIN SANDOZ 2 mg 2 mg HEXAL AG
KAMIREN 2 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

MAGUROL 2 mg MEDOCHEMIE LTD.
C02CA04 DOXAZOSINUM COMPR. 4 mg
DOXAZOSIN 4 MEDOCHEMIE 4 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
DOXAZOSIN AL 4 4 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
KAMIREN 4 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
MAGUROL 4 mg MEDOCHEMIE LTD.
C02CA04 DOXAZOSINUM COMPR. ELIB. MODIF. 4 mg
CARDURA XL 4 mg 4 mg PFIZER H.C.P. CORPORATION
C02CA04 DOXAZOSINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 4 mg
KAMIREN XL 4 mg 4 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

☐35.C03AA03 HYDROCHLOROTHIAZIDUM

C03AA03 HYDROCHLOROTHIAZIDUM COMPR. 25 mg
NEFRIX 25 mg 25 mg ZENTIVA SA

☐36.C03BA11 INDAPAMIDUM

C03BA11 INDAPAMIDUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 1,5 mg
IMPAMID SR 1,5 mg 1,5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
INDATER SR 1,5 mg 1,5 mg TERAPIA SA
C03BA11 INDAPAMIDUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 1.5 mg
INDAPAMID SR 1,5 mg LAROPHARM 1.5 mg LAROPHARM SRL
C03BA11 INDAPAMIDUM COMPR. ELIB. PREL. 1.5 mg
INDAPAMID MCC 1,5 mg 1.5 mg MAGISTRA C&C SRL
C03BA11 INDAPAMIDUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 1.5 mg
INDAPAMID LPH® 1,5 mg 1.5 mg LABORMED PHARMA SA
RAWEL SR 1,5 mg 1.5 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
TERTENSIF® SR 1.5 mg LES LAB. SERVIER IND.
C03BA11 INDAPAMIDUM COMPR. 2.5 mg
IMPAMID® 2,5 mg 2.5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
C03BA11 INDAPAMIDUM COMPR. FILM. 2.5 mg
INDAPAMID LPH® 2,5 mg 2.5 mg LABORMED PHARMA SA
INDAPAMIDE 2,5 mg 2.5 mg HEMOFARM S.R.L.
INDATER® 2,5 mg 2.5 mg TERAPIA SA

☐37.C03CA01 FUROSEMIDUM

Electrolitii serici trebuie să fie verificați periodic.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

C03CA01 FUROSEMIDUM SOL. INJ. 10 mg/ml
FUROSEMID 20 mg/2 ml 10 mg/ml ZENTIVA SA
C03CA01 FUROSEMIDUM COMPR. 40 mg
FUROSEMID ARENA 40 mg 40 mg ARENA GROUP S.A.
FUROSEMID EEL 40 mg BIO EEL SRL
FUROSEMID LPH 40 mg 40 mg LABORMED PHARMA SA
FUROSEMID MCC 40 mg 40 mg MAGISTRA C&C SRL
FUROSEMID SLAVIA 40 mg SLAVIA PHARM SRL
FUROSEMID ZENTIVA 40 mg ZENTIVA SA

☐38.C03DA01 SPIRONOLACTONUM

Electrolitii serici trebuie să fie verificați periodic.

Femeile la vârsta fertilă la care s-a inițiat tratament cu spironolactonă trebuie să ia măsuri adecvate de contracepție.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

C03DA01 SPIRONOLACTONUM CAPS. 100 mg
VEROSPIRON 100 mg GEDEON RICHTER LTD.
C03DA01 SPIRONOLACTONUM COMPR. 25 mg
SPIRONOLACTONA 25 mg 25 mg BIO EEL SRL
C03DA01 SPIRONOLACTONUM COMPR. FILM. 25 mg
ALSPIRON 25 mg 25 mg AC HELCOR PHARMA SRL
SPIRONOLACTONA 25 mg 25 mg TERAPIA SA

C03DA01 SPIRONOLACTONUM CAPS. 50 mg
VEROSPIRON 50 mg GEDEON RICHTER LTD.
C03DA01 SPIRONOLACTONUM COMPR. FILM. 50 mg
ALSPIRON 50 mg 50 mg AC HELCOR PHARMA SRL
■39.C03EB01 COMBINAȚII (SPIRONOLACTONUM + FUROSEMIDUM)
C03EB01 COMBINAȚII (SPIRONOLACTONUM + FUROSEMIDUM) CAPS.
DIUREX 50 TERAPIA SA

■40.C04AD03 PENTOXIFYLLINUM
C04AD03 PENTOXIFYLLINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 400 mg
ANGIOPENT 400 mg 400 mg AC HELCOR PHARMA SRL
PENTOXI RETARD 400 mg 400 mg TERAPIA SA
C04AD03 PENTOXIFYLLINUM DRAJ. ELIB. PREL. 400 mg
TRENTAL® 400 mg AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH
C04AD03 PENTOXIFYLLINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 600 mg
ANGIOPENT 600 mg 600 mg AC HELCOR PHARMA SRL

■41.C07AA05 PROPRANOLOLUM
C07AA05 PROPRANOLOLUM COMPR. 10 mg
N-PROPRANOLOL 10 mg 10 mg SC MEDUMAN SA
PROPRANOLOL 10 mg BIO EEL SRL
PROPRANOLOL 10 mg 10 mg SINTOFARM SA
C07AA05 PROPRANOLOLUM COMPR. 40 mg
PROPRANOLOL 40 mg 40 mg SINTOFARM SA
PROPRANOLOL EEL 40 mg 40 mg BIO EEL SRL

■42.C07AA07 SOTALOLUM

Prescriere limitată: Tratamentul aritmiilor ventriculare severe.

Tratamentul aritmiilor supraventriculare.

Se aplică pentru toate denumirile comerciale și formele farmaceutice corespunzătoare denumirii comune internaționale.

C07AA07 SOTALOLUM COMPR. 160 mg
ALS-SOTALOL 160 mg 160 mg ALSIFCOM INTERMED SRL
DAROB® 160 mg 160 mg ABBOTT GMBH&CO.KG
SOTAGAMMA 160 160 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
SOTALOL AL 160 160 mg ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
C07AA07 SOTALOLUM COMPR. 80 mg
ALS-SOTALOL 80 mg 80 mg ALSIFCOM INTERMED SRL
DAROB® 80 mg 80 mg ABBOTT GMBH&CO.KG
SOTAGAMMA 80 80 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG

■43.C07AB02 METOPROLOLUM

C07AB02 METOPROLOLUM COMPR. 100 mg
BETAPROL 100 mg 100 mg AC HELCOR PHARMA SRL
BLOXAN 100 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
EGILOK 100 mg 100 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
METOPRO TAD 100 100 mg TAD PHARMA GMBH
METOPROLOL 100 mg 100 mg MAGISTRA C&C SRL
METOPROLOL AL 100 100 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
METOPROLOL LPH 100 mg 100 mg LABORMED PHARMA SA
METOPROLOL MEDICO UNO 100 mg 100 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL S.R.L.
METOPROLOL TERAPIA 100 mg 100 mg TERAPIA SA
VASOCARDIN® 100 100 mg SLOVAKOFARMA
C07AB02 METOPROLOLUM COMPR. ELIB. PREL. 100 mg
METOPROLOL RETARD 100 mg 100 mg TERAPIA S.A.
C07AB02 METOPROLOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 100 mg
BETALOC® ZOC 100 mg 100 mg ASTRAZENECA AB
C07AB02 METOPROLOLUM COMPR.FILM.ELIB.MOD. 190 mg
METOSUCCINAT SANDOZ 190 mg 190 mg HEXAL AG
C07AB02 METOPROLOLUM COMPR. ELIB. PREL. 200 mg
VASOCARDIN® SR 200 200 mg ZENTIVA AS

C07AB02 METOPROLOLUM COMPR. 25 mg
 EGILOK 25 mg 25 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 METOPROLOL 25 mg 25 mg ARENA GROUP S.A.
 METOPROLOL LPH 25 mg 25 mg LABORMED PHARMA SA
 METOPROLOL MEDICO UNO 25 mg 25 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL S.R.L.
 C07AB02 METOPROLOLUM COMPR.FILM.ELIB.MOD. 47.5 mg
 METOSUCCINAT SANDOZ 47,5 mg 47.5 mg HEXAL AG
 C07AB02 METOPROLOLUM COMPR. 50 mg
 BETAPROL 50 mg 50 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 EGILOK 50 mg 50 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 METOPRO TAD 50 50 mg TAD PHARMA GMBH
 METOPROLOL 50 mg 50 mg MAGISTRA C&C SRL
 METOPROLOL AL 50 50 mg ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
 METOPROLOL LPH 50 mg 50 mg LABORMED PHARMA SA
 METOPROLOL MEDICO UNO 50 mg 50 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL S.R.L.
 METOPROLOL TERAPIA 50 mg 50 mg TERAPIA SA
 C07AB02 METOPROLOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 50 mg
 BETALOC® ZOC 50 mg 50 mg ASTRAZENECA AB
 C07AB02 METOPROLOLUM COMPR.FILM.ELIB.MOD. 95 mg
 METOSUCCINAT SANDOZ 95 mg 95 mg HEXAL AG
44.C07AB03 ATENOLOLUM
 C07AB03 ATENOLOLUM COMPR. 100 mg
 ATECOR 100 mg WIN-MEDICARE LTD.
 ATENOCOR 100 mg 100 mg AC HELCOR SRL
 ATENOLOL 100 mg 100 mg ARENA GROUP SA
 ATENOLOL LPH 100 mg 100 mg LABORMED PHARMA SA
 C07AB03 ATENOLOLUM COMPR. FILM. 100 mg
 ATENOLOL 100 mg 100 mg TERAPIA SA
 ATENOLOL 100 mg MEDO 100 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
 VASCOTEN 100 mg MEDOCHEMIE LTD.
 C07AB03 ATENOLOLUM COMPR. 50 mg
 ATENOCOR 50 mg 50 mg AC HELCOR SRL
 ATENOLOL 50 mg 50 mg SLAVIA PHARM SRL
 ATENOLOL LPH 50 mg 50 mg LABORMED PHARMA SA
 C07AB03 ATENOLOLUM COMPR. FILM. 50 mg
 ATENOLOL 50 mg 50 mg TERAPIA SA
45.C07AB05 BETAXOLOLUM
 C07AB05 BETAXOLOLUM COMPR. FILM. 20 mg
 BETAC 20 mg MEDOCHEMIE LTD.
 LOKREN 20 mg 20 mg SANOFI-AVENTIS FRANCE
46.C07AB07 BISOPROLOLUM
 C07AB07 BISOPROLOLUM COMPR. 10 mg
 BISOBLOCK 10 mg 10 mg KERI PHARMA GENERICS LTD.
 C07AB07 BISOPROLOLUM COMPR. FILM. 10 mg
 BISOGAMMA® 10 10 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 BISOTENS 10 mg 10 mg ANTIBIOTICE S.A.
 CONCOR 10 mg 10 mg MERCK KGAA
 C07AB07 BISOPROLOLUM COMPR. FILM. 2.5 mg
 CONCOR COR 2,5 mg 2.5 mg MERCK KGAA
 C07AB07 BISOPROLOLUM COMPR. 5 mg
 BISOBLOCK 5 mg 5 mg KERI PHARMA GENERICS LTD.
 C07AB07 BISOPROLOLUM COMPR. FILM. 5 mg
 BISOGAMMA® 5 5 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 BISOTENS 5 mg 5 mg ANTIBIOTICE S.A.
 CONCOR 5 mg 5 mg MERCK KGAA
47.C07AG02 CARVEDILOLUM
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. 12,5 mg

CARVEDILOL SANDOZ 12,5 mg HEXAL AG
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. 12.5 mg
 ATRAM 12,5 12.5 mg ZENTIVA AS
 CARVEDILOL 12,5 mg 12.5 mg VIM SPECTRUM SRL
 CARVEDILOL HELCOR 12,5 mg 12.5 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 CARVEDILOL LPH 12,5 mg 12.5 mg LABORMED PHARMA SA
 CARVEDILOL TEVA 12,5 mg 12.5 mg TEVA PHARMACEUTICAL S.R.L.
 CORYOL® 12.5 mg KRKA D.D.
 DILATREND® 12,5 mg 12.5 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 TALLITON® 12,5 mg 12.5 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. FILM. 12.5 mg
 CARVEDIGAMMA 12,5 mg 12.5 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. 25 mg
 ATRAM 25 25 mg ZENTIVA AS
 CARVEDILOL HELCOR 25 mg 25 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 CARVEDILOL LPH 25 mg 25 mg LABORMED PHARMA SA
 CARVEDILOL SANDOZ 25 mg HEXAL AG
 CARVEDILOL TEVA 25 mg 25 mg TEVA PHARMACEUTICAL S.R.L.
 CORYOL® 25 mg KRKA D.D.
 DILATREND® 25 mg 25 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 TALLITON® 25 mg 25 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. FILM. 25 mg
 CARVEDIGAMMA 25 mg 25 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. 3.125 mg
 CORYOL® 3,125 mg 3.125 mg KRKA D.D.
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. 6.25 mg
 ATRAM 6,25 6.25 mg ZENTIVA AS
 CARVEDILOL 6,25 mg 6.25 mg VIM SPECTRUM SRL
 CARVEDILOL LPH 6,25 mg 6.25 mg LABORMED PHARMA SA
 CARVEDILOL SANDOZ 6.25 mg HEXAL AG
 CARVEDILOL TEVA 6,25 mg 6.25 mg TEVA PHARMACEUTICAL S.R.L.
 CORYOL® 6.25 mg KRKA D.D.
 DILATREND® 6,25 mg 6.25 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 TALLITON® 6,25 mg 6.25 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. FILM. 6.25 mg
 CARVEDIGAMMA 6,25 mg 6.25 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
48.C08CA01 AMLODIPINUM
 C08CA01 AMLODIPINUM COMPR. 10 mg
 ALOZUR 10 mg 10 mg OZONE LABORATORIES BV
 AMLO TAD 10 mg 10 mg TAD PHARMA GMBH
 AMLODIPIN 10 mg 10 mg VIM SPECTRUM SRL
 AMLODIPINE-TEVA 10 mg 10 mg TEVA PHARMACEUTICAL S.R.L.
 AMLOHEXAL 10 mg 10 mg HEXAL AG
 NORVASC 10 mg 10 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 STAMLO M 10 mg 10 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 TENOX® 10 10 mg KRKA D.D.
 VASOREX 10 mg 10 mg LABORMED PHARMA S.A.
 C08CA01 AMLODIPINUM COMPR. 5 mg
 ALOZUR 5 mg 5 mg OZONE LABORATORIES BV
 AMLO TAD 5 mg 5 mg TAD PHARMA GMBH
 AMLODIPIN 5 mg 5 mg VIM SPECTRUM SRL
 AMLODIPINE-TEVA 5 mg 5 mg TEVA PHARMACEUTICAL S.R.L.
 AMLOHEXAL 5 mg 5 mg HEXAL AG
 NORVASC 5 mg 5 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 STAMLO M 5 mg 5 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 TENOX® 5 5 mg KRKA D.D.
 VASOREX 5 mg 5 mg LABORMED PHARMA S.A.

49.C08CA02 FELODIPINUM

C08CA02 FELODIPINUM COMPR. ELIB. MODIF. 10 mg
FELODIPIN AL 10 RETARD 10 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
C08CA02 FELODIPINUM COMPR. ELIB. PREL. 10 mg
PLENDIL 10 mg ASTRAZENECA AB
C08CA02 FELODIPINUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 10 mg
SISTAR 10 mg 10 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
C08CA02 FELODIPINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 10 mg
AURONAL 10 mg 10 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC
MIVARA 10 mg 10 mg STADA ARZNEIMITTEL AG
PRESID® 10 mg 10 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
C08CA02 FELODIPINUM COMPR. ELIB. MODIF. 2.5 mg
FELODIPIN AL 2,5 RETARD 2.5 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
C08CA02 FELODIPINUM COMPR. ELIB. PREL. 2.5 mg
PLENDIL 2.5 mg ASTRAZENECA AB
C08CA02 FELODIPINUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 2.5 mg
SISTAR 2,5 mg 2.5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
C08CA02 FELODIPINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 2.5 mg
AURONAL 2,5 mg 2.5 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC
PRESID® 2,5 mg 2.5 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
C08CA02 FELODIPINUM COMPR. ELIB. MODIF. 5 mg
FELODIPIN AL 5 RETARD 5 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
C08CA02 FELODIPINUM COMPR. ELIB. PREL. 5 mg
PLENDIL 5 mg ASTRAZENECA AB
C08CA02 FELODIPINUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 5 mg
SISTAR 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
C08CA02 FELODIPINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 5 mg
AURONAL 5 mg 5 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC
MIVARA 5 mg 5 mg STADA ARZNEIMITTEL AG
PRESID® 5 mg 5 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

50.C08CA05 NIFEDIPINUM

C08CA05 NIFEDIPINUM COMPR. ELIB. MODIF. 20 mg
ADALAT CR 20 20 mg BAYER HEALTHCARE AG
C08CA05 NIFEDIPINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 20 mg
ADALAT® RETARD 20 mg BAYER HEALTHCARE AG
NIFEDIPIN RETARD TERAPIA 20 mg 20 mg TERAPIA SA
C08CA05 NIFEDIPINUM DRAJ. 20 mg
EPILAT RETARD 20 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
C08CA05 NIFEDIPINUM COMPR. ELIB. MODIF. 30 mg
ADALAT CR 30 30 mg BAYER HEALTHCARE AG
C08CA05 NIFEDIPINUM COMPR. ELIB. MODIF. 20 mg
ADALAT CR 20 20 mg BAYER HEALTHCARE AG
C08CA05 NIFEDIPINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 20 mg
ADALAT® RETARD 20 mg BAYER HEALTHCARE AG
NIFEDIPIN RETARD TERAPIA 20 mg 20 mg TERAPIA SA

51.C08DA01 VERAPAMILUM

Efectele de inhibare a funcției miocardice ale acestui medicament se cumulează cu cele ale beta-blocantelor

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

C08DA01 VERAPAMILUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 240 mg
ISOPTIN RR 240 mg ABBOTT GMBH&CO.KG
VEROGALID® ER 240 mg 240 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
C08DA01 VERAPAMILUM COMPR. FILM. 40 mg
ISOPTIN® 40 mg 40 mg ABBOTT GMBH&CO.KG
VERAPAMIL AL 40 40 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
C08DA01 VERAPAMILUM COMPR. FILM. 80 mg

ISOPTIN® 80 mg 80 mg ABBOTT GMBH&CO.KG
VERAPAMIL AL 80 80 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG

■52.C08DB01 DILTIAZEMUM

Efectele de inhibare a funcției miocardice ale acestui medicament se cumulează cu cele ale beta-blocantelor

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

C08DB01 DILTIAZEMUM COMPR. 60 mg
DILTIAZEM ALKALOID 60 mg 60 mg ALKALOID DOO
DILTIAZEM EIPICO 60 mg 60 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
DILTIAZEM LPH 60 mg 60 mg LABORMED PHARMA SA
DILZEM 60 mg 60 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
C08DB01 DILTIAZEMUM COMPR. 90 mg
DILTIAZEM ALKALOID 90 mg 90 mg ALKALOID DOO
C08DB01 DILTIAZEMUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 90 mg
DILZEM 90 mg RETARD 90 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

■53.C09AA01 CAPTOPRILUM

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului in utero.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

C09AA01 CAPTOPRILUM COMPR. 12,5 mg
CAPTOPRIL MCC 12,5 mg 12,5 mg MAGISTRA C&C
C09AA01 CAPTOPRILUM COMPR. 12.5 mg
CAPTOPRIL 12,5 mg 12.5 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
C09AA01 CAPTOPRILUM COMPR. 25 mg
CAPTOPRIL-AC 25 mg 25 mg AC HELCOR PHARMA SRL
CAPTOPRIL SINTOFARM 25 mg 25 mg SINTOFARM SA
CAPTOPRIL 25 EEL 25 mg BIO EEL SRL
CAPTOPRIL 25 mg 25 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
CAPTOPRIL LPH 25 mg 25 mg LABORMED PHARMA SA
CAPTOPRIL MCC 25 mg 25 mg MAGISTRA C&C
C09AA01 CAPTOPRILUM COMPR. 50 mg
CAPTOPRIL 50 mg 50 mg ARENA GROUP SA
C09AA01 CAPTOPRILUM COMPR. 50 mg
CAPTOPRIL-AC 50 mg 50 mg AC HELCOR PHARMA SRL
CAPTOPRIL 50 EEL 50 mg BIO EEL SRL
CAPTOPRIL 50 mg 50 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
CAPTOPRIL LPH 50 mg 50 mg LABORMED PHARMA SA
CAPTOPRIL MCC 50 mg 50 mg MAGISTRA C&C

■54.C09AA02 ENALAPRILUM

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului in utero.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

C09AA02 ENALAPRILUM SOL. INJ. 1.25 mg/ml
ENAP® 1.25 mg/ml KRKA D.D.
C09AA02 ENALAPRILUM COMPR. 10 mg
EDNYT® 10 mg 10 mg GEDEON RICHTER LTD.
ENAHEXAL® 10 mg 10 mg HEXAL AG
ENALA TAD 10 10 mg TAD PHARMA GMBH
ENALAP 10 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
ENALAPRIL 10 mg 10 mg MAGISTRA C&C
ENALAPRIL AL 10 10 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
ENALAPRIL FABIOL 10 mg 10 mg FABIOL SA
ENALAPRIL LPH 10 mg 10 mg LABORMED PHARMA SA
ENALAPRIL SANDOZ 10 mg 10 mg SANDOZ SRL

ENALAPRIL TERAPIA 10 mg 10 mg TERAPIA SA
 ENAM 10 mg 10 mg REPREZENTANTA DR. REDDY'S LABORATORIES LTD.
 ENAP 10 mg 10 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 RENITEC 10 mg 10 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.
 C09AA02 ENALAPRILUM COMPR. 2.5 mg
 EDNYT® 2,5 mg 2.5 mg GEDEON RICHTER LTD.
 C09AA02 ENALAPRILUM COMPR. 20 mg
 EDNYT® 20 mg 20 mg GEDEON RICHTER LTD.
 ENAHEXAL® 20 mg 20 mg HEXAL AG
 ENALA TAD 20 20 mg TAD PHARMA GMBH
 ENALAPRIL 20 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 ENALAPRIL 20 mg 20 mg MAGISTRA C&C
 ENALAPRIL AL 20 20 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 ENALAPRIL FABIOL 20 mg 20 mg FABIOL SA
 ENALAPRIL LPH 20 mg 20 mg LABORMED PHARMA SA
 ENALAPRIL SANDOZ 20 mg 20 mg SANDOZ SRL
 ENALAPRIL TERAPIA 20 mg 20 mg TERAPIA SA
 ENAP 20 mg 20 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 RENITEC 20 mg 20 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.
 C09AA02 ENALAPRILUM COMPR. 5 mg
 EDNYT® 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER LTD.
 ENAHEXAL® 5 mg 5 mg HEXAL AG
 ENALA TAD 5 5 mg TAD PHARMA GMBH
 ENALAPRIL 5 mg 5 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 ENALAPRIL AL 5 5 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 ENALAPRIL LPH® 5 mg 5 mg LABORMED PHARMA SA
 ENALAPRIL SANDOZ 5 mg 5 mg SANDOZ SRL
 ENAP 5 mg 5 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 RENITEC 5 mg 5 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

■ 55.C09AA03 LISINOPRILUM

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului in utero.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

C09AA03 LISINOPRILUM COMPR. 10 mg
 LISIGAMMA 10 mg 10 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 LISINOPRIL 10 MEDO 10 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
 LISINOPRIL ANTIBIOTICE 10 mg 10 mg ANTIBIOTICE SA
 LISINOPRIL SANDOZ 10 mg 10 mg HEXAL AG
 LISIREN 10 mg 10 mg AC HELCOR SRL
 MEDAPRIL 10 10 mg MEDOCHEMIE LTD.
 RANOLIP 10 mg RANBAXY U.K. LIMITED
 SINOPRYL® 10 10 mg ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
 TONOLYSIN 10 mg 10 mg GEDEON RICHTER LTD.
 C09AA03 LISINOPRILUM COMPR. 2.5 mg
 TONOLYSIN 2,5 mg 2.5 mg GEDEON RICHTER LTD.
 C09AA03 LISINOPRILUM COMPR. 20 mg
 LISIGAMMA 20 mg 20 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 LISINOPRIL 20 MEDO 20 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
 LISINOPRIL ANTIBIOTICE 20 mg 20 mg ANTIBIOTICE SA
 LISINOPRIL SANDOZ 20 mg 20 mg HEXAL AG
 LISIREN 20 mg 20 mg AC HELCOR SRL
 MEDAPRIL 20 20 mg MEDOCHEMIE LTD.
 RANOLIP 20 mg RANBAXY U.K. LIMITED
 TONOLYSIN 20 mg 20 mg GEDEON RICHTER LTD.
 C09AA03 LISINOPRILUM COMPR. 40 mg
 LISINOPRIL ANTIBIOTICE 40 mg 40 mg ANTIBIOTICE SA

C09AA03 LISINOPRILUM COMPR. 5 mg
LISIGAMMA 5 mg 5 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
LISINOPRIL 5 MEDO 5 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
LISINOPRIL SANDOZ 5 mg 5 mg HEXAL AG
MEDAPRIL 5 5 mg MEDOCHEMIE LTD.
RANOLIP 5 mg RANBAXY U.K. LIMITED
TONOLYSIN 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER LTD.

■ **56.C09AA05 RAMIPRILUM**

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului in utero.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. FILM. 1.25 mg
RAMIRAN 1,25 mg 1.25 mg RANBAXY U.K. LIMITED
C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. 10 mg
EMREN 10 mg 10 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
VIVACE 10 mg 10 mg ACTAVIS GROUP HF
C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. 10 mg
AMPRIIL 10 mg 10 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
PIRAMIL 10 mg 10 mg SANDOZ SRL
RAMIGAMMA 10 mg 10 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
RAMIPRIL-AC 10 mg 10 mg AC HELCOR PHARMA SRL
TRITACE 10 10 mg SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
ZENRA 10 10 mg ZENTIVA S.A.
C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. FILM. 10 mg
RAMIRAN 10 mg 10 mg RANBAXY U.K. LIMITED
C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. 2,5 mg
EMREN 2,5 mg 2,5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
VIVACE 2,5 mg 2,5 mg ACTAVIS GROUP HF
C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. 2.5 mg
AMPRIIL 2,5 mg 2.5 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
PIRAMIL 2,5 mg 2.5 mg SANDOZ SRL
RAMIPRIL-AC 2,5 mg 2.5 mg AC HELCOR PHARMA SRL
TRITACE® 2,5 2.5 mg AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH
ZENRA 2,5 2.5 mg ZENTIVA S.A.
C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. FILM. 2.5 mg
RAMIRAN 2,5 mg 2.5 mg RANBAXY U.K. LIMITED
C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. 5 mg
EMREN 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
VIVACE 5 mg 5 mg ACTAVIS GROUP HF
C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. 5 mg
AMPRIIL 5 mg 5 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
PIRAMIL 5 mg 5 mg SANDOZ SRL
RAMIGAMMA 5 mg 5 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
RAMIPRIL-AC 5 mg 5 mg AC HELCOR PHARMA SRL
TRITACE® 5 5 mg AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH
ZENRA 5 5 mg ZENTIVA S.A.
C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. FILM. 5 mg
RAMIRAN 5 mg 5 mg RANBAXY U.K. LIMITED

■ **57.C09AA06 QUINAPRILUM**

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului in utero.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

C09AA06 QUINAPRILUM COMPR. FILM. 10 mg
QUINAPRIL SANDOZ 10 mg 10 mg HEXAL AG
C09AA06 QUINAPRILUM COMPR. FILM. 10 mg

ACCUPRO 10 mg 10 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 AQUIRIL 10 mg 10 mg LABORMED PHARMA SA
 QUINARAN 10 mg 10 mg RANBAXY UK LIMITED
 C09AA06 QUINAPRILUM COMPR. FILM. 20 mg
 QUINAPRIL SANDOZ 20 mg 20 mg HEXAL AG
 C09AA06 QUINAPRILUM COMPR. FILM. 20 mg
 ACCUPRO® 20 20 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 QUINARAN 20 mg 20 mg RANBAXY UK LIMITED
 C09AA06 QUINAPRILUM COMPR. FILM. 40 mg
 QUINAPRIL SANDOZ 40 mg 40 mg HEXAL AG
 C09AA06 QUINAPRILUM COMPR. FILM. 40 mg
 QUINARAN 40 mg 40 mg RANBAXY UK LIMITED
 C09AA06 QUINAPRILUM COMPR. FILM. 5 mg
 QUINAPRIL SANDOZ 5 mg 5 mg HEXAL AG
 C09AA06 QUINAPRILUM COMPR. FILM. 5 mg
 ACCUPRO® 5 5 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 QUINARAN 5 mg 5 mg RANBAXY UK LIMITED

58.C09AA09 FOSINOPRILUM

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului în utero.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

C09AA09 FOSINOPRILUM COMPR. 10 mg
 FOSINOPRIL TERAPIA 10 mg 10 mg TERAPIA SA
 FOSYPRIL 10 mg 10 mg TERAPIA S.A.
 MONOPRIL 10 mg 10 mg BRISTOL MYERS SQUIBB KFT
 C09AA09 FOSINOPRILUM COMPR. 20 mg
 FOSINOPRIL TERAPIA 20 mg 20 mg TERAPIA SA
 FOSINOPRIL TEVA 20 mg 20 mg TEVA PHARMACEUTICAL S.R.L.
 FOSYPRIL 20 mg 20 mg TERAPIA S.A.
 MONOPRIL 20 mg 20 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB KFT

59.C09BA02 COMBINAȚII (ENALAPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM)

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului în utero.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

C09BA02 COMBINAȚII (ENALAPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. 10 mg/25 mg
 ENALAPRIL HCT SANDOZ 10 mg/25 mg 10 mg/25 mg HEXAL AG
 C09BA02 COMBINAȚII (ENALAPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. 10 mg + 12.5 mg
 ENAP HL 10 mg + 12.5 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 C09BA02 COMBINAȚII (ENALAPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. 10 mg + 25 mg
 ENAP H 10 mg + 25 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 C09BA02 COMBINAȚII (ENALAPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. 20 mg/12.5 mg
 ENAP® HL 20 mg/12,5 mg 20 mg/12.5 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 C09BA02 COMBINAȚII (ENALAPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. 20 mg/12.5 mg
 ENALAPRIL HCT SANDOZ 20 mg/12,5 mg 20 mg/12.5 mg HEXAL AG
 C09BA02 COMBINATII (ENALAPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR.
 VIMAPRIL H VIM SPECTRUM SRL
 VIMAPRIL HL VIM SPECTRUM SRL

60.C09BA05 COMBINAȚII (RAMIPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM)

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului în utero.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

C09BA05 COMBINAȚII (RAMIPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. 2.5 mg/12.5 mg

HARTIL HCT 2,5 mg/12,5 mg 2.5 mg/12.5 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC

PIRAMIL HCT 2,5 mg/12,5 mg 2.5 mg/12.5 mg HEXAL AG

RAMIPRIL HCT-MEDOCHÉMIE 2.5 mg/12.5 mg MEDOCHÉMIE LTD.

C09BA05 COMBINAȚII (RAMIPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. 2.5 mg + 12.5 mg

AMPRIL HL 2.5 mg + 12.5 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

C09BA05 COMBINAȚII (RAMIPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. 5 mg/25 mg

HARTIL HCT 5 mg/25 mg 5 mg/25 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC

PIRAMIL HCT 5 mg/25 mg 5 mg/25 mg HEXAL AG

RAMIPRIL HCT-MEDOCHÉMIE 5 mg/25 mg MEDOCHÉMIE LTD.

C09BA05 COMBINAȚII (RAMIPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. 5 mg + 25 mg

AMPRIL HD 5 mg + 25 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

61.C09CA01 LOSARTANUM

C09CA01 LOSARTANUM COMPR. FILM. 50 mg

COZAAR 50 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

62.C10AA01 SIMVASTATINUM Protocol: CE01E

Prescriere limitată: Se utilizează pentru pacienții care îndeplinesc criteriile de eligibilitate stabilite prin Protocolul de prescriere a medicamentelor hipolipemiante.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

C10AA01 SIMVASTATINUM COMPR. FILM. 10 mg

SIMVASTATIN 10 mg 10 mg TERAPIA S.A.

C10AA01 SIMVASTATINUM COMPR. FILM. 10 mg

SIMGAL® 10 mg 10 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

SIMVA TAD 10 mg 10 mg TAD PHARMA GMBH

SIMVACARD® 10 10 mg ZENTIVA AS

SIMVAGAMMA 10 mg 10 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG

SIMVAHEXAL® 10 mg 10 mg HEXAL AG

SIMVASTATIN LPH 10 mg 10 mg LABORMED PHARMA SA

SIMVOR 10 mg 10 mg RANBAXY U.K. LIMITED

SINTENAL 10 mg 10 mg AC HELCOR PHARMA SRL

VABADIN 10 mg 10 mg MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBURG S.A.

VASILIP 10 mg 10 mg KRKA D.D.

ZAREDIL 10 mg 10 mg OZONE LABORATORIES LTD.

ZEPLAN® 10 mg 10 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

ZOCOR 10 mg 10 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

C10AA01 SIMVASTATINUM COMPR. FILM. 20 mg

SIMVASTATIN 20 mg 20 mg TERAPIA S.A.

C10AA01 SIMVASTATINUM COMPR. FILM. 20 mg

SIMCOR 20 mg 20 mg ANTIBIOTICE SA

SIMGAL® 20 mg 20 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

SIMVA TAD 20 mg 20 mg TAD PHARMA GMBH

SIMVACARD® 20 20 mg ZENTIVA AS

SIMVAGAMMA 20 mg 20 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG

SIMVAHEXAL® 20 mg 20 mg HEXAL AG

SIMVASTATIN LPH 20 mg 20 mg LABORMED PHARMA SA

SIMVOR 20 mg 20 mg RANBAXY U.K. LIMITED

SINTENAL 20 mg 20 mg AC HELCOR PHARMA SRL

VABADIN 20 mg 20 mg MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBURG S.A.

VASILIP 20 mg 20 mg KRKA D.D.

ZAREDIL 20 mg 20 mg OZONE LABORATORIES LTD.

ZEPLAN® 20 mg 20 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

ZOCOR 20 mg 20 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

C10AA01 SIMVASTATINUM COMPR. FILM. 30 mg
 SIMVAHEXAL® 30 mg 30 mg HEXAL AG
 C10AA01 SIMVASTATINUM COMPR. FILM. 40 mg
 SIMVASTATIN 40 mg 40 mg TERAPIA S.A.
 C10AA01 SIMVASTATINUM COMPR. FILM. 40 mg
 SIMCOR 40 mg 40 mg ANTIBIOTICE S.A.
 SIMGAL® 40 mg 40 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
 SIMVA TAD 40 mg 40 mg TAD PHARMA GMBH
 SIMVACARD® 40 mg 40 mg ZENTIVA AS
 SIMVAGAMMA 40 mg 40 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 SIMVAHEXAL® 40 mg 40 mg HEXAL AG
 SIMVASTATIN LPH 40 mg 40 mg LABORMED PHARMA S.A.
 SIMVOR 40 mg 40 mg RANBAXY U.K. LIMITED
 SINTENAL 40 mg 40 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 VABADIN 40 mg 40 mg MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBURG S.A.
 VASILIP® 40 mg 40 mg KRKA D.D.
 ZAREDIL 40 mg 40 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 ZEPLAN® 40 mg 40 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
 ZOCOR FORTE 40 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

C10AA01 SIMVASTATINUM COMPR. FILM. 5 mg
 SIMVOR 5 mg 5 mg RANBAXY U.K. LIMITED
 C10AA01 SIMVASTATINUM COMPR. FILM. 80 mg
 SIMVASTATIN LPH 80 mg 80 mg LABORMED PHARMA S.A.

63.C10AA02 LOVASTATINUM Protocol: CE01E

Prescriere limitată: Se utilizează pentru pacienții care îndeplinesc criteriile de eligibilitate stabilite prin Protocolul de prescriere a medicamentelor hipolipemiante.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C10AA02 LOVASTATINUM COMPR. 20 mg
 MEDOSTATIN 20 mg MEDOCHEMIE LTD.

64.C10AA03 PRAVASTATINUM Protocol: CE01E

Prescriere limitată: Se utilizează pentru pacienții care îndeplinesc criteriile de eligibilitate stabilite prin Protocolul de prescriere a medicamentelor hipolipemiante.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C10AA03 PRAVASTATINUM COMPR. 10 mg
 PRALIP 10 mg 10 mg SANDOZ SRL
 PRAVATOR 10 mg 10 mg RANBAXY U.K. LIMITED
 C10AA03 PRAVASTATINUM COMPR. 20 mg
 PRALIP 20 mg 20 mg SANDOZ SRL
 PRAVATOR 20 mg 20 mg RANBAXY U.K. LIMITED
 C10AA03 PRAVASTATINUM COMPR. 40 mg
 PRALIP 40 mg 40 mg SANDOZ SRL
 PRAVATOR 40 mg 40 mg RANBAXY U.K. LIMITED

65.C10AB05 FENOFIBRATUM Protocol: CE01E

Prescriere limitată: Se utilizează pentru pacienții care îndeplinesc criteriile de eligibilitate stabilite prin Protocolul de prescriere a medicamentelor hipolipemiante.

NOTĂ: Riscul de toxicitate musculară severă crește dacă fenofibrat este utilizat simultan cu inhibitori de HMG CoA reductază sau alți fibrați. Terapia combinată trebuie folosită cu precauție la pacienții cu dislipidemie mixtă severă combinată cu risc cardiovascular înalt, în absența antecedentelor de afecțiune musculară. Pacienții vor fi monitorizați regulat pentru semne cronice de toxicitate musculară

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C10AB05 FENOFIBRATUM CAPS. 100 mg
 LIPANTHYL® 100 100 mg LAB. FOURNIER SA
 C10AB05 FENOFIBRATUM CAPS. 160 mg

LIPOFIB 160 mg 160 mg TERAPIA S.A.
 C10AB05 FENOFIBRATUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 160 mg
 LIPANTHYL® SUPRA 160 mg 160 mg LAB. FOURNIER SA
 C10AB05 FENOFIBRATUM CAPS. 200 mg
 LIPOFIB 200 mg 200 mg TERAPIA S.A.
 C10AB05 FENOFIBRATUM CAPS. PULB. MICRONIZATA 200 mg
 FENOFIBRAT LPH 200 mg 200 mg LABORMED PHARMA SA
 LIPANTHYL 200 M 200 mg LAB. FOURNIER SA
 LIPIVIM 200 mg VIM SPECTRUM SRL
66.D01AC02 MICONAZOLUM
 D01AC02 MICONAZOLUM CREMĂ 20 mg/g
 MICONAL ECOBI 20 mg/g FARMACEUTICI ECOBI S.AS
 D01AC02 MICONAZOLUM CREMĂ 2%
 MEDACTER 2% FARAN LABORATORIES S.A.
 MICONAZOL NITRAT 2% 2% SLAVIA PHARM SRL
 D01AC02 MICONAZOLUM GEL 2%
 DERMOZOL 2% PHARCO IMPEX 93 S.R.L.
67.D01AC10 BIFONAZOLUM
 D01AC10 BIFONAZOLUM SOL. CUT. 0,01 g/ml
 MYCOSPOR 0,01 g/ml BAYER HEALTHCARE AG
 D01AC10 BIFONAZOLUM CREMĂ 100g
 MYCO-FLUSEMIDON 100g ANFARM HELLAS S.A. PHARMACEUTICALS
 D01AC10 BIFONAZOLUM CREMĂ 10 mg/g
 BIAZOL 10 mg/g 10 mg/g GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
 D01AC10 BIFONAZOLUM CREMĂ 1%
 MYCOSPOR 1% BAYER HEALTHCARE AG
68.D06BB03 ACICLOVIRUM
 D06BB03 ACICLOVIRUM CREMĂ 50 mg/g
 ACICLOVIR HYPERION 50 mg/g HYPERION S.A.
 ACIKLOVIR CREMĂ 50 mg/g A & G MED TRADING S.R.L.
 D06BB03 ACICLOVIRUM CREMĂ 5%
 ACICLOVIR 5% OZONE LABORATORIES LTD.
 ACICLOVIR 5% 5% GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
 CLOVIRAL® 5% 5% ANTIBIOTICE SA
 ZOVIRAX 5% THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
69.D07AA02 HYDROCORTISONUM Protocol: D001L
 D07AA02 HYDROCORTISONUM UNGUENT 1,00%
 HIDROCORTIZON 1% 1% ANTIBIOTICE SA
70.D07AC01 BETAMETHASONUM Protocol: D001L
 D07AC01 BETAMETHASONUM CREMĂ 0,5 mg/g
 BELODERM CREMĂ 0,5 mg/g A & G MED TRADING S.R.L.
 D07AC01 BETAMETHASONUM UNGUENT 0,5 mg/g
 BELODERM UNGUENT 0,5 mg/g A & G MED TRADING S.R.L.
 D07AC01 BETAMETHASONUM CREMĂ 0.1%
 BETADERM 0.1% E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 D07AC01 BETAMETHASONUM UNGUENT 0.1%
 BETADERM 0.1% E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
71.G01AF04 MICONAZOLUM
 G01AF04 MICONAZOLUM CAPS. MOI VAG. 1.2 g
 MICONAL ECOBI 1.2 g FARMACEUTICI ECOBI S.AS
 G01AF04 MICONAZOLUM CREMĂ VAG. 20 mg/g
 MICONAL ECOBI 20 mg/g FARMACEUTICI ECOBI S.AS
 G01AF04 MICONAZOLUM SOL. VAGINALA 2 mg/ml
 MICONAL ECOBI 2 mg/ml FARMACEUTICI ECOBI S.AS
 G01AF04 MICONAZOLUM OVULE 50 mg
 MICONAL ECOBI 50 mg FARMACEUTICI ECOBI S.AS
 G01AF04 MICONAZOLUM CREMĂ VAG. 2%

MEDACTER 2% FARAN LABORATORIES S.A.
MYCOHEAL 2% DAR AL DAWA PHARMA S.R.L.

72.G02AB03 ERGOMETRINUM

G02AB03 ERGOMETRINUM SOL. INJ. 0.2 mg/ml
MALEAT DE ERGOMETRINA 0,2 mg/ml 0.2 mg/ml ZENTIVA S.A.

73.G03BA03 TESTOSTERONUM*

G03BA03 TESTOSTERONUM SOL. INJ. 1000 mg/4 ml
NEBIDO 1000 mg/4 ml 1000 mg/4 ml SCHERING AG
G03BA03 TESTOSTERONUM CAPS. MOI 40 mg
UNDESTOR® TESTOCAPS® 40 mg ORGANON NV

Prescriere limitată: Deficit androgenic la bărbați de cauză primară testiculară sau secundară hipotalamo-hipofizară (confirmat prin nivel plasmatic al testosteronului la cel puțin 2 determinări în două dimineți diferite mai mic sau egal cu limita inferioară a valorilor reactivului utilizat).

Prescriere limitată: Micropenis, inducerea pubertății sau întârzierea constituțională a creșterii sau a pubertății la băieți sub 18 ani.

G03BA03 TESTOSTERONUM GEL 50 mg
ANDROGEL 50 mg 50 mg LAB. BESINS INTERNATIONAL

74.G03CA03 ESTRADIOLUM*

Prescriere limitată: Utilizat în simptomele caracteristice post-menopauzei, în cazul în care terapia estrogenică în doze reduse a demonstrat intoleranță la administrarea orală cu estrogeni.

Această limitare este valabilă doar pentru formele farmaceutice Sistem terapeutic transdermic și plasure transdermic.

NOTĂ: Estradiol trebuie folosit împreună cu un progestativ oral la femeile nehisterectomizate.

G03CA03 ESTRADIOLUM GEL 0.06%
OESTROGEL® 0.06% LAB. BESINS INTERNATIONAL

G03CA03 ESTRADIOLUM GEL 0.1%

ESTREVA® 0.1% LAB. THERAMEX

G03CA03 ESTRADIOLUM COMPR. FILM. 1 mg

ESTROFEM 1 mg 1 mg NOVO NORDISK A/S

G03CA03 ESTRADIOLUM COMPR. VAG. 25 µg

VAGIFEM 25 µg NOVO NORDISK A/S

G03CA03 ESTRADIOLUM IMPLANT 25 mg

RISELLE 25 mg 25 mg ORGANON NV

G03CA03 ESTRADIOLUM PLASURE TRANSDERM. 50 µg/24ore

CLIMARA 50 µg/24ore SCHERING AG

75.G04CAN1 DOXAZOSINUM

G04CAN1 DOXAZOSINUM COMPR. 1 mg

DOXAZOSIN 1 MEDOCHEMIE 1 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL

DOXAZOSIN AL1 1 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG

KAMIREN 1 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

MAGUROL 1 mg MEDOCHEMIE LTD.

G04CAN1 DOXAZOSINUM COMPR. 2 mg

DOXAZOSIN 2 MEDOCHEMIE 2 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL

DOXAZOSIN AL2 2 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG

DOXAZOSIN SANDOZ 2 mg 2 mg HEXAL AG

KAMIREN 2 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

MAGUROL 2 mg MEDOCHEMIE LTD.

G04CAN1 DOXAZOSINUM COMPR. 4 mg

DOXAZOSIN 4 MEDOCHEMIE 4 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL

DOXAZOSIN AL4 4 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG

KAMIREN 4 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

MAGUROL 4 mg MEDOCHEMIE LTD.

G04CAN1 DOXAZOSINUM COMPR. ELIB. MODIF. 4 mg

CARDURA XL 4 mg 4 mg PFIZER H.C.P. CORPORATION

G04CAN1 DOXAZOSINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 4 mg

KAMIREN XL 4 mg 4 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

G04CAN1 DOXAZOSINUM COMPR. 1 mg

DOXAZOSIN 1 MEDOCHEMIE 1 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
 DOXAZOSIN AL1 1 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 KAMIREN 1 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 MAGUROL 1 mg MEDOCHEMIE LTD.
 G04CAN1 DOXAZOSINUM COMPR. 2 mg
 DOXAZOSIN 2 MEDOCHEMIE 2 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
 DOXAZOSIN AL2 2 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 DOXAZOSIN SANDOZ 2 mg 2 mg HEXAL AG
 KAMIREN 2 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 MAGUROL 2 mg MEDOCHEMIE LTD.
 G04CAN1 DOXAZOSINUM COMPR. 4 mg
 DOXAZOSIN 4 MEDOCHEMIE 4 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
 DOXAZOSIN AL4 4 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 DOXAZOSIN SANDOZ 4 mg 4 mg HEXAL AG
 KAMIREN 4 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 MAGUROL 4 mg MEDOCHEMIE LTD.
 G04CAN1 DOXAZOSINUM COMPR. ELIB. MODIF. 4 mg
 CARDURA XL 4 mg 4 mg PFIZER H.C.P. CORPORATION
 G04CAN1 DOXAZOSINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 4 mg
 KAMIREN XL 4 mg 4 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
76.H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM*
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 125 mg
 LEMOD SOLU 125 mg 125 mg HEMOFARM S.R.L.
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 125 mg/2 ml
 SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 125 mg/2 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 20 mg
 LEMOD SOLU 20 mg 20 mg HEMOFARM S.R.L.
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 250 mg/4 ml
 SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 250 mg/4 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 40 mg
 LEMOD SOLU 40 mg 40 mg HEMOFARM S.R.L.
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 40 mg/1 ml
 SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 40 mg/1 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 500 mg
 LEMOD SOLU 500 mg 500 mg HEMOFARM S.R.L.
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 500 mg/7.8 ml
 SOLU-MEDROL 500 mg/7,8 ml 500 mg/7.8 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
77.H02AB07 PREDNISONUM
 H02AB07 PREDNISONUM COMPR. 5 mg
 N-PREDNISON 5 mg MEDUMAN SA
 PREDNISON 5 mg 5 mg SINTOFARM SA
 PREDNISON ARENA 5 mg 5 mg ARENA GROUP SA
 PREDNISON GEDEON RICHTER 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
 PREDNISON MAGISTRA 5 mg 5 mg MAGISTRA C&C
78.H02AB09 HYDROCORTISONUM*
 H02AB09 HYDROCORTISONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 100 mg
 HYDROCORTISONE 100 mg 100 mg HEMOFARM S.R.L.
 HYDROCORTISONE SUCCINAT SODIC 100 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 H02AB09 HYDROCORTISONUM SOL. INJ. I.V. 25 mg/5 ml
 HIDROCORTIZON HEMISUCCINAT 25 mg/5 ml ZENTIVA S.A.
 H02AB09 HYDROCORTISONUM LIOF. PT. SOL. INJ. + SOLV. 500 mg
 HYDROCORTISONE 500 mg 500 mg HEMOFARM S.R.L.
79.J01AA02 DOXYCYCLINUM
 J01AA02 DOXYCYCLINUM CAPS. 100 mg
 DOXICICLINA 100 mg EUROPHARM SA
 DOXICICLINA 100 mg 100 mg ANTIBIOTICE SA
 DOXICICLINA SANDOZ 100 mg 100 mg SANDOZ SRL

J01AA02 DOXYCYCLINUM COMPR. DISP. 100 mg
 UNIDOX SOLUTAB 100 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.
 J01AA02 DOXYCYCLINUM CAPS. 100 mg
 DOXICICLINA 100 mg ARENA GROUP SA
 DOXICICLINA 100 mg 100 mg ANTIBIOTICE SA
 DOXICICLINA SANDOZ 100 mg 100 mg SANDOZ SRL
 J01AA02 DOXYCYCLINUM COMPR. DISP. 100 mg
 UNIDOX SOLUTAB 100 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.
 J01AA02 DOXYCYCLINUM CAPS. 100 mg
 DOXICICLINA 100 mg ARENA GROUP SA
 DOXICICLINA 100 mg 100 mg ANTIBIOTICE SA
 DOXICICLINA SANDOZ 100 mg 100 mg SANDOZ SRL
 J01AA02 DOXYCYCLINUM COMPR. DISP. 100 mg
 UNIDOX SOLUTAB 100 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.
80.J01CA04 AMOXICILLINUM
 J01CA04 AMOXICILLINUM COMPR. FILM. 1000 mg
 OSPAMOX 1000 mg 1000 mg SANDOZ GMBH
 J01CA04 AMOXICILLINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 125 mg/5 ml
 AMOXICILINA 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml OZONE LABORATORIES LTD.
 AMOXICILINA SANDOZ 125 mg/5 ml PULBERE PENTRU SUSPENSIE ORALĂ 125 mg/5 ml
 SANDOZ S.R.L.
 JULPHAMOX 125 mg/5 ml GULF PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.R.L.
 OSPAMOX® 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml SANDOZ GMBH
 J01CA04 AMOXICILLINUM PULB. SUSP. 125 mg/5 ml
 MOXILEN 125 mg/5 ml MEDOCHEMIE LTD.
 J01CA04 AMOXICILLINUM CAPS. 250 mg
 AMOXICILINA 250 mg EUROPHARM SA
 AMOXICILINA SANDOZ 250 mg CAPSULE 250 mg SANDOZ SRL
 AMOXICILINA 250 mg 250 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 AMOXICILINA ANTIBIOTICE 250 mg 250 mg ANTIBIOTICE SA
 AMOXICILINA ARENA 250 mg 250 mg ARENA GROUP SA
 AMOXICILINA MEDICO UNO 250 mg 250 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL S.R.L.
 OSPAMOX 250 mg 250 mg SANDOZ GMBH
 J01CA04 AMOXICILLINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 250 mg/5 ml
 AMOXICILINA SANDOZ 250 mg/5 ml PULBERE PENTRU SUSPENSIE ORALĂ 250 mg/5 ml
 SANDOZ S.R.L.
 AMOXICILINA 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml OZONE LABORATORIES LTD.
 E-MOX 250 mg/5 ml E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 JULPHAMOX 250 mg/5 ml GULF PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.R.L.
 OSPAMOX 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml SANDOZ GMBH
 J01CA04 AMOXICILLINUM PULB. SUSP. 250 mg/5 ml
 MOXILEN FORTE 250 mg/5 ml MEDOCHEMIE LTD.
 J01CA04 AMOXICILLINUM CAPS. 500 mg
 AMOXICILINA ANTIBIOTICE 500 mg 500 mg ANTIBIOTICE SA
 AMOXICILINA ARENA 500 mg 500 mg ARENA GROUP SA
 AMOXICILINA FORTE 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 AMOXICILINA SANDOZ 500 mg CAPSULE 500 mg SANDOZ SRL
 E-MOX 500 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 EPHAMOX 500 mg EUROPHARM SA
 MOXILEN 500 mg MEDOCHEMIE LTD.
 J01CA04 AMOXICILLINUM COMPR. FILM. 500 mg
 OSPAMOX 500 mg 500 mg SANDOZ GMBH
 J01CA04 AMOXICILLINUM COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ 1000 mg
 DUOMOX 1000 mg 1000 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE BV
 J01CA04 AMOXICILLINUM COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ 250 mg
 DUOMOX 250 mg 250 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE BV
 J01CA04 AMOXICILLINUM COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ 500 mg

DUOMOX 500 mg 500 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE BV
 J01CA04 AMOXICILLINUM COMPR. PT. DISPERSIE ORALĂ 750 mg
 DUOMOX 750 mg 750 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE BV
81.J01CE02 PHENOXYMETHYLPENICILLINUM
 J01CE02 PHENOXYMETHYLPENICILLINUM COMPR. 1000000ui
 PENICILINA V 1 000 000 U.I. 1000000ui EUROPHARM SA
 J01CE02 PHENOXYMETHYLPENICILLINUM COMPR. FILM. 1000000ui
 OSPEN® 1000 1000000ui SANDOZ GMBH
 J01CE02 PHENOXYMETHYLPENICILLINUM COMPR. FILM. 1500000ui
 OSPEN® 1500 1500000ui SANDOZ GMBH
 J01CE02 PHENOXYMETHYLPENICILLINUM SIROP 400000 ui/5 ml
 OSPEN 400 400000 ui/5 ml SANDOZ GMBH
 J01CE02 PHENOXYMETHYLPENICILLINUM COMPR. FILM. 500000ui
 OSPEN® 500 500000ui SANDOZ GMBH
82.J01CE08 BENZATHINI BENZYL PENICILLINUM
 J01CE08 BENZATHINI BENZYL PENICILLINUM PULB. PT. SUSP. INJ. 1200000ui
 MOLDAMIN® 1200000ui ANTIBIOTICE SA
 J01CE08 BENZATHINI BENZYL PENICILLINUM PULB. PT. SUSP. INJ. 600000ui
 MOLDAMIN® 600000ui ANTIBIOTICE SA
83.J01CF04 OXACILLINUM
 J01CF04 OXACILLINUM CAPS. 250 mg
 OXACILINA 250 mg FARMACOM SA
 OXACILINA 250 mg 250 mg ANTIBIOTICE SA
 OXACILINA ARENA 250 mg 250 mg ARENA GROUP SA
 OXACILINA FARMEX 250 mg 250 mg FARMEX COMPANY SRL
 OXACILINA SANDOZ 250 mg 250 mg SANDOZ SRL
 J01CF04 OXACILLINUM CAPS. 500 mg
 OXACILINA 500 mg 500 mg ANTIBIOTICE SA
 OXACILINA ARENA 500 mg 500 mg ARENA GROUP SA
 OXACILINA FORTE 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 OXACILINA SANDOZ 500 mg 500 mg SANDOZ SRL
 OXALIN 500 mg 500 mg EUROPHARM SA
 J01CF04 OXACILLINUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF.I.M./I.V. 1 g
 OXACILINA ANTIBIOTICE 1 g 1 g ANTIBIOTICE SA
84.J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM
 Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată a infecțiilor bacteriene atunci când este suspectată rezistența la amoxicilină.
 Infecții la care este dovedită rezistența la amoxicilină.
 A fost raportată hepatotoxicitate la acest medicament.
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.
 J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. FILM. 1000 mg
 AMOKSIKLAV 2 x 1000 mg 1000 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
 MEDOCLAV 1000 mg 1000 mg MEDOCHEMIE LTD.
 J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 1062.5 mg
 AUGMENTIN. SR 1062.5 mg BEECHAM GROUP PLC
 J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 125 mg + 31.25/5 ml
 MEDOCLAV 156,25 mg/5 ml 125 mg + 31.25/5 ml MEDOCHEMIE LTD.
 J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 156.25 mg/5 ml
 AMOKSIKLAV 156,25 mg/5 ml 156.25 mg/5 ml LEK PHARMACEUTICALS D.D.
 BIOCLAVID 156.25 mg/5 ml 156.25 mg/5 ml SANDOZ GMBH
 J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. DISP. 250/62,5 mg
 FORCID SOLUTAB 250/62,5 250/62,5 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE BV
 J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. FILM. 250 mg + 125 mg

MEDOCLAV 375 mg 250 mg + 125 mg MEDOCHEMIE LTD.
J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 250 mg + 62.5 mg/5 ml
MEDOCLAV FORTE 312,5 mg/5 ml 250 mg + 62.5 mg/5 ml MEDOCHEMIE LTD.
J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 312.5 mg/5 ml
BIOCLAVID 312.5 mg/5 ml 312.5 mg/5 ml SANDOZ GMBH
J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT.SUSP. ORALĂ 312.5 mg/5 ml
AMOKSIKLAV 312.5 mg/5 ml 312.5 mg/5 ml LEK PHARMACEUTICALS D.D.
ENHANCIN 312,5 mg/5 ml 312.5 mg/5 ml RANBAXY UK LIMITED
J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 400 mg + 57 mg/5 ml
AUGMENTIN BIS 400 mg + 57 mg/5 ml SMITHKLINE BEECHAM PLC
J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. DISP. 500/125 mg
FORCID SOLUTAB 500/125 500/125 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE BV
J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. FILM. 500 mg + 125 mg
AUGMENTIN 625 mg 500 mg + 125 mg BEECHAM GROUP PLC
MEDOCLAV 625 mg 500 mg + 125 mg MEDOCHEMIE LTD.
J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. FILM. 625 mg
AMOKSIKLAV 2 x 625 mg 625 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
BIOCLAVID 625 mg 625 mg SANDOZ GMBH
J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 642.90 mg/5 ml
AUGMENTIN® ES 642.90 mg/5 ml SMITHKLINE BEECHAM PLC
J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. DISP. 875 mg + 125 mg
FORCID SOLUTAB 875/125 875 mg + 125 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE BV
J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. FILM. 875 mg + 125 mg
AUGMENTIN 1 g 875 mg + 125 mg BEECHAM GROUP PLC
85.J01DB01 CEFALOXINUM
J01DB01 CEFALOXINUM COMPR. FILM. 1000 mg
OSPEXIN 1000 mg 1000 mg SANDOZ GMBH
J01DB01 CEFALOXINUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 125 mg/5 ml
CEFALOXIN SANDOZ 125 mg/5 ml GRANULE PENTRU SUSPENSIE ORALĂ 125 mg/5 ml SANDOZ SRL
KEFLEX® 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml ACTAVIS GROUP HF
OSPEXIN® 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml SANDOZ GMBH
J01DB01 CEFALOXINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 125 mg/5 ml
CEFALOXIN 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml OZONE LABORATORIES LTD.
J01DB01 CEFALOXINUM CAPS. 250 mg
CEFALOXIN 250 mg 250 mg OZONE LABORATORIES LTD.
CEFALOXIN SANDOZ 250 mg CAPSULE 250 mg SANDOZ SRL
CEFALOXINA 250 mg 250 mg ANTIBIOTICE SA
CEFALOXINA ARENA 250 mg 250 mg ARENA GROUP SA
CEFALOXINA MEDICO UNO 250 mg 250 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL S.R.L.
OSPEXIN® 250 mg 250 mg SANDOZ GMBH
SPORIDEX 250 mg 250 mg TERAPIA S.A.
J01DB01 CEFALOXINUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 250 mg/5 ml
CEFALOXIN SANDOZ 250 mg/5 ml GRANULE PENTRU SUSPENSIE ORALĂ 250 mg/5 ml SANDOZ SRL
KEFLEX® 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml ACTAVIS GROUP HF
OSPEXIN® 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml SANDOZ GMBH
J01DB01 CEFALOXINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 250 mg/5 ml
CEFALOXIN 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml OZONE LABORATORIES LTD.
J01DB01 CEFALOXINUM CAPS. 500 mg
CEFALOXIN 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.
CEFALOXINA 500 mg 500 mg ANTIBIOTICE SA

CEFALEXINA ARENA 500 mg 500 mg ARENA GROUP SA
SPORIDEX 500 mg 500 mg TERAPIA S.A.
J01DB01 CEFALEXINUM COMPR. FILM. 500 mg
CEFALEXIN SANDOZ 500 mg COMPRIMATE FILMATE 500 mg SANDOZ SRL
OSPEXIN 500 mg 500 mg SANDOZ GMBH

▣86.J01DB05 CEFADROXILUM

J01DB05 CEFADROXILUM COMPR. FILM. 1000 mg
CEXYL 1000 mg 1000 mg SANDOZ S.R.L.
J01DB05 CEFADROXILUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 125 mg/5 ml
CEXYL 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml SANDOZ S.R.L.
J01DB05 CEFADROXILUM CAPS. 250 mg
CEXYL 250 mg 250 mg SANDOZ S.R.L.
J01DB05 CEFADROXILUM GRAN. SUSP. ORALĂ 250 mg/5 ml
CEXYL 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml SANDOZ S.R.L.
J01DB05 CEFADROXILUM CAPS. 500 mg
CEFADROXIL 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.
CEFADROXIL TERAPIA 500 mg TERAPIA S.A.
CEFORAN® 500 mg 500 mg ANTIBIOTICE SA
CEXYL 500 mg 500 mg SANDOZ S.R.L.
J01DB05 CEFADROXILUM GRAN. SUSP. ORALĂ 500 mg/5 ml
CEXYL 500 mg/5 ml 500 mg/5 ml SANDOZ S.R.L.

▣87.J01DC02 CEFUROXIMUM

J01DC02 CEFUROXIMUM COMPR. ACOPERITE 125 mg
AXYCEF® 125 125 mg SANDOZ SRL
J01DC02 CEFUROXIMUM COMPR. FILM. 125 mg
ZINNAT® 125 mg 125 mg GLAXOWELLCOME UK LTD.
J01DC02 CEFUROXIMUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 125 mg/5 ml
CEROXIM 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml RANBAXY UK LIMITED
ZINNAT 125 mg/5 ml GLAXO WELLCOME UK LTD.
J01DC02 CEFUROXIMUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 125 mg/5 ml
AXYCEF® 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml SANDOZ SRL
J01DC02 CEFUROXIMUM COMPR. 250 mg
CEROXIM 250 mg 250 mg RANBAXY U.K. LIMITED
J01DC02 CEFUROXIMUM COMPR. ACOPERITE 250 mg
AXYCEF® 250 250 mg SANDOZ SRL
J01DC02 CEFUROXIMUM COMPR. FILM. 250 mg
ZINNAT® 250 mg 250 mg GLAXOWELLCOME UK LTD.
J01DC02 CEFUROXIMUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 250 mg/5 ml
CEROXIM 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml RANBAXY UK LIMITED
J01DC02 CEFUROXIMUM COMPR. 500 mg
CEROXIM 500 mg 500 mg RANBAXY U.K. LIMITED
J01DC02 CEFUROXIMUM COMPR. ACOPERITE 500 mg
AXYCEF® 500 500 mg SANDOZ SRL
J01DC02 CEFUROXIMUM COMPR. FILM. 500 mg
ZINNAT® 500 mg 500 mg GLAXOWELLCOME UK LTD.

▣88.J01DC04 CEFACLORUM

Reacții asemănătoare bolii serului au fost raportate la utilizarea acestui medicament, în special de către copii.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J01DC04 CEFACLORUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 125 mg/5 ml
CECLODYNE 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml SANDOZ SRL
CECLOR® 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml ACTAVIS GROUP HF
CEFACLOR 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml OZONE LABORATORIES LTD.
VERCEF 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml TERAPIA S.A.
J01DC04 CEFACLORUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 125 mg/5 ml
CEFAKLOR 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml HEMOFARM S.R.L.

CLORACEF® 125 125 mg/5 ml DAR AL DAWA PHARMA S.R.L
 J01DC04 CEFACLORUM CAPS. 250 mg
 CECLODYNE 250 mg 250 mg SANDOZ SRL
 CEFACLOR 250 mg 250 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 CLORACEF® 250 250 mg DAR AL DAWA PHARMA S.R.L
 MEDOCLOR 250 250 mg MEDOCHEMIE LTD.
 J01DC04 CEFACLORUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 250 mg/5 ml
 CECLODYNE 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml SANDOZ SRL
 CECOLOR® 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml ACTAVIS GROUP HF
 CEFACLOR 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml OZONE LABORATORIES LTD.
 J01DC04 CEFACLORUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 250 mg/5 ml
 CEC HEXAL FORTE 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml HEXAL AG
 CEFACLOR 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml HEMOFARM S.R.L.
 CLORACEF® 250 250 mg/5 ml DAR AL DAWA PHARMA S.R.L
 J01DC04 CEFACLORUM COMPR. ELIB. PREL. 375 mg
 CECOLOR® MR 375 mg ACTAVIS GROUP HF
 CECLOZONE MR 375 mg 375 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 J01DC04 CEFACLORUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 375 mg
 CECLODYNE® MR 375 mg 375 mg SANDOZ SRL
 J01DC04 CEFACLORUM CAPS. 500 mg
 CECLODYNE FORTE 500 mg 500 mg SANDOZ SRL
 CEFACLOR 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 CLORACEF® FORTE 500 500 mg DAR AL DAWA PHARMA S.R.L
 MEDOCLOR 500 500 mg MEDOCHEMIE LTD.
 J01DC04 CEFACLORUM COMPR. ELIB. PREL. 500 mg
 CECOLOR® MR 500 mg ACTAVIS GROUP HF
 J01DC04 CEFACLORUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 500 mg
 CECLODYNE® MR 500 mg 500 mg SANDOZ SRL
 J01DC04 CEFACLORUM COMPR. ELIB. PREL. 750 mg
 CECOLOR® MR 750 mg ACTAVIS GROUP HF
 CECLOZONE MR 750 mg 750 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 J01DC04 CEFACLORUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 750 mg
 CECLODYNE® MR 750 mg 750 mg SANDOZ SRL

89.J01DD08 CEFIXIMUM

J01DD08 CEFIXIMUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 100 mg/5 ml
 SUPRAX 100 mg/5 ml GEDEON RICHTER LTD.
 J01DD08 CEFIXIMUM CAPS. 200 mg
 EFICEF® 200 mg 200 mg ANTIBIOTICE SA
 J01DD08 CEFIXIMUM COMPR. FILM. 200 mg
 SUPRAX 200 mg GEDEON RICHTER LTD.

90.J01EE01 SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM

Există un risc crescut de reacție adversă severă la administrarea acestui medicament la persoane în vârstă.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J01EE01 SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM SUSP. ORALĂ 200 mg/40 mg/5 ml
 EPITRIM 200 mg/40 mg/5 ml E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 J01EE01 SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM SIROP 25 mg/5 mg/ml
 SUMETROLIM 25 mg/5 mg/ml EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 J01EE01 SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM COMPR. 400 mg/80 mg
 BISEPTRIM 400 mg/80 mg EUROPHARM SA
 CO-TRIM ELL 400 mg/80 mg ARENA GROUP S.A.
 SUMETROLIM 400 mg/80 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 TAGREMIN 400 mg/80 mg ZENTIVA S.A.

91.J01FA01 ERYTHROMYCINUM

J01FA01 ERYTHROMYCINUM COMPR. 200 mg
 ERITROMAGIS 200 mg 200 mg ARENA GROUP SA

ERITROMICINA 200 mg 200 mg ANTIBIOTICE SA
 ERITROMICINA EUROPHARM 200 mg 200 mg EUROPHARM SA
 ERITROMICINA SANDOZ 200 mg COMPRIMATE 200 mg SANDOZ S.R.L.
 J01FA01 ERYTHROMYCINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 200 mg/5 ml
 ERITRO 200 200 mg/5 ml LEK PHARMATECH SRL
92.J01FA09 CLARITHROMYCINUM
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 125 mg/5 ml
 FROMILID® 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml KRKA D.D.
 KLABAX 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml TERAPIA S.A.
 KLACID® 125 mg/5 ml ABBOTT SPA
 LEKOKLAR 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml SANDOZ S.R.L.
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. 250 mg
 CLAR 250 250 mg MEDICAROM GROUP S.R.L.
 CLARITROMICINA 250 mg 250 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 FROMILID 250 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 KLABAX 250 mg 250 mg TERAPIA S.A.
 KLACID® 250 mg ABBOTT SPA
 KLERIMED® 250 250 mg MEDOCHEMIE LTD.
 LEKOKLAR® 250 mg 250 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 250 mg/5 ml
 KLABAX 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml TERAPIA S.A.
 LEKOKLAR 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml SANDOZ SRL
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. 500 mg
 CLAR 500 500 mg MEDICAROM GROUP S.R.L.
 CLARITROMICINA 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 FROMILID 500 500 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 KLABAX 500 mg 500 mg TERAPIA S.A.
 KLERIMED® 500 500 mg MEDOCHEMIE LTD.
 LEKOKLAR® 500 mg 500 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 500 mg
 KLABAX MR 500 mg 500 mg TERAPIA S.A.
 LEKOKLAR XL 500 mg 500 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 500 mg
 FROMILID® UNO 500 mg KRKA D.D.
 KLACID SR 500 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.
93.J01MA01 OFLOXACINUM
 J01MA01 OFLOXACINUM COMPR. FILM. 200 mg
 OFLOXACIN 200 mg 200 mg ANTIBIOTICE SA
 OFLOXIN 200 200 mg ZENTIVA AS
 ZANOCIN 200 mg RANBAXY UK LIMITED
 J01MA01 OFLOXACINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 400 mg
 ZANOCIN® OD 400 400 mg RANBAXY U.K. LIMITED
94.J01MA02 CIPROFLOXACINUM
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM CAPS. 250 mg
 EUCIPRIN 250 mg EUROPHARM SA
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM COMPR. FILM. 250 mg
 CIFRAN 250 mg RANBAXY UK LIMITED
 CIPHIN 250 250 mg ZENTIVA A.S.
 CIPRINOL 250 mg 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 CIPROCIN 250 mg 250 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 CIPROFLOXACINA ALKALOID 250 mg 250 mg ALKALOID D.O.O.
 CIPROLEN® 250 mg 250 mg AC HELCOR SRL
 CIPROLET 250 mg 250 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 CIPROZONE 250 mg 250 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 CUMINOL 250 mg 250 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM COMPR. FILM. 500 mg
 CIFRAN 500 mg RANBAXY UK LIMITED

CIPHIN 500 500 mg ZENTIVA A.S.
 CIPRINOL 500 mg 500 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 CIPRO QUIN® 500 mg ANTIBIOTICE SA
 CIPROBAY® 500 500 mg BAYER HEALTHCARE AG
 CIPROCIN 500 mg 500 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 CIPRODAR 500 mg DAR AL DAWA PHARMA S.R.L.
 CIPROFLOXACINA ALKALOID 500 mg 500 mg ALKALOID D.O.O.
 CIPROLEN® 500 mg 500 mg AC HELCOR SRL
 CIPROLET 500 mg 500 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 CIPROZONE FORTE 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 CUMINOL 500 mg 500 mg GEDEON RICHTER ROMANIA
 SIFLOKS® 500 mg ECZACIBASI ILAC SANAYI VE TICARET AS
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM COMPR. FILM. 750 mg
 CIPRINOL 750 mg 750 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

95.J01MA03 PEFLOXACINUM

J01MA03 PEFLOXACINUM COMPR. FILM. 400 mg
 PEFLOXACIN LAROPHARM 400 mg LAROPHARM S.R.L.

96.J01MA06 NORFLOXACINUM

Prescriere limitată: Enterocolita bacteriană.

Infecții de tract urinar.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J01MA06 NORFLOXACINUM COMPR. FILM. 400 mg
 EPINOR 400 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 H-NORFLOXACIN 400 mg 400 mg AC HELCOR SRL
 NOLICIN 400 mg 400 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 NORFLOX-400 400 mg LEK PHARMATECH SRL
 NORFLOXACIN 400 mg 400 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 NORFLOXACIN OZONE 400 mg 400 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 NORFLOXACINA LPH 400 mg 400 mg LABORMED PHARMA SA

97.J01MB02 ACIDUM NALIDIXICUM

J01MB02 ACIDUM NALIDIXICUM CAPS. 500 mg
 NALIXID 500 mg 500 mg ZENTIVA SA

98.J01XD01 METRONIDAZOLUM

Prescriere limitată: Tratamentul infecțiilor cu anaerobi.

Tratamentul infecțiilor cu protozoare sensibile la metronidazol.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J01XD01 METRONIDAZOLUM COMPR. 250 mg
 METRONIDAZOL 250 mg (J01XD01) 250 mg ARENA GROUP SA
 J01XD01 METRONIDAZOLUM COMPR. FILM. 250 mg
 FLAGYL 250 mg LABORATOIRE AVENTIS
 J01XD01 METRONIDAZOLUM SUSP. ORALĂ 4%
 FLAGYL 4 % (J01XD01) 4% LABORATOIRE AVENTIS

99.J01XD02 TINIDAZOLUM

Prescriere limitată: Tratamentul infecțiilor cu anaerobi.

Tratamentul infecțiilor cu protozoare sensibile la tinidazol.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J01XD02 TINIDAZOLUM COMPR. FILM. 500 mg
 FASIGYN (J01XD02) 500 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 TINIZOL® 500 mg (J01XD02) 500 mg ZENTIVA S.A.
 TIPROGYN 500 500 mg AC HELCOR SRL

100.J02AB02 KETOCONAZOLUM

Prescriere limitată: Candidoza genitală simptomatică recurentă după tratamentul local a cel puțin două episoade.

Tratamentul candidozelor muco-cutanate cronice și candidozelor orofaringiene care nu pot fi tratate cu antifungice locale, la pacienții care prezintă rezistență sau intoleranță la fluconazol și intraconazol

Micoze sistemice la care alte forme de terapie antifungică nu au avut efect.

A fost raportată hepatotoxicitate la ketoconazol.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J02AB02 KETOCONAZOLUM COMPR. 200 mg

KEFUNGIN 200 mg ANTIBIOTICE SA

KETOCONAZOL 200 mg 200 mg MAGISTRA C&C

KETOSTIN 200 mg 200 mg AC HELCOR SRL

NIZORAL 200 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV

NIZORAL 200 mg 200 mg TERAPIA SA

101.J02AC01 FLUCONAZOLUM

Prescriere limitată: Candidoze genitale.

Candidoze ale mucoaselor orofaringiene, esofariene, bronhopulmonare non-invazive.

Infecții cu candida ale pielii.

Candidoze sistemice.

Profilaxia candidozelor la pacienții cu risc aflați în tratament cu antibiotic.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 100 mg

DIFLAZON 100 mg 100 mg KRKA D.D.

FLUCONAZOLE TEVA 100 mg 100 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

FLUCORIC 100 mg 100 mg TERAPIA S.A.

FLUCOVIM 100 100 mg VIM SPECTRUM SRL

FUNGOLON 100 mg 100 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 150 mg

DIFLAZON 150 mg 150 mg KRKA D.D.

DIFLUCAN 150 mg 150 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

FLUCONAZOL 150 mg 150 mg OZONE LABORATORIES LTD.

FLUCONAZOL MEDICO UNO 150 mg 150 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL SRL

FLUCONAZOL MEDOCHEMIE 150 mg 150 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL

FLUCONAZOL SANDOZ® 150 150 mg SANDOZ SRL

FLUCONAZOL TERAPIA 150 mg 150 mg TERAPIA SA

FLUCONAZOLE TEVA 150 mg 150 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

FLUCORIC 150 mg 150 mg TERAPIA S.A.

FLUCOVIM 150 150 mg VIM SPECTRUM SRL

MYCOMAX 150 150 mg ZENTIVA AS

MYCOSYSTA® 150 mg 150 mg GEDEON RICHTER PLC.

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 200 mg

DIFLAZON 200 mg 200 mg KRKA D.D.

FLUCONAZOLE TEVA 200 mg 200 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 50 mg

DIFLAZON 50 mg 50 mg KRKA D.D.

DIFLUCAN 50 mg 50 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

FLUCONAZOL 50 mg 50 mg SLAVIA PHARM SRL

FLUCONAZOL MEDOCHEMIE 50 mg 50 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL

FLUCONAZOL SANDOZ® 50 50 mg SANDOZ SRL

FLUCONAZOL TERAPIA 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.

FLUCONAZOLE TEVA 50 mg 50 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

FLUCORIC 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.

FLUCOVIM 50 50 mg VIM SPECTRUM SRL

FUNGOLON 50 mg 50 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD

J02AC01 FLUCONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 50 mg/5 ml

DIFLUCAN® 50 mg/5 ml 50 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

102.J05AB01 ACICLOVIRUM

Prescriere limitată: Herpes genital.

Tratamentul episodic sau supresiv al herpesului genital recurent.

Herpes cutanat inițial moderat/sever.

Tratamentul episodic sau supresiv al herpesului cutanat recurent (forme moderate/severe).

Herpes zoster.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AB01 ACICLOVIRUM CAPS. 200 mg

ACICLOVIR 200 mg 200 mg SLAVIA PHARM SRL

EUVIROX 200 mg 200 mg EUROPHARM SA

J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. 200 mg

ACICLOVIR 200 mg 200 mg TERAPIA SA

CLOVIRAL 200 mg 200 mg ANTIBIOTICE SA

ZOVIRAX 200 mg GLAXO WELLCOME FOUNDATION LTD.

J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. DISP. 200 mg

ACICLOVIR 200 mg 200 mg OZONE LABORATORIES LTD.

LOVIR 200 mg 200 mg RANBAXY UK LIMITED

J05AB01 ACICLOVIRUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 250 mg

VIROLEX 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

J05AB01 ACICLOVIRUM CAPS. 400 mg

ACICLOVIR 400 mg 400 mg ARENA GROUP S.A.

J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. 400 mg

ACICLOVIR 400 mg 400 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.

J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. FILM. 400 mg

ACIKLOVIR 400 mg A & G MED TRADING S.R.L.

103.L02BG01 AMINOGLUTETHIMIDUM

L02BG01 AMINOGLUTETHIMIDUM COMPR. 250 mg

ROGLUTEN® 250 mg 250 mg ACTAVIS S.R.L.

104.M01AB01 INDOMETACINUM

A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale.

M01AB01 INDOMETACINUM SUPOZ. 50 mg

INDOMETACIN 50 mg 50 mg MAGISTRA C&C

105.M01AB05 DICLOFENACUM

A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M01AB05 DICLOFENACUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 100 mg

DICLOTARD® 100 mg 100 mg TERAPIA SA

REFEN® RETARD 100 mg HEMOFARM S.R.L.

VOLTAREN® RETARD 100 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

M01AB05 DICLOFENACUM SUPOZ. 100 mg

CLAFEN 100 mg 100 mg ANTIBIOTICE SA

DICLOFENAC 100 mg 100 mg SINTOFARM SA

DICLOFENAC SODIC 100 mg 100 mg MAGISTRA C&C

DICLOGESIC 100 SUPOZITOARE 100 mg DAR AL DAWA PHARMA SRL

EPIFENAC 100 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.

VOLTAREN® 100 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

M01AB05 DICLOFENACUM SUPOZ. 120 mg

TRATUL 120 120 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH

M01AB05 DICLOFENACUM CAPS. ELIB. PREL. 150 mg

DICLOREUM 150 mg 150 mg ALFA WASSERMANN SPA

M01AB05 DICLOFENACUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 25 mg

RHEUMAVEK 25 mg FARAN LABORATORIES S.A.

VOLTAREN® 25 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

M01AB05 DICLOFENACUM COMPR. GASTROREZ. 25 mg

EPIFENAC 25 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.

M01AB05 DICLOFENACUM DRAJ. GASTROREZ. 25 mg

DICLOFENAC 25 mg 25 mg ARENA GROUP SA
 M01AB05 DICLOFENACUM SOL. INJ. 25 mg/ml
 RHEUMAVEK 25 mg/ml FARAN LABORATORIES S.A.
 VOLTAREN® 25 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM SOL. INJ. 30 mg/ml
 TRATUL® 30 mg/ml GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM CAPS. GASTROREZ. 50 mg
 TRATUL 50 50 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 50 mg
 CLAFEN 50 mg 50 mg ANTIBIOTICE SA
 DICLOFENAC 50 mg 50 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 VOLTAREN® 50 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM DRAJ. 50 mg
 VOLTAREN RAPID® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM DRAJ. GASTROREZ. 50 mg
 DICLOFENAC 50 mg 50 mg ARENA GROUP SA
 M01AB05 DICLOFENACUM SUPOZ. 50 mg
 VOLTAREN® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM SUPOZ. 60 mg
 TRATUL 60 60 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM COMPR. ELIB. MODIF. 75 mg
 DICLAC® 75 ID 75 mg HEXAL AG
 M01AB05 DICLOFENACUM SOL. INJ. 75 mg
 DICLAC 75 mg HEXAL AG
 VURDON 75 mg HELP S.A. PHARMACEUTICALS
 M01AB05 DICLOFENACUM SOL. INJ. 75 mg/3 ml
 ALMIRAL 75 mg/3 ml MEDOCHEMIE LTD.
 DICLOFENAC 75 mg 75 mg/3 ml TERAPIA SA
 DICLOFENAC AL I.M. 75 mg/3 ml ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
 106.M01AB15 KETOROLACUM TROMETHAMIN
 M01AB15 KETOROLACUM TROMETHAMIN COMPR. FILM. 10 mg
 KETANOV 10 mg 10 mg TERAPIA S.A.
 KETOROL 10 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 M01AB15 KETOROLACUM TROMETHAMIN SOL. INJ. 30 mg/ml
 KETANOV 30 mg/ml TERAPIA S.A.
 KETOROL 30 mg/ml DR. REDDY'S LABORATORIES

107.M01AB16 ACECLOFENACUM

Prescriere limitată: Tratamentul simptomatic al puseelor de poliartrită reumatoidă, osteoartrită, spondilită anchilozantă, artroză sau afecțiunilor musculo-scheletale acute.

A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale. Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M01AB16 ACECLOFENACUM COMPR. FILM. 100 mg
 AFLAMIL 100 mg GEDEON RICHTER PLC.

108.M01AC02 TENOXICAMUM

A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale. Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M01AC02 TENOXICAMUM CAPS. 20 mg
 TENOXICAM LPH 20 mg 20 mg LABORMED PHARMA SA
 M01AC02 TENOXICAMUM COMPR. 20 mg
 TENOXICAM 20 mg 20 mg ARENA GROUP SA
 M01AC02 TENOXICAMUM COMPR. FILM. 20 mg
 NEO-ENDUSIX® 20 mg ANFARM HELLAS S.A. PHARMACEUTICALS
 TILCOTIL 20 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 M01AC02 TENOXICAMUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 20 mg
 NEO-ENDUSIX® 20 mg ANFARM HELLAS S.A. PHARMACEUTICALS

M01AC02 TENOXICAMUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 20 mg
TILCOTIL 20 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

109.M01AC06 MELOXICAMUM

A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale.
Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M01AC06 MELOXICAMUM COMPR. 15 mg
CELOMIX 15 mg ACTAVIS GROUP HF.
MELARTRIN 15 mg 15 mg TERAPIA SA
MELOX 15 mg 15 mg MEDOCHEMIE LTD
MELOXICAM 15 mg 15 mg VIM SPECTRUM SRL
MELOXICAM LPH 15 mg 15 mg LABORMED PHARMA SA
MELOXICAM MCC 15 mg 15 mg MAGISTRA C&C SRL
MELOXICAM SANDOZ 15 mg 15 mg HEXAL AG
MOVALIS® 15 mg 15 mg BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH
RECOXA 15 15 mg ZENTIVA AS
M01AC06 MELOXICAMUM SUPOZ. 15 mg
MELOXICAM 15 mg 15 mg MAGISTRA C&C
MOVALIS® 15 mg 15 mg BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH
M01AC06 MELOXICAMUM SOL. INJ. 15 mg/1.5 ml
MOVALIS® 15 mg/1.5 ml BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH
M01AC06 MELOXICAMUM COMPR. 7.5 mg
MELOX 7,5 mg 7.5 mg MEDOCHEMIE LTD
M01AC06 MELOXICAMUM COMPR. 7.5 mg
MELOXICAM 7,5 mg 7.5 mg VIM SPECTRUM SRL
MELOXICAM LPH 7,5 mg 7.5 mg LABORMED PHARMA SA
MELOXICAM MCC 7,5 mg 7.5 mg MAGISTRA C&C SRL
MELOXICAM SANDOZ 7,5 mg 7.5 mg HEXAL AG
MOVALIS® 7,5 mg 7.5 mg BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH
M01AC06 MELOXICAMUM SUPOZ. 7.5 mg
MELOXICAM 7,5 mg 7.5 mg MAGISTRA C&C

110.M01AE03 KETOPROFENUM

A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale.
Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M01AE03 KETOPROFENUM COMPR. FILM. 100 mg
RUBIFEN 100 mg 100 mg ANTIBIOTICE SA
M01AE03 KETOPROFENUM CAPS. ELIB. PREL. 100 mg
KETOPROFEN SR 100 mg 100 mg TERAPIA SA
M01AE03 KETOPROFENUM COMPR. FILM. 100 mg
KETONAL FORTE 100 mg 100 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
KETOPROXIN 100 mg 100 mg AC HELCOR PHARMA SRL
PROFENID® 100 mg 100 mg LAB. AVENTIS
M01AE03 KETOPROFENUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 100 mg
PROFENID® 100 mg 100 mg LAB. AVENTIS
M01AE03 KETOPROFENUM SUPOZ. 100 mg
KETOMAG 100 mg MAGISTRA C&C
KETONAL 100 mg 100 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
RUBIFEN® 100 mg 100 mg ANTIBIOTICE SA
M01AE03 KETOPROFENUM SOL. INJ. 100 mg/2 ml
KETONAL 100 mg/2 ml 100 mg/2 ml LEK PHARMACEUTICALS D.D.
M01AE03 KETOPROFENUM SOL. INJ./CONC. SOL. PERF. 100 mg/2 ml
KETOPROFEN 100 mg/2 ml 100 mg/2 ml TERAPIA SA
M01AE03 KETOPROFENUM CAPS. ELIB. PREL. 150 mg
KETONAL® DUO 150 mg 150 mg SANDOZ S.R.L.
M01AE03 KETOPROFENUM COMPR. ELIB. PREL. 150 mg
KETONAL RETARD 150 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.

M01AE03 KETOPROFENUM CAPS. ELIB. PREL. 200 mg
KETALGON 200 mg 200 mg NOVIA FARM SOLUTIONS SRL
KETONAL UNO 200 mg SANDOZ S.R.L.
KETOPROFEN SR 200 mg 200 mg TERAPIA SA
M01AE03 KETOPROFENUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 200 mg
PROFENID® LP 200 mg 200 mg LAB. AVENTIS
M01AE03 KETOPROFENUM COMPR. FILM. 50 mg
KETOPROXIN 50 mg 50 mg AC HELCOR PHARMA SRL

▣111.M03BX07 TETRAZEPAMUM

M03BX07 TETRAZEPAMUM COMPR. FILM. 50 mg
MYOLASTAN® 50 mg 50 mg SANOFI-SYNTHELABO FRANCE

▣112.M04AA01 ALLOPURINOLUM *

NOTĂ: Doza trebuie ajustată în concordanță cu funcția renală.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M04AA01 ALLOPURINOLUM COMPR. 100 mg
MILURIT 100 mg 100 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
M04AA01 ALLOPURINOLUM COMPR. 300 mg
MILURIT 300 mg 300 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.

▣113.M04AC01 COLCHICINUM

M04AC01 COLCHICINUM COMPR. 1 mg
COLCHICINA 1 mg BIOFARM SA

▣114.N02AD01 PENTAZOCINUM

Prescriere limitată: Durere severă, care nu răspunde la analgezice non-opioide.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N02AD01 PENTAZOCINUM SOL. INJ. 30 mg/ml
FORTRAL 30 mg/ml KRKA D.D. NOVO MESTO
FORTWIN® 30 mg/ml TERAPIA S.A.
N02AD01 PENTAZOCINUM COMPR. 50 mg
FORTRAL 50 mg 50 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

▣115.N02AX02 TRAMADOLUM

Prescriere limitată: Durere severă, care nu răspunde la analgezice non-opioide.

Pentru durere acută la care tratamentul cu aspirină și/sau paracetamol este contraindicat sau nu a dat rezultate.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice (mai puțin formele injectabile) și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. MODIF. 100 mg
TRAMADOLOR® 100 ID 100 mg HEXAL AG
N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. PREL. 100 mg
TRALGIT SR 100 100 mg ZENTIVA AS
TRAMADOL® RETARD 100 mg KRKA D.D.
N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 100 mg
TRAMAL RETARD 100 mg 100 mg GRUNENTHAL GMBH
N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 100 mg
MABRON 100 mg MEDOCHEMIE LTD.
TRADOLAN 100 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH

Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute.

N02AX02 TRAMADOLUM SUPOZ. 100 mg
TRADOLAN 100 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH
TRAMADOL 100 mg KRKA D.D.
TRAMAG 100 100 mg MAGISTRA C&C
TRAMAL® 100 mg GRUNENTHAL GMBH
N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 100 mg/2 ml
TRALGIT 100 100 mg/2 ml ZENTIVA A.S.

Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute.

N02AX02 TRAMADOLUM PIC. ORALE, SOL. 100 mg/ml

TRALGIT 100 mg/ml ZENTIVA A.S.
 N02AX02 TRAMADOLUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml
 TRADOLAN 100 mg/ml LANNACHER HEILMITTEL GMBH
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. PREL. 150 mg
 TRALGIT SR 150 150 mg ZENTIVA AS
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 150 mg
 TRAMADOL RETARD 150 mg 150 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 TRAMAL RETARD 150 mg 150 mg GRUNENTHAL GMBH
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. PREL. 200 mg
 TRALGIT SR 200 200 mg ZENTIVA AS
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 200 mg
 TRAMADOL RETARD 200 mg 200 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 TRAMAL RETARD 200 mg 200 mg GRUNENTHAL GMBH
 N02AX02 TRAMADOLUM CAPS. 50 mg
 K-ALMA® 50 mg ANTIBIOTICE SA
 MABRON 50 mg 50 mg MEDOCHEMIE LTD.
 TRALGIT 50 50 mg ZENTIVA A.S.
 TRAMACALM 50 mg AC HELCOR SRL
 TRAMADOL 50 mg KRKA D.D.
 TRAMADOL LPH 50 mg 50 mg LABORMED PHARMA SA
 TRAMADOL AL 50 50 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 TRAMADOL ARENA 50 mg ARENA GROUP S.A.
 TRAMAL® 50 mg GRUNENTHAL GMBH
 URGENDOL 50 mg MEDICAROM GROUP SRL
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. 50 mg
 TRAMADOL 50 mg 50 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 TRAMADOL EEL 50 mg BIO EEL SRL
 TRAMAG 50 50 mg MAGISTRA C&C
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. 50 mg
 TRADOLAN 50 mg 50 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH
 N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 50 mg
 TRADOLAN 50 mg 50 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH
 Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute.
 N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 50 mg/ml
 TRALGIT 50 50 mg/ml ZENTIVA A.S.
 TRAMADOL 50 mg/ml KRKA D.D.
 TRAMADOL® AL 100 Fiole 50 mg/ml ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 TRAMAL® 100 50 mg/ml GRUNENTHAL GMBH
 TRAMAL® 50 50 mg/ml GRUNENTHAL GMBH
 URGENDOL 50 mg/ml MEDICAROM GROUP SRL
 Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute.
 N02AX02 TRAMADOLUM PIC. ORALE, SOL.
 TRAMADOL AL PICĂTURI ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
 N02AX02 TRAMADOLUM PICĂTURI ORALE-SOL. 100 mg/ml
 TRAMAL® 100 mg/ml GRUNENTHAL GMBH
116.N02CC01 SUMATRIPTANUM *
 Prescriere limitată: Atacurile de migrenă la pacienții care primesc sau au primit medicație profilactică și la care crizele migrenoase nu au răspuns la tratamentul oral cu ergotamina sau alte medicamente antimigrenoase, sau la care aceste medicamente sunt contraindicate.
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.
 N02CC01 SUMATRIPTANUM COMPR. 100 mg
 SUMIGRA 100 mg 100 mg SANDOZ S.R.L.
 N02CC01 SUMATRIPTANUM COMPR. FILM. 100 mg
 IMIGRAN® 100 100 mg GLAXO WELLCOME UK LTD.
 SUMACTA 100 mg 100 mg ACTAVIS GROUP PTC EHF.
 SUMATRIPTAN 100 mg DR. REDDY'S LABORATORIES

N02CC01 SUMATRIPTANUM COMPR. 50 mg
 SUMIGRA 50 mg 50 mg SANDOZ S.R.L.
 N02CC01 SUMATRIPTANUM COMPR. FILM. 50 mg
 IMIGRAN® 50 50 mg GLAXO WELLCOME UK LTD.
 SUMACTA 50 mg 50 mg ACTAVIS GROUP PTC EHF.
 SUMATRIPTAN 50 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 117.N03AF01 CARBAMAZEPINUM Protocol: N025G
 N03AF01 CARBAMAZEPINUM SUSP. ORALĂ 100 mg/5 ml
 TIMONIL SIROP 100 mg/5 ml DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH
 N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. RET. 150 mg
 TIMONIL 150 RETARD 150 mg DESITIN
 N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. 200 mg
 CARBAMAZEPIN 200 mg SLAVIA PHARM SRL
 CARBAMAZEPIN EEL 200 mg BIO EEL SRL
 CARBAMAZEPINA 200 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 CARBAMAZEPINA ARENA 200 mg 200 mg ARENA GROUP SA
 CARBAMAZEPINA LPH 200 mg 200 mg LABORMED PHARMA SA
 CARBAVIM 200 mg VIM SPECTRUM SRL
 CARBEPSIL 200 200 mg AC HELCOR SRL
 FINLEPSIN 200 mg AWD PHARMA GMBH & CO.KG
 NEUROTOP 200 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
 TAVER 200 mg MEDOCHEMIE LTD.
 TEGRETOL® 200 200 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 200 mg
 TEGRETOL CR 200 200 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. ELIB. PREL. 300 mg
 NEUROTOP® RETARD 300 mg 300 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
 N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. RET. 300 mg
 TIMONIL 300 RETARD 300 mg DESITIN
 N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. 400 mg
 CARBEPSIL 400 400 mg AC HELCOR SRL
 TEGRETOL® 400 400 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 400 mg
 TEGRETOL CR 400 400 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. RET. 400 mg
 FINLEPSIN 400 RETARD 400 mg AWD PHARMA GMBH & CO.KG
 N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. ELIB. PREL. 600 mg
 NEUROTOP® RETARD 600 mg 600 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
 N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. RET. 600 mg
 TIMONIL 600 RETARD 600 mg DESITIN
 N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR.FILM.ELIB.PREL 200 mg
 FINLEPSIN 200 RETARD 200 mg AWD PHARMA GMBH & CO.KG
 118.N03AX12 GABAPENTINUM Protocol: N025G
 N03AX12 GABAPENTINUM CAPS. 100 mg
 GABAGAMMA 100 mg 100 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 GABALEPT 100 mg 100 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 N03AX12 GABAPENTINUM CAPS. 300 mg
 GABAGAMMA 300 mg 300 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 GABALEPT 300 mg 300 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 GABARAN 300 mg 300 mg RANBAXY UK LTD.
 N03AX12 GABAPENTINUM CAPS. 400 mg
 GABAGAMMA 400 mg 400 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 GABALEPT 400 mg 400 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 GABARAN 400 mg 400 mg RANBAXY UK LTD.
 N03AX12 GABAPENTINUM COMPR. FILM. 600 mg
 GABARAN 600 mg 600 mg RANBAXY UK LTD.
 N03AX12 GABAPENTINUM COMPR. FILM. 800 mg

GABARAN 800 mg 800 mg RANBAXY UK LTD.

▣119.N05AD01 HALOPERIDOLUM

N05AD01 HALOPERIDOLUM SOL. INJ. 50 mg/ml

HALOPERIDOL DECANOAT 50 mg/ml GEDEON RICHTER LTD.

N05AD01 HALOPERIDOLUM COMPR. 5 mg

HALDOL 5 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV

N05AD01 HALOPERIDOLUM SOL. INJ. 5 mg/ml

HALOPERIDOL 5 mg/ml 5 mg/ml GEDEON RICHTER LTD.

N05AD01 HALOPERIDOLUM PIC. ORALE-SOL. 2 mg/ml

HALOPERIDOL 2 mg/ml 2 mg/ml GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

N05AD01 HALOPERIDOLUM PICĂTURI ORALE-SOL. 2 mg/ml

HALOPERIDOL 2 mg/ml TERAPIA SA

▣120.N05BA01 DIAZEPAMUM

NOTĂ: Diazepamum este utilizat ca agent anxiolitic, anticonvulsivant și relaxant muscular de tip central. În tratamentul anxietății se utilizează ca sedativ în anxietatea acută de tip sever cât și în tratamentul agitației asociată cu delirium tremens.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N05BA01 DIAZEPAMUM COMPR. 10 mg

DIAZEPAM 10 mg TERAPIA SA

DIAZEPAM 10 mg 10 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

N05BA01 DIAZEPAMUM SOL. RECTALA 10 mg/2.5 ml

DIAZEPAM DESITIN® SOLUȚIE RECTALA 10 mg 10 mg/2.5 ml DESITIN

N05BA01 DIAZEPAMUM SOL. INJ. 10 mg/2 ml

DIAZEPAM 10 mg 10 mg/2 ml TERAPIA SA

N05BA01 DIAZEPAMUM SOL. RECTALA 5 mg/2.5 ml

DIAZEPAM DESITIN® SOLUȚIE RECTALA 5 mg 5 mg/2.5 ml DESITIN

▣121.N05BA03 MEDAZEPAMUM *

N05BA03 MEDAZEPAMUM COMPR. 10 mg

MEDAZEPAM 10 mg ARENA GROUP SA

N05BA03 MEDAZEPAMUM CAPS. 10 mg

ANSILAN 10 mg 10 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.

N05BA03 MEDAZEPAMUM COMPR. 10 mg

MEDAZEPAM 10 mg 10 mg LABORMED PHARMA SA

RUDOTEL 10 mg AWD PHARMA GMBH & CO.KG

▣122.N05BA06 LORAZEPAMUM *

N05BA06 LORAZEPAMUM COMPR. 1 mg

ANXIAR® 1 mg 1 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

▣123.N05BA08 BROMAZEPAMUM *

N05BA08 BROMAZEPAMUM COMPR. 1.5 mg

BROMAZEPAM LPH 1,5 mg 1.5 mg LABORMED PHARMA SA

CALMEPAM® 1.5 mg GLAXOSMITHKLINE (GSK) SRL

N05BA08 BROMAZEPAMUM COMPR. 3 mg

BROMAZEPAM LPH 3 mg 3 mg LABORMED PHARMA SA

CALMEPAM® 3 mg GLAXOSMITHKLINE (GSK) SRL

LEXOTAN 3 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

LEXOTANIL 3 mg TERAPIA S.A.

▣124.N05BA12 ALPRAZOLAMUM *

Prescriere limitată: Tulburări de panică, în cazul eșecului la tratamente similare.

Pentru tratamentul de scurtă durată al anxietății moderate sau severe și al anxietății asociate cu depresia.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N05BA12 ALPRAZOLAMUM COMPR. 0,25 mg

XANAX 0,25 mg 0,25 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

N05BA12 ALPRAZOLAMUM COMPR. 0,5 mg

XANAX 0,5 mg 0,5 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

N05BA12 ALPRAZOLAMUM COMPR. 0.25 mg
ALPRAZOLAM LPH® 0,25 mg 0.25 mg LABORMED PHARMA SA
FRONTIN 0,25 mg 0.25 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC
PRAZOLEX® 0,25 mg 0.25 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

N05BA12 ALPRAZOLAMUM COMPR. 0.5 mg
ALPRAZOLAM LPH® 0,5 mg 0.5 mg LABORMED PHARMA SA
FRONTIN 0,5 mg 0.5 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC
PRAZOLEX® 0,5 mg 0.5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

N05BA12 ALPRAZOLAMUM COMPR. ELIB. PREL. 0.5 mg
NEUROL® SR 0,5 0.5 mg ZENTIVA AS

N05BA12 ALPRAZOLAMUM COMPR. 1 mg
ALPRAZOLAM LPH® 1 mg 1 mg LABORMED PHARMA SA
FRONTIN 1 mg 1 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC
PRAZOLEX® 1 mg 1 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

XANAX 1 mg 1 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
N05BA12 ALPRAZOLAMUM COMPR. ELIB. PREL. 1 mg

NEUROL® SR 1 1 mg ZENTIVA AS

N05BA12 ALPRAZOLAMUM COMPR. 2 mg
XANAX 2 mg 2 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

N05BA12 ALPRAZOLAMUM COMPR. ELIB. PREL. 2 mg

NEUROL® SR 2 2 mg ZENTIVA AS

125.N05CD02 NITRAZEPAMUM

Cod restricție 3007: Tratamentul de scurtă durată al insomniei.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N05CD02 NITRAZEPAMUM COMPR. 2.5 mg
NITRAZEPAM LPH® 2,5 mg 2.5 mg LABORMED PHARMA SA

N05CD02 NITRAZEPAMUM COMPR. 5 mg
NITRAZEPAM 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
NITRAZEPAM LPH® 5 mg 5 mg LABORMED PHARMA SA

N05CD02 NITRAZEPAMUM COMPR. 5 mg
NITRAZEPAM 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
NITRAZEPAM LPH® 5 mg 5 mg LABORMED PHARMA SA

126.N05CF01 ZOPICLONUM *

Cod restricție 3007: Pentru tratamentul de scurtă durată al insomniei.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N05CF01 ZOPICLONUM COMPR. FILM. 7.5 mg
ALS-ZOPICLON 7,5 mg 7.5 mg ALSIFCOM INTERMED SRL
IMOVANE 7,5 mg 7.5 mg SANOFI AVENTIS

127.N05CF02 ZOLPIDEMUM *

Cod restricție 3007: Pentru tratamentul de scurtă durată al insomniei.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N05CF02 ZOLPIDEMUM COMPR. FILM. 10 mg
HYPNOGEN 10 mg 10 mg ZENTIVA AS
LADINOX 10 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.

SANVAL® 10 mg 10 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
ZOLPIDEM 10 mg 10 mg LABORMED PHARMA SA
ZOLPIDEM ANTIBIOTICE 10 mg 10 mg ANTIBIOTICE S.A.

128.N06AA04 CLOMIPRAMINUM *

Prescriere limitată: Tratamentul simptomatic al depresiei în special atunci când este necesară sedarea.

Tratamentul stărilor fobice și obsesiv-compulsive.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N06AA04 CLOMIPRAMINUM DRAJ. 10 mg

ANAFRANIL® 10 mg 10 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

N06AA04 CLOMIPRAMINUM DRAJ. 25 mg

ANAFRANIL® 25 mg 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

129.N06AA09 AMITRIPTYLINUM *

N06AA09 AMITRIPTYLINUM CAPS. RET. 25 mg

AMITRIPTILIN 25 R. DESITIN 25 mg DESITIN

N06AA09 AMITRIPTYLINUM COMPR. FILM. 25 mg

AMITRIPTILINA ARENA 25 mg 25 mg ARENA GROUP S.A.

N06AA09 AMITRIPTYLINUM CAPS. RET. 50 mg

AMITRIPTILIN 50 R. DESITIN 50 mg DESITIN

130.N06AA12 DOXEPINUM *

N06AA12 DOXEPINUM DRAJ. 25 mg

DOXEPIN 25 mg 25 mg TERAPIA SA

131.N06AB03 FLUOXETINUM *

Prescriere limitată: Tratamentul depresiilor cu sau fără anxietate în special când componenta de sedare nu este necesară.

Tratamentul bulimiei nervoase.

Tratamentul tulburărilor obsesiv compulsive.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N06AB03 FLUOXETINUM CAPS. 20 mg

FLUOXETINE 20 mg 20 mg DR. REDDY'S LABORATORIES

FLUOXIN 20 mg VIM SPECTRUM SRL

FLURAN 20 mg RANBAXY U.K. LIMITED

MAGRILAN 20 mg 20 mg MEDOCHEMIE LTD.

N06AB03 FLUOXETINUM COMPR. DISP. 20 mg

PROZAC 20 mg 20 mg ELI LILLY SA

132.N06AB04 CITALOPRAMUM ** Protocol: N008F

N06AB04 CITALOPRAMUM COMPR. FILM. 10 mg

CITALORAN 10 mg 10 mg RANBAXY UK LIMITED

LINISAN 10 mg 10 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.

N06AB04 CITALOPRAMUM COMPR. FILM. 20 mg

CITALORAN 20 mg 20 mg RANBAXY UK LIMITED

LINISAN 20 mg 20 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.

N06AB04 CITALOPRAMUM COMPR. FILM. 40 mg

CITALORAN 40 mg 40 mg RANBAXY UK LIMITED

LINISAN 40 mg 40 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.

133.N06AB05 PAROXETINUM *

Prescriere limitată: Tratamentul tulburărilor depresive majore.

Tratamentul tulburărilor obsesiv-compulsive.

Tratamentul atacurilor de panică.

Tratamentul anxietății.

Tratamentul fobiei sociale.

Tratamentul bolii de stres posttraumatic.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N06AB05 PAROXETINUM COMPR. 20 mg

ARKETIS 20 mg MEDOCHEMIE LTD.

N06AB05 PAROXETINUM COMPR. FILM. 20 mg

ALS-PAROXETIN 20 mg 20 mg ALSIFCOM INTERMED SRL

PALUXETIL 20 mg 20 mg HEXAL AG

PAXETEN 20 mg 20 mg ACTAVIS GROUP HF.

REXETIN 20 mg GEDEON RICHTER PLC.

SEROXAT 20 mg 20 mg SMITHKLINE BEECHAM PLC

N06AB05 PAROXETINUM COMPR. FILM. 40 mg

PALUXETIL 40 mg 40 mg HEXAL AG

134.N06AB06 SERTRALINUM *

Prescriere limitată: Tratamentul tulburărilor depresive inclusiv cu componentă anxioasă.

Tratamentul tulburări obsesiv-compulsive.

Tratamentul atacurilor de panică.

Tratamentul fobiei sociale.

Tratamentul bolii de stres posttraumatic.

Eficiența tratamentului în boala de stres posttraumatic a fost demonstrată doar pentru sexul feminin.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N06AB06 SERTRALINUM COMPR. FILM. 100 mg

ALS-SERTRALINA 100 mg 100 mg ALSIFCOM INTERMED SRL

ASENTRA® 100 mg KRKA D.D.

SERLIFT 100 mg 100 mg TERAPIA S.A.

SERTRALIN SANDOZ 100 mg 100 mg HEXAL AG

SERTRALINA 100 mg 100 mg ARENA GROUP S.A.

SERTRALINA DR. REDDY'S 100 mg 100 mg DR. REDDY'S LABORATORIES

STIMULOTON® 100 mg 100 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.

N06AB06 SERTRALINUM SOL. ORALĂ 20 mg/ml

ZOLOFT® 20 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG

N06AB06 SERTRALINUM COMPR. FILM. 50 mg

ALS-SERTRALINA 50 mg 50 mg ALSIFCOM INTERMED SRL

ASENTRA® 50 mg KRKA D.D.

SERLIFT 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.

SERTRALIN 50 mg 50 mg OZONE LABORATORIES LTD.

SERTRALIN SANDOZ 50 mg 50 mg HEXAL AG

SERTRALINA 50 mg 50 mg ARENA GROUP SA

SERTRALINA DR. REDDY'S 50 mg 50 mg DR. REDDY'S LABORATORIES

STIMULOTON® 50 mg 50 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.

ZOLOFT 50 mg 50 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

▣135.N06AB08 FLUVOXAMINUM *

Prescriere limitată: Tratamentul tulburărilor depresive majore.

Tratamentul tulburărilor obsesiv-compulsive.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N06AB08 FLUVOXAMINUM COMPR. FILM. 100 mg

FEVARIN® 100 100 mg SOLVAY PHARMACEUTICALS BV

FLUVOXAMINE TEVA 100 mg 100 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

N06AB08 FLUVOXAMINUM COMPR. FILM. 50 mg

FEVARIN® 50 50 mg SOLVAY PHARMACEUTICALS BV

FLUVOXAMINE TEVA 50 mg 50 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

▣136.N06AX03 MIANSERINUM *

N06AX03 MIANSERINUM COMPR. FILM. 10 mg

MIANSERIN 10 10 mg REMEDICA LTD.

N06AX03 MIANSERINUM DRAJ. 10 mg

MIANSERIN 10 mg 10 mg TERAPIA SA

N06AX03 MIANSERINUM COMPR. FILM. 30 mg

MIANSERIN 30 30 mg REMEDICA LTD.

N06AX03 MIANSERINUM DRAJ. 30 mg

MIANSERIN 30 mg 30 mg TERAPIA SA

▣137.N06AX11 MIRTAZAPINUM *

Prescriere limitată: Tratamentul episoadelor depresive majore.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N06AX11 MIRTAZAPINUM COMPR. DISP. 15 mg

REMERON® SOLTAB 15 mg 15 mg ORGANON NV

N06AX11 MIRTAZAPINUM COMPR. FILM. 15 mg

ESPRITAL® 15 15 mg ZENTIVA AS

MIRZATEN® 15 mg 15 mg KRKA D.D.
N06AX11 MIRTAZAPINUM COMPR. DISP. 30 mg
REMERON® SOLTAB 30 mg 30 mg ORGANON NV
N06AX11 MIRTAZAPINUM COMPR. FILM. 30 mg
ESPRITAL® 30 30 mg ZENTIVA AS
MIRTAZAPINE-TEVA 30 mg 30 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
MIRZATEN® 30 mg 30 mg KRKA D.D.
PHARMATAZ 30 mg 30 mg ACTAVIS GROUP HF.
N06AX11 MIRTAZAPINUM COMPR. DISP. 45 mg
REMERON® SOLTAB 45 mg 45 mg ORGANON NV
N06AX11 MIRTAZAPINUM COMPR. FILM. 45 mg
ESPRITAL® 45 45 mg ZENTIVA AS
MIRZATEN® 45 mg 45 mg KRKA D.D.

☐138.N06AX16 VENLAFAXINUM ** Protocol: N013F
N06AX16 VENLAFAXINUM CAPS. ELIB. PREL. 150 mg
EFFECTIN ER 150 mg 150 mg WYETH LEDERLE PHARMA GMBH
VELAXIN 150 mg 150 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
N06AX16 VENLAFAXINUM COMPR. 37.5 mg
VELAXIN 37,5 mg 37.5 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC
VENLAFAXINA LPH 37,5 mg 37.5 mg LABORMED PHARMA SA
N06AX16 VENLAFAXINUM CAPS. ELIB. PREL. 75 mg
EFFECTIN ER 75 mg 75 mg WYETH LEDERLE PHARMA GMBH
VELAXIN 75 mg 75 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
N06AX16 VENLAFAXINUM COMPR. 75 mg
VELAXIN 75 mg 75 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC
VENLAFAXINA LPH 75 mg 75 mg LABORMED PHARMA SA

☐139.N07AA01 NEOSTIGMINI BROMIDUM
N07AA01 NEOSTIGMINI BROMIDUM SOL. INJ. 0.5 mg/ml
MIOSTIN 0,5 mg/ml 0.5 mg/ml ZENTIVA S.A.
N07AA01 NEOSTIGMINI BROMIDUM COMPR. 15 mg
NEOSTIGMINA LPH 15 mg 15 mg LABORMED PHARMA SA

☐140.P01AB01 METRONIDAZOLUM
Prescriere limitată: Tratatamentul infecțiilor cu anaerobi.
Tratatamentul infecțiilor cu protozoare sensibile la metronidazol.
P01AB01 METRONIDAZOLUM COMPR. 250 mg
METRONIDAZOL 250 mg (P01AB01) 250 mg ZENTIVA SA
METRONIDAZOL 250 mg (P01AB1) 250 mg ARENA GROUP SA
P01AB01 METRONIDAZOLUM COMPR. FILM. 250 mg
FLAGYL 250 mg LABORATOIRE AVENTIS
P01AB01 METRONIDAZOLUM SUSP. ORALĂ 4%
FLAGYL 4% (P01AB01) 4% LABORATOIRE AVENTIS

☐141.P01AB02 TINIDAZOLUM
Prescriere limitată: Tratatamentul infecțiilor cu anaerobi.
Tratatamentul infecțiilor cu protozoare sensibile la metronidazol.
P01AB02 TINIDAZOLUM COMPR. FILM. 500 mg
FASIGYN (P01AB02) 500 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
TINIZOL® 500 mg (P01AB02) 500 mg ZENTIVA S.A.
TIPIROGYN 500 500 mg AC HELCOR SRL
P01AB02 TINIDAZOLUM COMPR. FILM. 500 mg
FASIGYN (P01AB02) 500 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
TINIZOL® 500 mg (J01XD02) 500 mg ZENTIVA S.A.
TIPIROGYN 500 500 mg AC HELCOR SRL

☐142.P02CA03 ALBENDAZOLUM
P02CA03 ALBENDAZOLUM SUSP. ORALĂ 0.4 g/10 ml
ZENTEL 0,4 g/10 ml 0.4 g/10 ml GLAXOSMITHKLINE EXPORT LTD.
P02CA03 ALBENDAZOLUM COMPR. FILM. 200 mg
DUADOR 200 mg 200 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

ZENTEL 200 mg 200 mg GLAXOSMITHKLINE EXPORT LTD.

P02CA03 ALBENDAZOLUM COMPR. 400 mg

ESKAZOLE 400 mg GLAXO SMITHKLINE EXPORT LTD.

P02CA03 ALBENDAZOLUM SUSP. ORALĂ 400 mg

ALBENDAZOL BIOFARM 400 mg 400 mg BIOFARM S.A.

P02CA03 ALBENDAZOLUM COMPR.FILM 200 mg

ALBENDAZOL 200 mg OZONE LABORATORIES LTD.

▣143.P02CE01 LEVAMISOLUM

P02CE01 LEVAMISOLUM COMPR. 150 mg

DECARIS 150 mg 150 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

P02CE01 LEVAMISOLUM COMPR. 50 mg

DECARIS 50 mg 50 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

▣144.R03AC02 SALBUTAMOLUM

R03AC02 SALBUTAMOLUM SUSP. INHAL. PRESURIZATĂ 100 µg/doza

ASTHALIN INHALER 100 µg/doza CIPLA (UK) LIMITED

ECOSAL Easi-Breath 100 µg/doza IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

VENTOLIN 100 INHALER CFC-FREE 100 µg/doza GLAXOWELLCOME UK LTD.

R03AC02 SALBUTAMOLUM SOL. INHAL. 5 mg/ml

VENTOLIN® 5 mg/ml GLAXOWELLCOME UK LTD.

▣145.R03BA01 BECLOMETASONUM *

R03BA01 BECLOMETASONUM AEROSOL SOL. INHAL. 100 µg/doza

ECOBEC 100 µg CFC FREE 100 µg/doza IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

ECOBEC EASI-BREATHE 100 µg CFC FREE 100 µg/doza IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

R03BA01 BECLOMETASONUM SPRAY NAZ.,SUSP. 100 µg/doza

RINOCLENIL 100 100 µg/doza CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.

R03BA01 BECLOMETASONUM AEROSOL SOL. INHAL. 250 µg/doza

ECOBEC 250 µg CFC FREE 250 µg/doza IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

ECOBEC EASI-BREATHE 250 µg CFC FREE 250 µg/doza IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

R03BA01 BECLOMETASONUM SOL. DE INHALAT PRESURIZATĂ 250 µg/doza

BECLOFORTE® CFC-Free 250 µg/doza GLAXO WELLCOME UK LTD.

R03BA01 BECLOMETASONUM SOL. INHALAT PRESURIZATĂ 250 µg/doza

CLENIL® JET 250 µg 250 µg/doza CHIESI FARMACEUTICI SPA

R03BA01 BECLOMETASONUM SOL. DE INHALAT PRESURIZATĂ 50 µg/doza

BECOTIDE® CFC-Free 50 µg/doza GLAXO WELLCOME UK LTD.

▣146.R03BA02 BUDESONIDUM *

R03BA02 BUDESONIDUM PULB. INHAL. 200 µg/doza

FRENOLYN 200 200 µg/doza MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL

R03BA02 BUDESONIDUM PULB. INHAL. 200 µg/doza

PULMICORT TURBUHALER 200 µg/doza 200 µg/doza ASTRAZENECA AB

R03BA02 BUDESONIDUM PULB. INHAL. 400 µg/doza

FRENOLYN 400 400 µg/doza MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL

▣147.R03BB01 IPRATROPII BROMIDUM *

R03BB01 IPRATROPII BROMIDUM AEROSOL 20 µg/doza

IPRAVENT 20-INHALER 20 µg/doza CIPLA (UK) LIMITED

▣148.R03CC02 SALBUTAMOLUM

R03CC02 SALBUTAMOLUM SOL. ORALĂ 0.04%

SALBUTAMOL T 0.04% TIS FARMACEUTIC SA

R03CC02 SALBUTAMOLUM SOL. INJ. 0.5 mg/ml

VENTOLIN® 0.5 mg/ml GLAXO WELLCOME UK LTD.

R03CC02 SALBUTAMOLUM SIROP 2 mg/5 ml

SALBUTAMOL EIPICO 2 mg/5 ml 2 mg/5 ml E.I.P.I.CO. MED S.R.L.

VENTOLIN® 2 mg/5 ml GLAXOWELLCOME UK LTD.

R03CC02 SALBUTAMOLUM SOL. ORALĂ 2 mg/5 ml

SALBUTAMOL 2 mg/5 ml TERAPIA S.A.

▣149.R03DA04 THEOPHYLLINUM

Datorită efectelor variabile ale alimentelor asupra absorbției teofilinei, pacienții care folosesc un anumit preparat nu trebuie să îl schimbe cu un altul fără o monitorizare adecvată.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

R03DA04 THEOPHYLLINUM CAPS. ELIB. PREL. 100 mg

TEOFILINA SR 100 mg 100 mg TERAPIA SA

THEO SR 100 100 mg GLAXOSMITHKLINE (GSK) SRL

R03DA04 THEOPHYLLINUM CAPS. ELIB. PREL. 200 mg

TEOFILINA SR 200 mg 200 mg TERAPIA SA

TEOTARD® 200 200 mg KRKA D.D.

THEO SR 200 200 mg GLAXOSMITHKLINE (GSK) SRL

R03DA04 THEOPHYLLINUM CAPS. ELIB. PREL. 300 mg

TEOFILINA SR 300 mg 300 mg TERAPIA SA

THEO SR 300 300 mg GLAXOSMITHKLINE (GSK) SRL

R03DA04 THEOPHYLLINUM CAPS. ELIB. PREL. 350 mg

TEOTARD® 350 350 mg KRKA D.D.

R03DA04 THEOPHYLLINUM CAPS. ELIB. PREL. 50 mg

TEOFILINA SR 50 mg 50 mg TERAPIA SA

150.R05DA04 CODEINUM

R05DA04 CODEINUM COMPR. 15 mg

CODEINA FOSFAT 15 mg SLAVIA PHARM SRL

CODEINA FOSFAT 15 mg 15 mg OZONE LABORATORIES LTD.

CODEINA FOSFAT LPH 15 mg 15 mg LABORMED PHARMA SA

CODEINA FOSFORICA 15 mg BIO EEL SRL

CODEINA FOSFORICA 15 mg 15 mg MAGISTRA C&C

FARMACOD 15 mg FARMACOM SA

FOSFAT DE CODEINA 15 mg 15 mg SINTOFARM SA

151.R06AB04 CHLORPHENAMINUM

R06AB04 CHLORPHENAMINUM COMPR. 4 mg

CLORFENIRAMIN 4 mg LABORMED PHARMA SA

152.R06AE07 CETIRIZINUM

R06AE07 CETIRIZINUM COMPR. FILM. 10 mg

CELERG 10 mg AC HELCOR PHARMA SRL

R06AE07 CETIRIZINUM COMPR. FILM. 10 mg

LETIZEN® 10 mg 10 mg KRKA D.D.

R06AE07 CETIRIZINUM SOL. ORALĂ 1 mg/ml

LETIZEN 1 mg/ml KRKA D.D.

R06AE07 CETIRIZINUM PICĂTURI ORALE-SOL. 10 mg/ml

ZYRTEC® 10 mg/ml U.C.B. GMBH

153.R06AX17 KETOTIFENUM

R06AX17 KETOTIFENUM CAPS. 1 mg

KETOF 1 mg 1 mg HEXAL AG

R06AX17 KETOTIFENUM COMPR. 1 mg

H-KETOTIFEN 1 mg AC HELCOR SRL

KETOTIFEN 1 mg MAGISTRA C&C

KETOTIFEN LPH® 1 mg 1 mg LABORMED PHARMA SA

R06AX17 KETOTIFENUM SIROP 1 mg/5 ml

FRENASMA 1 mg/5 ml FARAN LABORATORIES S.A.

KETOF 1 mg/5 ml 1 mg/5 ml HEXAL AG

154.S01AX13 CIPROFLOXACINUM

S01AX13 CIPROFLOXACINUM UNG. OFT. 0.3%

CIPLOX 0.3% CIPLA (UK) LIMITED

155.S01BC03 DICLOFENACUM

S01BC03 DICLOFENACUM PICĂTURI OFT.-SOL. 0.1%

DICLOGESIC 0,1% PICĂTURI OFTALMICE, SOLUȚIE 0.1% DAR AL DAWA PHARMA S.R.L.

UNICLOPHEN® 0,1% 0.1% UNIMED PHARMA LTD.

VOLTAREN OPTHHA CD 0.1% NOVARTIS PHARMA GMBH

S01BC03 DICLOFENACUM PIC. OFT.-SOL. 1 mg/ml

DICLOFENAC RPH 1 mg/ml ROMPHARM COMPANY SRL

S01BC03 DICLOFENACUM PIC.OFT.-SOL. 1 mg/ml

VURDON 1 mg/ml HELP S.A. PHARMACEUTICALS

156.S01CA05 COMBINAȚII (BETHAMETASONUM + ANTIINFECȚIOASE)

S01CA05 COMBINAȚII (BETHAMETASONUM + ANTIINFECȚIOASE) UNG. OFT. 0,2 g + 0,5 g

BETABIOPTAL 0,2 g + 0,5 g FARMILA FARMACEUTICI

S01CA05 COMBINAȚII (BETHAMETASONUM + ANTIINFECȚIOASE) PICĂTURI OFT. SUSP. 0,2 g + 0,5 g

BETABIOPTAL 0,2 g + 0,5 g FARMILA FARMACEUTICI MILANO SPA

157.CAPITOLUL 2: SUBLISTA B - MEDICAMENTE CU NIVEL DE COMPENSARE 50% DIN PREȚUL DE REFERINȚĂ

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

157.A02BC02 PANTOPRAZOLUM

A02BC02 PANTOPRAZOLUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 20 mg

CONTROLOC 20 mg 20 mg ALTANA PHARMA AG

Prescriere limitată: Menținerea rezultatelor terapiei refluxului gastro-esofagian

Prescriere limitată: Boala de reflux gastro-esofagian

Prescriere limitată: Profilaxia ulcerului gastro-duodenal asociat tratamentului cu antiinflamatoare nesteroidiene pe termen lung la pacienții cu factori de risc gastrointestinal.

Se aplică pentru toate denumirile comerciale și formele farmaceutice corespunzătoare concentrației de 20 mg.

A02BC02 PANTOPRAZOLUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 40 mg

CONTROLOC 40 mg 40 mg ALTANA PHARMA AG

Prescriere limitată: Boala de reflux gastro-esofagian.

Prescriere limitată: Sindromul Zollinger-Ellison

Prescriere limitată: Tratamentul ulcerului gastric și duodenal.

Se aplică pentru toate denumirile comerciale și formele farmaceutice corespunzătoare concentrației de 40 mg.

A02BC02 PANTOPRAZOLUM LIOF. PT. SOL. INJ. 40 mg

CONTROLOC 40 mg LIOFILIZAT PENTRU SOLUȚIE INJECTABILĂ 40 mg ALTANA PHARMA AG

158.A02BC05 ESOMEPRAZOLUM

A02BC05 ESOMEPRAZOLUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 40 mg

NEXIUM 40 mg 40 mg ASTRAZENECA AB

Prescriere limitată: Terapia refluxului gastro-esofagian.

Prescriere limitată: Sindromul Zollinger-Ellison.

Se aplică pentru toate denumirile comerciale și formele farmaceutice corespunzătoare concentrației de 40 mg.

A02BC05 ESOMEPRAZOLUM LIOF. PT. SOL. INJ./PERF. 40 mg

NEXIUM® 40 mg ASTRAZENECA AB

A02BC05 ESOMEPRAZOLUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 20 mg

NEXIUM 20 mg 20 mg ASTRAZENECA AB

Prescriere limitată: Tratamentul ulcerului gastric și duodenal.

Prescriere limitată: Menținerea rezultatelor terapiei refluxului gastro-esofagian.

Prescriere limitată: Profilaxia ulcerului gastro-duodenal asociat tratamentului cu antiinflamatoare nesteroidiene pe termen lung la pacienții cu factori de risc gastrointestinali.

Se aplică pentru toate denumirile comerciale și formele farmaceutice corespunzătoare concentrației de 20 mg.

159.A02BX02 SUCRALFATUM

A02BX02 SUCRALFATUM COMPR. 1 g

GASTROFAIT 1 g E.I.P.I.CO. MED S.R.L.

SUCRALAN® 1 g LANNACHER HEILMITTEL GMBH

VENTER 1 g KRKA D.D.

160.A02BX05 BISMUTHI SUBCITRAS

A02BX05 BISMUTHI SUBCITRAS COMPR. FILM. 120 mg

DE-NOL 120 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

161.A03AB06 OTILONIUM BROMIDUM

A03AB06 OTILONIUM BROMIDUM COMPR. FILM. 40 mg
SPASMOMEN® 40 mg A. MENARINI IND. FARM. RIUNITE SRL

▣162.A06AD15 MACROGOLUM *(2)

A06AD15 MACROGOLUM PULB. PT. SOL. ORALĂ
FORTTRANS® BEAUFOR IPSEN INT.

▣163.A07AA11 RIFAXIMINUM

A07AA11 RIFAXIMINUM COMPR. FILM. 200 mg
NORMIX 200 mg 200 mg ALFA WASSERMANN SPA

▣164.A07EA06 BUDESONIDUM **

Prescriere limitată: Inducerea remisiunii formelor ușoare/moderate de boala Crohn cu afectare ileală sau/și de colon ascendent.

A07EA06 BUDESONIDUM CAPS. GASTROREZ. 3 mg
BUDENOFALK 3 mg DR. FALK PHARMA GMBH

▣165.A07XA04 RACECADOTRILUM

A07XA04 RACECADOTRILUM CAPS. 100 mg
HIDRASEC 100 mg 100 mg LAB. FOURNIER SA
A07XA04 RACECADOTRILUM PULB. PT. SOL. ORALĂ 10 mg
HIDRASEC 10 mg 10 mg LAB. FOURNIER SA
A07XA04 RACECADOTRILUM PULB. PT. SOL. ORALĂ 30 mg
HIDRASEC 30 mg 30 mg LAB. FOURNIER SA

▣166.A08AA10 SIBUTRAMINUM **** Protocol: A003E

A08AA10 SIBUTRAMINUM CAPS. 10 mg
LINDAXA 10 10 mg ZENTIVA A.S.
REDUCTIL 10 mg 10 mg ABBOTT GMBH&CO.KG
A08AA10 SIBUTRAMINUM CAPS. 15 mg
LINDAXA 15 15 mg ZENTIVA A.S.
REDUCTIL 15 mg 15 mg ABBOTT GMBH&CO.KG

▣167.A08AB01 ORLISTATUM **** Protocol: A001E

A08AB01 ORLISTATUM CAPS. 120 mg
XENICAL 120 mg 120 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

▣168.A08AX01 RIMONABANTUM **** Protocol: A031E

A08AX01 RIMONABANTUM COMPR. FILM. 20 mg
ACOMPLIA 20 mg 20 mg SANOFI AVENTIS

▣169.A11CC03 ALFACALCIDOLUM

A11CC03 ALFACALCIDOLUM CAPS. MOI 0.25 µg
ALPHA D3 0,25 µg 0.25 µg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
A11CC03 ALFACALCIDOLUM CAPS. MOI 0.50 µg
ALPHA D3 0.50 µg 0.50 µg TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.

▣170.A16AX01 ACIDUM TIOCTICUM (ALFA-LIPOICUM) *** Protocol: A021E

A16AX01 ACIDUM TIOCTICUM (ALFA-LIPOICUM) SOL. PERF. 12 mg/ml
THIOGAMMA® TURBO-SE 12 mg/ml WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
THIOGAMMA® TURBO-SET 12 mg/ml WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
A16AX01 ACIDUM TIOCTICUM (ALFA-LIPOICUM) CONC. PT. SOL. PERF. 30 mg/ml
THIOGAMMA® 600 INJEKT 30 mg/ml WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
A16AX01 ACIDUM TIOCTICUM (ALFA-LIPOICUM) COMPR. FILM. 600 mg
THIOGAMMA® 600 oral 600 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG

▣171.B01AB04 DALTEPARINUM *** Protocol: B008D

B01AB04 DALTEPARINUM SOL. INJ. 10000 ui/ml
FRAGMIN 10000 UI/ml 10000 ui/ml PFIZER EUROPE MA EEIG
B01AB04 DALTEPARINUM SOL. INJ. 15000 ui/0.6 ml
FRAGMIN15000 UI/0,6 ml 15000 ui/0.6 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
B01AB04 DALTEPARINUM SOL. INJ. 2500 ui/0.2 ml
FRAGMIN 2500 UI/0,2 ml 2500 ui/0.2 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
B01AB04 DALTEPARINUM SOL. INJ. 5000 ui/0.2 ml
FRAGMIN 5000 UI/0,2 ml 5000 ui/0.2 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
B01AB04 DALTEPARINUM SOL. INJ. 7500 ui/0.3 ml
FRAGMIN 7500 UI/0,3 ml 7500 ui/0.3 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

■172.B01AB05 ENOXAPARINUM **# Protocol: B008D

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 2000ui anti-Xa/0.2 ml
CLEXANE 2000ui anti-Xa/0.2 ml 2000ui anti-Xa/0.2 ml LAB. AVENTIS
B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 4000ui anti-Xa/0.4 ml
CLEXANE 4000ui anti-Xa/0.4 ml 4000ui anti-Xa/0.4 ml LAB. AVENTIS
B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 6000ui anti-Xa/0.6 ml
CLEXANE 6000ui anti-Xa/0.6 ml 6000ui anti-Xa/0.6 ml LAB. AVENTIS
B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 8000ui anti-Xa/0.8 ml
CLEXANE 8000ui anti-Xa/0.8 ml 8000ui anti-Xa/0.8 ml LAB. AVENTIS
B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 2000ui anti-Xa/0.2 ml
CLEXANE 2000ui anti-Xa/0.2 ml 2000ui anti-Xa/0.2 ml LAB. AVENTIS
B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 4000ui anti-Xa/0.4 ml
CLEXANE 4000ui anti-Xa/0.4 ml 4000ui anti-Xa/0.4 ml LAB. AVENTIS
B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 6000ui anti-Xa/0.6 ml
CLEXANE 6000ui anti-Xa/0.6 ml 6000ui anti-Xa/0.6 ml LAB. AVENTIS

■173.B01AB06 NADROPARINUM **# Protocol: B008D

B01AB06 NADROPARINUM SOL. INJ. 11400 uiAXa/0.6 ml
FRAXODI 11400 UI anti-factor Xa/0,6 ml 11400 uiAXa/0.6 ml GLAXO GROUP LTD.
B01AB06 NADROPARINUM SOL. INJ. 15200 uiAXa/0.8 ml
FRAXODI 15200 UI anti-factor Xa/0,8 ml 15200 uiAXa/0.8 ml GLAXO GROUP LTD.
B01AB06 NADROPARINUM SOL. INJ. 2850 ui AFXa/0.3 ml
FRAXIPARINE® 2850 UI anti-factor Xa/0,3 ml 2850 ui AFXa/0.3 ml GLAXO GROUP LTD.
B01AB06 NADROPARINUM SOL. INJ. 3800 ui AFXa/0.4 ml
FRAXIPARINE® 3800 UI anti-factor Xa/0,4 ml 3800 ui AFXa/0.4 ml GLAXO GROUP LTD.
B01AB06 NADROPARINUM SOL. INJ. 5700 ui AFXa/0.6 ml
FRAXIPARINE® 5700 UI anti-factor Xa/0,6 ml 5700 ui AFXa/0.6 ml GLAXO GROUP LTD.
B01AB06 NADROPARINUM SOL. INJ. 7600 ui AXa/0.8 ml
FRAXIPARINE® 7600 UI anti-factor Xa/0,8 ml 7600 ui AXa/0.8 ml GLAXO GROUP LTD.

■174.B01AB08 REVIPARINUM **# Protocol: B008D

B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ. 1432 ui/0.25 ml
CLIVARIN® 1432 UI/0,25 ml 1432 ui/0.25 ml ABBOTT GMBH&CO.KG
B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ. 3436 ui/0.6 ml
CLIVARIN® 3436 UI/0,6 ml 3436 ui/0.6 ml ABBOTT GMBH&CO.KG

■175.B01AB10 TINZAPARINUM **# Protocol: B008D

B01AB10 TINZAPARINUM SOL. INJ. 10000u ANTIF. Xa/ml
INNOHEP 10000u ANTIF. Xa/ml LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS
B01AB10 TINZAPARINUM SOL. INJ. 20000u ANTIF. Xa/ml
INNOHEP 20000u ANTIF. Xa/ml LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS

■176.B01AB11 SULODEXIDUM ** Protocol: B014I

B01AB11 SULODEXIDUM CAPS. MOI 250ULS
VESSEL DUE F 250ULS ALFA WASSERMANN SPA
B01AB11 SULODEXIDUM SOL. INJ. 600ULS/2 ml
VESSEL DUE F 600ULS/2 ml ALFA WASSERMANN SPA

■177.B01AC04 CLOPIDOGRELUM ** Protocol: B009I;B010I

B01AC04 CLOPIDOGRELUM COMPR. FILM. 75 mg
PLAVIX 75 mg 75 mg SANOFI PHARMA-BRISTOL MYERS SQUIBB

Cod restricție 1719: Prevenția recurenței accidentului vascular ischemic sau a accidentului ischemic tranzitor la pacienții cu istoric de episoade ischemice cerebrovasculare conform protocolului de prescriere.

Cod restricție 1722: Prevenția recurenței infarctului de miocard sau a anginei instabile la pacienții cu istoric de evenimente ischemice cardiace simptomatice conform protocolului de prescriere.

Cod restricție 3008: Tratamentul antiagregant al ateromatozei extensive (carotidiene, coronariene și periferice).

■178.B01AC30 COMBINAȚII (DIPYRIDAMOLUM + ACIDUM ACETYLSALICYLICUM) ** Protocol: B010I

B01AC30 COMBINAȚII (DIPYRIDAMOLUM + ACIDUM ACETYLSALICYLICUM) CAPS. ELIB. MODIF.

AGGRENOX BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH

179.B01AX05 FONDAPARINUX SODIUM **# Protocol: B008D

B01AX05 FONDAPARINUX SODIUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 10 mg/0.8 ml
ARIXTRA 10 mg/0.8 ml 10 mg/0.8 ml GLAXO GROUP LTD.

B01AX05 FONDAPARINUX SODIUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 2.5 mg/0.5 ml
ARIXTRA 2.5 mg/0.5 ml 2.5 mg/0.5 ml GLAXO GROUP LTD.

B01AX05 FONDAPARINUX SODIUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 5 mg/0.4 ml
ARIXTRA 5 mg/0.4 ml 5 mg/0.4 ml GLAXO GROUP LTD.

B01AX05 FONDAPARINUX SODIUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 7.5 mg/0.6 ml
ARIXTRA 7.5 mg/0.6 ml 7.5 mg/0.6 ml GLAXO GROUP LTD.

180.B03AC02 COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) SUCROZĂ

B03AC02 COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) SUCROZĂ SOL. INJ./PERF. 20 mg/ml
VENOFER® 20 mg/ml VIFOR FRANCE S.A.

Cod restricție 2070: Anemie feriprivă, la pacienții care au prezentat o reacție de hipersensibilitate documentată la fier polimaltozat și la care este indicată administrarea continuă intravenoasă.

181.B01AC18 TRIFLUSALUM

B01AC18 TRIFLUSALUM CAPS. 300 mg

AFLEN® 300 mg ZENTIVA S.A.

182.C01BB02 MEXILETINUM

C01BB02 MEXILETINUM CAPS. 200 mg

MEXITIL® 200 mg 200 mg BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH

183.C01EB17 IVABRADINUM ** Protocol: C003I

C01EB17 IVABRADINUM COMPR. FILM. 5 mg

CORLENTOR 5 mg 5 mg LES LAB. SERVIER

C01EB17 IVABRADINUM COMPR. FILM. 7.5 mg

CORLENTOR 7,5 mg 7.5 mg LES LAB. SERVIER

184.C02AC05 MOXONIDINUM

Prescriere limitată: Hipertensiune arterială esențială la pacienții care primesc tratament antihipertensiv concomitent.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C02AC05 MOXONIDINUM COMPR. FILM. 0.2 mg

MOXOGAMMA 0,2 mg 0.2 mg WORWAG PHARMA GMBH

PHYSIOTENS 0,2 0.2 mg SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH

C02AC05 MOXONIDINUM COMPR. FILM. 0.3 mg

MOXOGAMMA 0,3 mg 0.3 mg WORWAG PHARMA GMBH

C02AC05 MOXONIDINUM COMPR. FILM. 0.4 mg

MOXOGAMMA 0,4 mg 0.4 mg WORWAG PHARMA GMBH

PHYSIOTENS 0,4 0.4 mg SOLVAY PHARMACEUTICALS GMBH

185.C02AC06 RILMENIDINUM

C02AC06 RILMENIDINUM COMPR. 1 mg

TENAXUM 1 mg LES LABORATOIRES SERVIER INDUSTRIE

186.C02CA01 PRAZOSINUM

C02CA01 PRAZOSINUM COMPR. 1 mg

MINIPRESS® 1 mg 1 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

C02CA01 PRAZOSINUM COMPR. 2 mg

MINIPRESS® 2 mg 2 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

187.C03DA04 EPLERENONUM *#

Prescriere limitată: Insuficiență cardiacă cu o fracție de ejeție a ventriculului stâng de 40% sau mai puțin, apărută la 3-14 zile de la un infarct miocardic acut. Tratamentul cu eplerenone trebuie început la maximum 14 zile de la data apariției infarctului miocardic acut. Data infarctului miocardic acut și data inițierii tratamentului cu eplerenone trebuie documentate în fișa pacientului. Electroliții serici trebuie să fie verificați periodic.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C03DA04 EPLERENONUM COMPR. FILM. 25 mg

INSPRA 25 mg 25 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

C03DA04 EPLERENONUM COMPR. FILM. 50 mg
 INSPRA 50 mg 50 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 188.C04AE02 NICERGOLINUM
 C04AE02 NICERGOLINUM COMPR. FILM. 10 mg
 NICERGOLINA LPH 10 mg 10 mg LABORMED PHARMA SA
 C04AE02 NICERGOLINUM DRAJ. 10 mg
 NICERIUM® 10 10 mg HEXAL AG
 SINERGOLIN 10 10 mg SINTOFARM SA
 C04AE02 NICERGOLINUM CAPS. ELIB. MODIF. 15 mg
 NICERIUM® 15 15 mg HEXAL AG
 C04AE02 NICERGOLINUM CAPS. ELIB. MODIF. 30 mg
 NICERIUM® 30 UNO 30 mg HEXAL AG
 C04AE02 NICERGOLINUM COMPR. FILM. 30 mg
 NICERGOLINA LPH 30 mg 30 mg LABORMED PHARMA SA
 SERMION 30 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 C04AE02 NICERGOLINUM DRAJ. 30 mg
 SINERGOLIN 30 30 mg SINTOFARM SA
 C04AE02 NICERGOLINUM COMPR. FILM. 5 mg
 NICERGOLINA LPH 5 mg 5 mg LABORMED PHARMA SA
 189.C04AX07 VINCAMINUM
 C04AX07 VINCAMINUM DRAJ. 10 mg
 VINCAMINA 10 mg BIOFARM SA
 C04AX07 VINCAMINUM COMPR. 20 mg
 VINCAMIL 20 mg FARMACEUTICI ECOBI S.AS
 C04AX07 VINCAMINUM CAPS. ELIB. PREL. 30 mg
 OXYBRAL SR 30 mg 30 mg GLAXOSMITHKLINE (GSK) SRL
 190.C04AXN1 GINKGO BILOBA ** Protocol: C001I
 C04AXN1 GINKGO BILOBA COMPR. FILM. 120 mg
 GINGIUM 120m 120 mg HEXAL AG
 C04AXN1 GINKGO BILOBA COMPR. FILM. 40 mg
 GINGIUM 40 mg 40 mg HEXAL AG
 TEBOKAN 40 mg DR. WILLMAR SCHWABE GMBH & CO KG
 C04AXN1 GINKGO BILOBA CAPS. 80 mg
 BILOBIL FORTE 80 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 C04AXN1 GINKGO BILOBA COMPR. FILM. 80 mg
 GINGIUM 80 mg 80 mg HEXAL AG
 191.C05CA53 DIOSMINUM (COMBINATII) ** Protocol: B016I
 C05CA53 DIOSMINUM (COMBINATII) COMPR. FILM. 500 mg
 DETRALEX® 500 mg LES LAB. SERVIER IND.
 192.C07AB12 NEBIVOLOLUM
 C07AB12 NEBIVOLOLUM COMPR. 5 mg
 NEBILET® 5 mg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP
 193.C07BB07 COMBINAȚII (BISOPROLOLUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM)
 C07BB07 COMBINAȚII (BISOPROLOLUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. FILM.
 LODOZ 10 mg MERCK KGAA
 LODOZ 2,5 mg MERCK KGAA
 LODOZ 5 mg MERCK KGAA
 194.C07EBN1 COMBINAȚII (METOPROLOLUM + FELODIPINUM)
 C07EBN1 COMBINAȚII (METOPROLOLUM + FELODIPINUM) COMPR. ELIB. PREL. 50 mg + 5
 mg
 LOGIMAX® 50 mg + 5 mg ASTRAZENECA AB
 195.C08CA09 LACIDIPINUM
 C08CA09 LACIDIPINUM COMPR. FILM. 4 mg
 LACIPIL 4 mg 4 mg GLAXO OPERATIONS UK LTD.
 196.C08CA13 LERCANIDIPINUM
 C08CA13 LERCANIDIPINUM COMPR. FILM. 10 mg
 LERIDIP 10 mg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP

C08CA13 LERCANIDIPINUM COMPR. FILM. 20 mg
LERIDIP 20 20 mg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP

☐197.C09AA04 PERINDOPRILUM

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului in utero.
Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09AA04 PERINDOPRILUM COMPR. FILM. 10 mg
PRESTARIUM 10 mg 10 mg LES LAB. SERVIER IND.
C09AA04 PERINDOPRILUM COMPR. 4 mg
PRESTARIUM® 4 mg 4 mg LES LAB. SERVIER IND.
C09AA04 PERINDOPRILUM COMPR. FILM. 5 mg
PRESTARIUM 5 mg 5 mg LES LAB. SERVIER IND.
C09AA04 PERINDOPRILUM COMPR. 8 mg
PRESTARIUM® 8 mg 8 mg LES LAB. SERVIER IND.

☐198.C09AA07 BENAZEPRILUM

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului in utero.
Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09AA07 BENAZEPRILUM COMPR. FILM. 10 mg
BENAZEPRIL STADA 10 mg 10 mg STADA ARZNEIMITTEL AG
CIBACEN® 10 mg 10 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
C09AA07 BENAZEPRILUM COMPR. FILM. 20 mg
BENAZEPRIL STADA 20 mg 20 mg STADA ARZNEIMITTEL AG
CIBACEN® 20 mg 20 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
C09AA07 BENAZEPRILUM COMPR. FILM. 5 mg
BENAZEPRIL STADA 5 mg 5 mg STADA ARZNEIMITTEL AG
CIBACEN® 5 mg 5 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

☐199.C09AA10 TRANDOLAPRILUM

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului in utero.
Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09AA10 TRANDOLAPRILUM CAPS. 0.5 mg
GOPTEN® 0,5 mg 0.5 mg ABBOTT GMBH&CO.KG
C09AA10 TRANDOLAPRILUM CAPS. 2 mg
GOPTEN® 2 mg 2 mg ABBOTT GMBH&CO.KG
C09AA10 TRANDOLAPRILUM CAPS. 4 mg
GOPTEN® 4 mg 4 mg ABBOTT GMBH&CO.KG

☐200.C09AA15 ZOFENOPRILUM

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului in utero.

C09AA15 ZOFENOPRILUM COMPR. FILM. 30 mg
ZOMEN® 30 mg 30 mg BERLIN CHEMIE AG
C09AA15 ZOFENOPRILUM COMPR. FILM. 7.5 mg
ZOMEN® 7,5 mg 7.5 mg BERLIN CHEMIE AG

☐201.C09BA04 COMBINAȚII (PERINDOPRILUM + INDAPAMIDUM)

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului in utero.
Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09BA04 COMBINAȚII (PERINDOPRILUM + INDAPAMIDUM) COMPR. 2 mg + 0.625 mg
NOLIPREL® 2 mg + 0.625 mg LES LAB. SERVIER IND.
C09BA04 COMBINAȚII (PERINDOPRILUM + INDAPAMIDUM) COMPR. 4 mg + 1.25 mg
NOLIPREL FORTE® 4 mg + 1.25 mg LES LAB. SERVIER IND.
PRESTARIUM PLUS 4 mg + 1.25 mg LES LAB. SERVIER IND.

▣**202.C09BA06 COMBINAȚII (QUINAPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM)**

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului în utero. Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09BA06 COMBINAȚII (QUINAPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. FILM. 10 mg/12.5 mg

ACCUZIDE 10 mg/12.5 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

C09BA06 COMBINAȚII (QUINAPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. FILM. 20 mg/12.5 mg

ACUZIDE FORTE 20 mg/12.5 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

▣**203.C09BA09 COMBINAȚII (FOSINOPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM)**

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului în utero.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09BA09 COMBINAȚII (FOSINOPRILUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. 20 mg/12.5 mg

FOSINOZIDE 20 mg/12,5 mg 20 mg/12.5 mg BRISTOL MYERS SQUIBB KFT

▣**204.C09BB02 COMBINAȚII (NITRENDIPINUM + ENALAPRILUM)**

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului în utero.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09BB02 COMBINAȚII (NITRENDIPINUM + ENALAPRILUM) COMPR. 10 mg + 20 mg

ENEAS 10 mg + 20 mg VITA CIENTIFICA SL

▣**205.C09BB10 COMBINAȚII (VERAPAMILUM + TRANDOLAPRILUM)**

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului în utero.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09BB10 COMBINAȚII (VERAPAMILUM + TRANDOLAPRILUM) COMPR.FILM.ELIB.MODIF. 180 mg/2 mg

TARKA 180 mg/2 mg ABBOTT GMBH&CO.KG

▣**206.C09CA03 VALSARTANUM**

Prescriere limitată: Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții cu intoleranță la inhibitorii enzimei de conversie ai angiotensinei.

Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții ale căror valori tensionale nu pot fi controlate adecvat cu celelalte clase de medicamente antihipertensive.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09CA03 VALSARTANUM COMPR. FILM. 160 mg

DIOVAN 160 mg 160 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

C09CA03 VALSARTANUM COMPR. FILM. 80 mg

DIOVAN 80 mg 80 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

▣**207.C09CA04 IRBESARTANUM**

Prescriere limitată: Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții cu intoleranță la inhibitorii enzimei de conversie ai angiotensinei.

Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții ale căror valori tensionale nu pot fi controlate adecvat cu celelalte clase de medicamente antihipertensive.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09CA04 IRBESARTANUM COMPR. FILM. 150 mg

APROVEL 150 mg 150 mg SANOFI PHARMA-BRISTOL MYERS SQUIBB

C09CA04 IRBESARTANUM COMPR. FILM. 300 mg

APROVEL 300 mg 300 mg SANOFI PHARMA-BRISTOL MYERS SQUIBB

▣**208.C09CA06 CANDESARTANUM CILEXETIL**

Prescriere limitată: Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții cu intoleranță la inhibitorii enzimei de conversie ai angiotensinei.

Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții ale căror valori tensionale nu pot fi controlate adecvat cu celelalte clase de medicamente antihipertensive.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09CA06 CANDESARTANUM CILEXETIL COMPR. 16 mg

ATACAND 16 mg ASTRAZENECA AB

C09CA06 CANDESARTANUM CILEXETIL COMPR. 8 mg

ATACAND 8 mg ASTRAZENECA AB

■209.C09CA07 TELMISARTANUM

Prescriere limitată: Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții cu intoleranță la inhibitorii enzimei de conversie ai angiotensinei.

Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții ale căror valori tensionale nu pot fi controlate adecvat cu celelalte clase de medicamente antihipertensive.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09CA07 TELMISARTANUM COMPR. 40 mg

MICARDIS 40 mg 40 mg BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH

PRITOR 40 mg 40 mg BAYER HEALTHCARE AG

C09CA07 TELMISARTANUM COMPR. 80 mg

MICARDIS 80 mg 80 mg BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH

PRITOR 80 mg 80 mg BAYER HEALTHCARE AG

■210.C09DA01 COMBINAȚII (LOSARTANUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM)

Prescriere limitată: Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții cu intoleranță la inhibitorii enzimei de conversie ai angiotensinei.

Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții ale căror valori tensionale nu pot fi controlate adecvat cu celelalte clase de medicamente antihipertensive.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09DA01 COMBINAȚII (LOSARTANUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. FILM. 50 mg + 12.5 mg

HYZAAR® 50 mg/12,5 mg 50 mg + 12.5 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

■211.C09DA03 COMBINAȚII (VALSARTANUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM)

Prescriere limitată: Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții cu intoleranță la inhibitorii enzimei de conversie ai angiotensinei.

Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții ale căror valori tensionale nu pot fi controlate adecvat cu celelalte clase de medicamente antihipertensive.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09DA03 COMBINAȚII (VALSARTANUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. FILM. 80 mg/12.5 mg

CO-DIOVAN 80 mg/12,5 mg 80 mg/12.5 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

■212.C09DA04 COMBINAȚII (IRBERSARTANUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM)

Prescriere limitată: Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții cu intoleranță la inhibitorii enzimei de conversie ai angiotensinei.

Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții ale căror valori tensionale nu pot fi controlate adecvat cu celelalte clase de medicamente antihipertensive.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09DA04 COMBINAȚII (IRBERSARTANUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. 150 mg/12.5 mg

COAPROVEL 150 mg/12.5 mg 150 mg/12.5 mg SANOFI PHARMA-BRISTOL MYERS SQUIBB SNC

C09DA04 COMBINAȚII (IRBERSARTANUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. 300 mg/12.5 mg

COAPROVEL 300 mg/12.5 mg 300 mg/12.5 mg SANOFI PHARMA-BRISTOL MYERS SQUIBB SNC

213.C09DA07 COMBINAȚII (TELMISARTANUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM)

Prescriere limitată: Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții cu intoleranță la inhibitorii enzimei de conversie ai angiotensinei.

Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții ale căror valori tensionale nu pot fi controlate adecvat cu celelalte clase de medicamente antihipertensive.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09DA07 COMBINAȚII (TELMISARTANUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. 80/12.5 mg

MICARDISPLUS 80/12.5 mg 80/12.5 mg BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH

C09DA07 COMBINAȚII (TELMISARTANUM + HYDROCHLOROTHIAZIDUM) COMPR. 80 mg/12.5 mg

PRITOR PLUS 80 mg/12,5 mg 80 mg/12.5 mg BAYER HEALTHCARE AG

214.C09DB01 COMBINAȚII (VALSARTANUM + AMLODIPINUM)

Prescriere limitată: Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții cu intoleranță la inhibitorii enzimei de conversie ai angiotensinei.

Tratamentul hipertensiunii arteriale la pacienții ale căror valori tensionale nu pot fi controlate adecvat cu celelalte clase de medicamente antihipertensive.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09DB01 COMBINAȚII (VALSARTANUM + AMLODIPINUM) COMPR. FILM. 10 mg/160 mg

EXFORGE 10 mg/160 mg 10 mg/160 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.

C09DB01 COMBINAȚII (VALSARTANUM + AMLODIPINUM) COMPR. FILM. 5 mg/160 mg

EXFORGE 5 mg/160 mg 5 mg/160 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.

C09DB01 COMBINAȚII (VALSARTANUM + AMLODIPINUM) COMPR. FILM. 5 mg/80 mg

EXFORGE 5 mg/80 mg 5 mg/80 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.

215.C10AA04 FLUVASTATINUM Protocol: CE01E

Prescriere limitată: Se utilizează pentru pacienții care îndeplinesc criteriile de eligibilitate stabilite prin Protocolul de prescriere a medicamentelor hipolipemiente.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C10AA04 FLUVASTATINUM CAPS. 20 mg

LESCOL® 20 20 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

C10AA04 FLUVASTATINUM CAPS. 40 mg

LESCOL® 40 40 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

C10AA04 FLUVASTATINUM COMPR. ELIB. PREL. 80 mg

LESCOL® XL 80 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

216.C10AA05 ATORVASTATINUM Protocol: CE01E

Prescriere limitată: Se utilizează pentru pacienții care îndeplinesc criteriile de eligibilitate stabilite prin Protocolul de prescriere a medicamentelor hipolipemiente.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C10AA05 ATORVASTATINUM COMPR. FILM. 10 mg

SORTIS 10 mg 10 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

C10AA05 ATORVASTATINUM COMPR. FILM. 20 mg

SORTIS 20 mg 20 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

C10AA05 ATORVASTATINUM COMPR. FILM. 40 mg

SORTIS 40 mg 40 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

C10AA05 ATORVASTATINUM COMPR. FILM. 80 mg

SORTIS 80 mg 80 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

217.C10AA07 ROSUVASTATINUM Protocol: CE01E

Prescriere limitată: Se utilizează pentru pacienții care îndeplinesc criteriile de eligibilitate stabilite prin Protocolul de prescriere a medicamentelor hipolipemiente.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C10AA07 ROSUVASTATINUM COMPR. FILM. 10 mg
CRESTOR 10 mg 10 mg ASTRAZENECA UK LTD.
C10AA07 ROSUVASTATINUM COMPR. FILM. 20 mg
CRESTOR 20 mg 20 mg ASTRAZENECA UK LTD.
C10AA07 ROSUVASTATINUM COMPR. FILM. 40 mg
CRESTOR 40 mg 40 mg ASTRAZENECA UK LTD.
C10AA07 ROSUVASTATINUM COMPR. FILM. 5 mg
CRESTOR 5 mg 5 mg ASTRAZENECA UK LTD.

▣**218.**C10AB02 BEZAFIBRATUM Protocol: CE01E

Prescriere limitată: Se utilizează pentru pacienții care îndeplinesc criteriile de eligibilitate stabilite prin Protocolul de prescriere a medicamentelor hipolipemiente.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C10AB02 BEZAFIBRATUM DRAJ. 200 mg
REGADRIN® B 200 mg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP

▣**219.**C10AB08 CIPROFIBRATUM Protocol: CE01E

Prescriere limitată: Se utilizează pentru pacienții care îndeplinesc criteriile de eligibilitate stabilite prin Protocolul de prescriere a medicamentelor hipolipemiente.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C10AB08 CIPROFIBRATUM CAPS. 100 mg
LIPANOR® 100 mg 100 mg SANOFI-AVENTIS FRANCE
220.C10AX06 ACID OMEGA-3-ESTERI ETILICI 90 ** Protocol: C004I
C10AX06 ACID OMEGA-3-ESTERI ETILICI 90 CAPS. MOI 1000 mg
OMACOR® 1000 mg PRONOVA BIOCARE AS

▣**221.**C10AX09 EZETIMIBUM

Prescriere limitată: Se utilizează pentru pacienții care îndeplinesc criteriile de eligibilitate stabilite prin Protocolul de prescriere a medicamentelor hipolipemiente.

Cod restricție 2649: Tratamentul, în combinație cu dietă și exercițiu fizic, ce presupune asocierea cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statină) la pacienții al căror nivel de colesterol nu este controlat adecvat cu o statină și care au: (a) boală coronariană. Controlul inadecvat sub tratament cu o statină este definit astfel: (1) nivel al colesterolului peste pragul inițial după cel puțin 3 luni de tratament cu o statină în doza zilnică optimă de statine concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib; SAU (2) Controlul inadecvat al colesterolului cu nivele ale acestuia mai mari decât 155 mg/dl după cel puțin 3 luni de tratament cu o doză zilnică optimă de statine concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recentă de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib.

Cod restricție 2650: Tratamentul, în combinație cu dietă și exercițiu fizic, ce presupune asocierea cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statină) la pacienții al căror nivel de colesterol nu este controlat adecvat cu o statină și care au: (b) diabet zaharat. Controlul inadecvat sub tratament cu o statină este definit astfel: (1) nivel al colesterolului peste pragul inițial după cel puțin 3 luni de tratament cu o statină în doza zilnică optimă de statine, concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib; SAU (2) Controlul inadecvat al colesterolului cu nivele ale acestuia mai mari decât 155 mg/dl după cel puțin 3 luni de tratament cu o doză zilnică optimă de statine concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recentă de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib.

Cod restricție 2651: Tratamentul, în combinație cu dietă și exercițiu fizic, ce presupune asocierea cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statină) la pacienții al căror nivel de colesterol nu este controlat adecvat cu o statină și care au: (c) boală vasculară periferică. Controlul inadecvat sub tratament cu o statină este definit astfel: (1) nivel al colesterolului peste pragul inițial după cel puțin 3 luni de tratament cu o statină în doza zilnică optimă de statine, concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib; SAU (2) Controlul inadecvat al colesterolului cu nivele ale acestuia mai mari decât 155 mg/dl după cel puțin 3 luni de tratament cu o doză zilnică optimă de statine concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recentă de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib.

Cod restricție 2652: Tratamentul, în combinație cu dietă și exercițiu fizic, ce presupune asocierea cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statină) la pacienții al căror nivel de colesterol nu este controlat adecvat cu o statină și care au: (d) hipercolesterolemie familială heterozigotă. Controlul inadecvat sub tratament cu o statină este definit astfel: (1) nivel al colesterolului peste pragul inițial după cel puțin 3 luni de tratament cu o statină în doza zilnică optimă de statine, concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib; SAU (2) Controlul inadecvat al colesterolului cu nivele ale acestuia mai mari decât 155 mg/dl după cel puțin 3 luni de tratament cu o doză zilnică optimă de statine concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recentă de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib.

Cod restricție 2653: Tratamentul, în combinație cu dietă și exercițiu fizic, ce presupune asocierea cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statină) la pacienții al căror nivel de colesterol nu este controlat adecvat cu o statină și care au: (e) boală cerebrovasculară simptomatică. Controlul inadecvat sub tratament cu o statină este definit astfel: (1) nivel al colesterolului peste pragul inițial după cel puțin 3 luni de tratament cu o statină în doza zilnică optimă de statine, concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib; SAU (2) Controlul inadecvat al colesterolului cu nivele ale acestuia mai mari decât 155 mg/dl după cel puțin 3 luni de tratament cu o doză zilnică optimă de statine concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recentă de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib.

Cod restricție 2667: Tratamentul, în combinație cu dietă și exercițiu fizic, ce presupune asocierea cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statină) la pacienții al căror nivel de colesterol nu este controlat adecvat cu o statină și care au: (f) istoric familial de boală coronariană. Controlul inadecvat sub tratament cu o statină este definit astfel: (1) nivel al colesterolului peste pragul inițial după cel puțin 3 luni de tratament cu o statină în doza zilnică optimă de statine, concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib; SAU (2) Controlul inadecvat al colesterolului cu nivele ale acestuia mai mari decât 155 mg/dl după cel puțin 3 luni de tratament cu o doză zilnică optimă de statine concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea

colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recentă de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib.

Cod restricție 2668: Tratamentul, în combinație cu dietă și exercițiu fizic, ce presupune asocierea cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statină) la pacienții al căror nivel de colesterol nu este controlat adecvat cu o statină și care au: (g) HTA. Controlul inadecvat sub tratament cu o statină este definit astfel: (1) nivel al colesterolului peste pragul inițial după cel puțin 3 luni de tratament cu o statină în doza zilnică optimă de statine, concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib; SAU (2) Controlul inadecvat al colesterolului cu nivele ale acestuia mai mari decât 155 mg/dl după cel puțin 3 luni de tratament cu o doză zilnică optimă de statine concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recentă de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib.

Cod restricție 1989: Pacienți care îndeplinesc criteriile de eligibilitate pentru prescrierea de hipolipemiante (în concordanță cu criteriile stabilite în Protocoalele de prescriere în vederea decontării) atunci când tratamentul cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statine) este contraindicat.

Cod restricție 2669: Pacienți care îndeplinesc criteriile de eligibilitate pentru prescrierea de hipolipemiante (în concordanță cu criteriile stabilite în Protocoalele de prescriere în vederea decontării) atunci când tratamentul cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statin) trebuie întrerupt sau redus la mai puțin de 20 mg/zi datorită apariției efectelor secundare următoare: (i) Mialgie severă (simptome musculare fără creșterea CK) care survine pe perioada tratamentului cu statine; sau (ii) Miozita (creșterea importantă a CK, cu sau fără simptomatologie musculară) demonstrată prin valori de două ori mai mari decât limita superioară a normalului la o singură determinare sau o tendință de creștere la determinări consecutive, neexplicate de alte cauze; sau (iii) Persistența unor valori crescute ale transaminazelor, neexplicată de alte cauze (mai mult de trei ori decât valoarea limită maximă a normalului) în timpul tratamentului cu o statină.

Cod restricție 1991: Homozygous sitosterolaemia;

Cod restricție 2438: Pacienți cu hipercolesterolemie familială (homozigotă) care sunt eligibili pentru tratamentul cu hipolipemiante (în concordanță cu Protocolul de prescriere în vederea decontării), în combinație cu un inhibitor de HMG CoA reductase (statin).

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C10AX09 EZETIMIBUM COMPR. 10 mg

EZETROL® 10 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA SRL

■222.C10BA02 COMBINAȚII (EZETIMIBUM + SIMVASTATINUM)

Cod restricție 2654: Tratamentul, în combinație cu dietă și exercițiu fizic, ce presupune asocierea cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statină) la pacienții al căror nivel de colesterol nu este controlat adecvat cu o statină și care au: (a) boală coronariană. Controlul inadecvat sub tratament cu o statină este definit astfel: (1) nivel al colesterolului peste pragul inițial după cel puțin 3 luni de tratament cu o statină în doza zilnică optimă de statine, concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib; SAU (2) Controlul inadecvat al colesterolului cu nivele ale acestuia mai mari decât 155 mg/dl după cel puțin 3 luni de tratament cu o doză zilnică optimă de statine concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recentă de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib.

Cod restricție 2655: Tratamentul, în combinație cu dietă și exercițiu fizic, ce presupune asocierea cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statină) la pacienții al căror nivel de colesterol nu este controlat adecvat cu o statină și care au: (b) diabet zaharat. Controlul inadecvat sub tratament cu o statină este definit astfel: (1) nivel al colesterolului peste pragul inițial după cel puțin 3 luni de

tratament cu o statină în doza zilnică optimă de statine, concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib; SAU (2) Controlul inadecvat al colesterolului cu nivele ale acestuia mai mari decât 155 mg/dl după cel puțin 3 luni de tratament cu o doză zilnică optimă de statine concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recentă de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib.

Cod restricție 2656: Tratamentul, în combinație cu dietă și exercițiu fizic, ce presupune asocierea cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statină) la pacienții al căror nivel de colesterol nu este controlat adecvat cu o statină și care au: (c) boală vasculară periferică. Controlul inadecvat sub tratament cu o statină este definit astfel: (1) nivel al colesterolului peste pragul inițial după cel puțin 3 luni de tratament cu o statină în doza zilnică optimă de statine, concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib; SAU (2) Controlul inadecvat al colesterolului cu nivele ale acestuia mai mari decât 155 mg/dl după cel puțin 3 luni de tratament cu o doză zilnică optimă de statine concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recentă de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib.

Cod restricție 2657: Tratamentul, în combinație cu dietă și exercițiu fizic, ce presupune asocierea cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statină) la pacienții al căror nivel de colesterol nu este controlat adecvat cu o statină și care au: (d) hipercolesterolemie familială heterozigotă. Controlul inadecvat sub tratament cu o statină este definit astfel: (1) nivel al colesterolului peste pragul inițial după cel puțin 3 luni de tratament cu o statină în doza zilnică optimă de statine, concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib; SAU (2) Controlul inadecvat al colesterolului cu nivele ale acestuia mai mari decât 155 mg/dl după cel puțin 3 luni de tratament cu o doză zilnică optimă de statine concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recentă de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib.

Cod restricție 2658: Tratamentul, în combinație cu dietă și exercițiu fizic, ce presupune asocierea cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statină) la pacienții al căror nivel de colesterol nu este controlat adecvat cu o statină și care au: (e) boală cerebrovasculară simptomatică. Controlul inadecvat sub tratament cu o statină este definit astfel: (1) nivel al colesterolului peste pragul inițial după cel puțin 3 luni de tratament cu o statină în doza zilnică optimă de statine, concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib; SAU (2) Controlul inadecvat al colesterolului cu nivele ale acestuia mai mari decât 155 mg/dl după cel puțin 3 luni de tratament cu o doză zilnică optimă de statine concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recentă de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib.

Cod restricție 2678: Tratamentul, în combinație cu dietă și exercițiu fizic, ce presupune asocierea cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statină) la pacienții al căror nivel de colesterol nu este controlat adecvat cu o statină și care au: (f) istoric familial de boală coronariană. Controlul

inadecvat sub tratament cu o statină este definit astfel: (1) nivel al colesterolului peste pragul inițial după cel puțin 3 luni de tratament cu o statină în doză zilnică optimă de statine, concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib; SAU (2) Controlul inadecvat al colesterolului cu nivele ale acestuia mai mari decât 155 mg/dl după cel puțin 3 luni de tratament cu o doză zilnică optimă de statine concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib.

Cod restricție 2679:Tratamentul, în combinație cu dietă și exercițiu fizic, ce presupune asocierea cu un inhibitor de HMG CoA reductază (statină) la pacienții al căror nivel de colesterol nu este controlat adecvat cu o statină și care au: (g) HTA. Controlul inadecvat sub tratament cu o statină este definit astfel: (1) nivel al colesterolului peste pragul inițial după cel puțin 3 luni de tratament cu o statină în doză zilnică optimă de statine, concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib; SAU (2) Controlul inadecvat al colesterolului cu nivele ale acestuia mai mari decât 155 mg/dl după cel puțin 3 luni de tratament cu o doză zilnică optimă de statine concomitent cu dietă și exerciții fizice. Doza, durata tratamentului cu statine și nivelul colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie înregistrate în dosarul medical al pacientului la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib. Valoarea colesterolului controlat inadecvat trebuie să fie mai recent de două luni la momentul inițierii tratamentului cu ezetimib.

Cod restricție 2431: Pacienții cu hipercolesterolemie familială (heterozigotă) care sunt eligibili pentru tratament cu hipo-lipemiente (în concordanță cu criteriile stabilite prin Protocolul de prescriere în vederea decontării).

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C10BA02 COMBINAȚII (EZETIMIBUM + SIMVASTATINUM) COMPR. 10 mg/10 mg

INEGY® 10 mg/10 mg 10 mg/10 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

C10BA02 COMBINAȚII (EZETIMIBUM + SIMVASTATINUM) COMPR. 10 mg/20 mg

INEGY® 10 mg/20 mg 10 mg/20 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

C10BA02 COMBINAȚII (EZETIMIBUM + SIMVASTATINUM) COMPR. 10 mg/40 mg

INEGY® 10 mg/40 mg 10 mg/40 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

C10BA02 COMBINAȚII (EZETIMIBUM + SIMVASTATINUM) COMPR. 10 mg/80 mg

INEGY® 10 mg/80 mg 10 mg/80 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

■223.C10BX03 COMBINAȚII (ATORVASTATINUM + AMLODIPINUM) Protocol: CE01E

Prescriere limitată: Pentru utilizarea la pacienții cu hipertensiune arterială și/sau angină pectorală care îndeplinesc criteriile stabilite de Protocolul de prescriere a medicamentelor hipolipemiente în vederea decontării, și: (a) care primesc în mod curent tratament cu un blocant de canale de calciu.

Pentru utilizarea la pacienții cu hipertensiune arterială și/sau angină pectorală care îndeplinesc criteriile stabilite de Protocolul de prescriere a medicamentelor hipolipemiente în vederea decontării, și: (b) al căror nivel al tensiunii arteriale și/sau angină pectorală sunt insuficient controlate cu alte clase de antihipertensive și/sau medicamente anti-angină și la care terapia adjuvantă cu blocanți ai canalelor de calciu ar fi adecvată;

Pentru utilizarea la pacienții cu hipertensiune arterială și/sau angină pectorală care îndeplinesc criteriile stabilite de Protocolul de prescriere a medicamentelor hipolipemiente în vederea decontării, și (c) care nu tolerează efectele secundare ale altor clase de antihipertensive și/sau medicamente anti-angină și la care înlocuirea terapiei cu un blocant de canale de calciu ar fi indicată.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C10BX03 COMBINAȚII (ATORVASTATINUM + AMLODIPINUM) COMPR. FILM. 10 mg/10 mg

CADUET 10 mg/10 mg 10 mg/10 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
C10BX03 COMBINAȚII (ATORVASTATINUM + AMLODIPINUM) COMPR. FILM. 5 mg/10 mg
CADUET 5 mg/10 mg 5 mg/10 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

224.D01AA02 NATAMYCINUM

D01AA02 NATAMYCINUM CREMĂ 20 mg/g
PIMAFUCIN 20 mg/g ASTELLAS EUROPE B.V.

225.

226.D01BA02 TERBINAFINUM

Prescriere limitată: Tratamentul de primă intenție al onicomicozelor proximale sau extinse la care tratamentul topic a eșuat.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

D01BA02 TERBINAFINUM COMPR. 250 mg
LAMISIL® 250 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
TERBINARAN 250 mg RANBAXY UK LIMITED
TERBISIL® 250 mg 250 mg GEDEON RICHTER LTD.

227.D05AX02 CALCIPOTRIOLUM *

D05AX02 CALCIPOTRIOLUM CREMĂ 50 µg/g
DAIVONEX 50 µg/g LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS
D05AX02 CALCIPOTRIOLUM UNGUENT 50 µg/g
DAIVONEX UNGUENT 50 µg/g LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS
D05AX02 CALCIPOTRIOLUM SOL. CUT. 50 µg/ml
DAIVONEX SOLUȚIE CUTANATA PENTRU SCALP 50 µg/ml LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS

D05AX02 CALCIPOTRIOLUM UNGUENT 0.005%
SOREL® unguent 0,005% 0.005% LEK PHARMACEUTICALS D.D.

228.D05AX52 COMBINAȚII (CALCIPOTRIOLUM + BETAMETHASONUM) *

D05AX52 COMBINAȚII (CALCIPOTRIOLUM + BETAMETHASONUM) UNGUENT
DAIVOBET® UNGUENT LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS

229.

230.D06AX01 ACIDUM FUSIDICUM

D06AX01 ACIDUM FUSIDICUM CREMĂ 2,00%
FUCIDIN® 2% LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS
D06AX01 ACIDUM FUSIDICUM UNGUENT 2,00%
FUCIDIN® 2% LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS

231.D06AXN1 COMBINAȚII (NEOMYCINUM + BACITRACINUM)

D06AXN1 COMBINAȚII (NEOMYCINUM + BACITRACINUM) PULB. CUT.
BANEOCIN® SANDOZ GMBH
D06AXN1 COMBINAȚII (NEOMYCINUM + BACITRACINUM) UNGUENT
BANEOCIN® SANDOZ GMBH
NEOBACIN DAR AL DAWA PHARMA SRL

232.D06BA01 SULFADIAZINUM

D06BA01 SULFADIAZINUM CREMĂ 1,00%
DERMAZIN® 1% 1% LEK PHARMACEUTICALS D.D.

233.D06BB04 PODOPHYLLOTOXINUM *

D06BB04 PODOPHYLLOTOXINUM CREMĂ 1,5 mg/g
WARTEC 1,5 mg/g 1,5 mg/g STIEFEL LABORATORIES (UK) LTD.
D06BB04 PODOPHYLLOTOXINUM SOL. CUT. 5 mg/ml
CONDYLINE 5 mg/ml ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

Prescriere limitată: Pentru tratamentul verucilor.

235.D07AB02 HYDROCORTISONUM BUTYRATUM Protocol: D001L

D07AB02 HYDROCORTISONUM BUTYRATUM CREMĂ 0.1%
LOCOID® crema 0,1% 0.1% ASTELLAS PHARMA EUROPE BV
LOCOID® LIPOCREAM 0,1% 0.1% ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.
D07AB02 HYDROCORTISONUM BUTYRATUM EMULSIE CUT. 0.1%
LOCOID CRELO® 0,1% 0.1% ASTELLAS PHARMA EUROPE BV
D07AB02 HYDROCORTISONUM BUTYRATUM SOL. CUT. 0.1%

LOCOID® 0.1% ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

☐236.D07AC13 MOMETASONUM Protocol: D001L

D07AC13 MOMETASONUM CREMĂ 1 mg/g

ELOCOM 1 mg/g SCHERING PLOUGH EUROPE

D07AC13 MOMETASONUM SOL. CUT. 1 mg/g

ELOCOM 1 mg/g SCHERING PLOUGH EUROPE

D07AC13 MOMETASONUM UNGUENT 1 mg/g

ELOCOM 1 mg/g SCHERING PLOUGH EUROPE

☐237.D07AC14 METHYLPREDNISOLONUM ACEPONAT Protocol: D001L

D07AC14 METHYLPREDNISOLONUM ACEPONAT EMULSIE CUT. 0.1%

ADVANTAN® MILK 0.1% INTENDIS GMBH

D07AC14 METHYLPREDNISOLONUM ACEPONAT CREMĂ 1 mg/g

ADVANTAN 1 mg/g INTENDIS GmbH

D07AC14 METHYLPREDNISOLONUM ACEPONAT UNGUENT 1 mg/g

ADVANTAN 1 mg/g INTENDIS GmbH

☐238.D07AC17 FLUTICASONUM Protocol: D001L

D07AC17 FLUTICASONUM CREMĂ 0.05%

CUTIVATE 0.05% GLAXO WELLCOME UK LIMITED

D07AC17 FLUTICASONUM UNGUENT 0.005%

CUTIVATE 0.005% GLAXO WELLCOME UK LIMITED

☐239.D07AD01 CLOBETASOLUM * Protocol: D001L

D07AD01 CLOBETASOLUM CREMĂ 0.05%

DERMOVATE 0.05% GLAXOWELLCOME UK LTD.

D07AD01 CLOBETASOLUM SOL. CUT. 0.05%

DERMOVATE® 0.05% GLAXO WELLCOME UK LTD.

D07AD01 CLOBETASOLUM UNGUENT 0.05%

DERMIONE 0.05% OZONE LABORATORIES LTD.

DERMOVATE 0.05% GLAXOWELLCOME UK LTD.

☐240.D07CA01 COMBINAȚII (HYDROCORTISONUM + ANTIINFECȚIOASE) Protocol: D001L

D07CA01 COMBINAȚII (HYDROCORTISONUM + ANTIINFECȚIOASE) CREMĂ

FUCIDIN® H LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS

PIMAFUCORT ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

D07CA01 COMBINAȚII (HYDROCORTISONUM + ANTIINFECȚIOASE) UNGUENT

PIMAFUCORT ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

☐241.D07CC01 COMBINAȚII (BETAMETHASONUM + ANTIINFECȚIOASE) Protocol: D001L

D07CC01 COMBINAȚII (BETAMETHASONUM + ANTIINFECȚIOASE) CREMĂ

FUCICORT® LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS

☐242.D07XC03 COMBINAȚII (MOMETASONUM + AC. SALICILICUM) Protocol: D001L

D07XC03 COMBINAȚII (MOMETASONUM + AC. SALICILICUM) UNGUENT

ELOSALIC SCHERING PLOUGH EUROPE

☐243.D10AD54 COMBINAȚII (ISOTRETINOINUM + ERITROMICINUM)

D10AD54 COMBINAȚII (ISOTRETINOINUM + ERITROMICINUM) GEL 0,05%/0,2%

ISOTREXIN GEL 0,05%/0,2% STIEFEL LABORATORIES (UK) LTD.

☐244.D10AX03 ACIDUM AZELAICUM

D10AX03 ACIDUM AZELAICUM CREMĂ 200 mg/g

SKINOREN 200 mg/g INTENDIS GmbH

D10AX03 ACIDUM AZELAICUM GEL 15%

SKINOREN® 15% 15% INTENDIS GMBH

☐245.D10BA01 ISOTRETINOINUM **

Cod restricție 1354: Acnee chistică severă care nu răspunde la alte tipuri de tratamente.

Acest medicament poate cauza defecte la naștere. Isotretinoin a fost incriminat pentru cauzarea frecventă a altor efecte toxice cu potențial sever.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

D10BA01 ISOTRETINOINUM CAPS. MOI 10 mg

ROACCUTANE 10 mg 10 mg ROCHE ROMÂNIA SRL

SOTRET 10 mg 10 mg RANBAXY U.K. LIMITED

D10BA01 ISOTRETINOINUM CAPS. MOI 20 mg
SOTRET 20 mg 20 mg RANBAXY U.K. LIMITED

▣**246.**G01AA02 NATAMYCINUM
G01AA02 NATAMYCINUM OVULE 100 mg
PIMAFUCIN® 100 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

▣**247.**G01AA51 COMBINAȚII
G01AA51 COMBINAȚII CREMĂ VAG. 10g/400000UI
MACMIROR COMPLEX 10g/400000UI POLICHEM SA
G01AA51 COMBINAȚII CAPS. MOI VAG. 500 mg/200000UI
MACMIROR COMPLEX 500 mg/200000UI POLICHEM SA
G01AA51 COMBINAȚII CAPS. MOI VAG.
POLYGYNAX LAB. INNOTECH INT.

▣**248.**G01AF12 FENTICONAZOLUM
G01AF12 FENTICONAZOLUM CAPS. MOI VAG. 600 mg
LOMEXIN 600 mg 600 mg RECORDATI SPA

▣**249.**G01AF15 BUTOCONAZOLUM
G01AF15 BUTOCONAZOLUM CREMĂ VAG.
GYNOFORT 2% GEDEON RICHTER LTD.

250.

▣**251.**G01AX05 NIFURATELUM
G01AX05 NIFURATELUM DRAJ. 200 mg
MACMIROR 200 mg POLICHEM SA

▣**252.**G02CB03 CABERGOLINUM * Protocol: G001C
G02CB03 CABERGOLINUM COMPR. 0.5 mg
DOSTINEX 0.5 mg PFIZER EUROPE MA EEG
Prescriere limitată: Prevenirea apariției lactației în lăuzie.
Cod restricție 2659: Hiperprolactinemia patologică pentru care nu este indicată intervenția chirurgicală
Cod restricție 2660: Hiperprolactinemia patologică pentru care a fost utilizat tratament chirurgical dar cu rezultate incomplete

▣**253.**G03AC02 LYNESTRENOLUM *
G03AC02 LYNESTRENOLUM COMPR. 0.5 mg
EXLUTON® 0.5 mg ORGANON NV

▣**254.**G03AC03 LEVONORGESTRELUM ***# Protocol: G005N
G03AC03 LEVONORGESTRELUM DISPOZITIV INTRAUTERIN 52 mg
MIRENA 20 µg/24 h 52 mg SCHERING OY (SCHERING AG)

▣**255.**G03CA04 ESTRIOLUM *
G03CA04 ESTRIOLUM CREMĂ VAG. 0.1%
OVESTIN 0.1% ORGANON NV
G03CA04 ESTRIOLUM OVULE 0.5 mg
OVESTIN 0.5 mg ORGANON NV

▣**256.**G03CA09 PROMESTRIENUM *
G03CA09 PROMESTRIENUM CAPS. MOI VAG. 10 mg
COLPOTROPHINE® 10 mg LAB. THERAMEX
G03CA09 PROMESTRIENUM CREMĂ VAG. 1%
COLPOTROPHINE® 1% LAB. THERAMEX

▣**257.**G03DA04 PROGESTERONUM *
G03DA04 PROGESTERONUM CAPS. MOI 100 mg
UTROGESTAN® 100 mg 100 mg LAB. BESINS INTERNATIONAL
G03DA04 PROGESTERONUM GEL 1%
MASTOPROFEN 1% 1% ANTIBIOTICE SA
PROGESTOGEL 1% LAB. BESINS INTERNATIONAL

▣**258.**G03DB01 DYDROGESTERONUM *
G03DB01 DYDROGESTERONUM COMPR. FILM. 10 mg
DUPHASTON® 10 mg SOLVAY PHARMACEUTICALS BV

▣**259.**G03DC03 LYNESTRENOLUM *
G03DC03 LYNESTRENOLUM COMPR. 5 mg

ORGAMETRIL 5 mg ORGANON NV

▣**260.**G03DC05 TIBOLONUM ** Protocol: G007N

G03DC05 TIBOLONUM COMPR. 2,5 mg

LADYBON 2,5 mg ZENTIVA A.S.

G03DC05 TIBOLONUM COMPR. 2.5 mg

LIVIAL® 2,5 mg 2.5 mg ORGANON NV

▣**261.**G03FA01 COMBINAȚII ** Protocol: G002N

G03FA01 COMBINAȚII COMPR. FILM. 1 mg/0,5 mg

ACTIVELE 1 mg/0,5 mg 1 mg/0,5 mg NOVO NORDISK A/S

▣**262.**G03FA14 COMBINAȚII ** Protocol: G002N

G03FA14 COMBINAȚII COMPR. FILM.

FEMOSTON® conti 1/5 SOLVAY PHARMACEUTICALS BV

▣**263.**G03FA15 ESTRADIOLUMVALERAT + DIENOGEST ** Protocol: G002N

G03FA15 ESTRADIOLUMVALERAT + DIENOGEST DRAJ.

KLIMODIEN SCHERING AG

▣**264.**G03FA17 COMBINAȚII ** Protocol: G002N

G03FA17 COMBINAȚII COMPR. FILM.

ANGELIQ SCHERING AG

▣**265.**G03FB01 COMBINAȚII ** Protocol: G002N

G03FB01 COMBINAȚII DRAJ.

CYCLO PROGINOVA® SCHERING AG

▣**266.**G03FB05 COMBINAȚII ** Protocol: G002N

G03FB05 COMBINAȚII COMPR. FILM.

NOVOFEM NOVO NORDISK A/S

▣**267.**G03FB08 COMBINAȚII ** Protocol: G002N

G03FB08 COMBINAȚII COMPR. FILM.

FEMOSTON 2/10 SOLVAY PHARMACEUTICALS BV

G03FB08 COMBINAȚII COMPR. FILM.

FEMOSTON 2/10 SOLVAY PHARMACEUTICALS BV

▣**268.**G03GA05 FOLITROPINUM ALFA ****# Protocol: G003N

Prescriere limitată: Infertilitate anovulatorie.

NOTĂ: Cu excepția cazurilor de hipopituitarism sau amenoree primară, pacienta trebuie să fi fost tratată anterior cu citrat de clomifen și/sau gonadorelin, iar tratamentul să fi rămas fără efect (sarcina nu a fost obținută). Femeile care au urmat tratament pentru inducerea ovulației cu alte clase de medicamente și nu au obținut o sarcină necesită evaluare laparoscopică pentru a exclude alte cauze care împiedică apariția unei sarcini.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

G03GA05 FOLITROPINUM ALFA PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 150UI

GONAL-f 150 UI 150UI SERONO EUROPE LTD.

G03GA05 FOLITROPINUM ALFA PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 75UI

GONAL-f 75 UI 75UI SERONO EUROPE LTD.

Prescriere limitată: Infertilitate anovulatorie

▣**269.**G03GA06 FOLLITROPINUM BETA ****# Protocol: G008N

Prescriere limitată: Infertilitate anovulatorie.

NOTĂ: Cu excepția cazurilor de hipopituitarism sau amenoree primară, pacienta trebuie să fi fost tratată anterior cu citrat de clomifen și/sau gonadorelin, iar tratamentul să fi rămas fără efect (sarcina nu a fost obținută). Femeile care au urmat tratament pentru inducerea ovulației cu alte clase de medicamente și nu au obținut o sarcină necesită evaluare laparoscopică pentru a exclude alte cauze care împiedică apariția unei sarcini.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

G03GA06 FOLLITROPINUM BETA SOL. INJ. 100 UI/0.5 ml

PUREGON 100 UI/0,5 ml 100 UI/0.5 ml N. V. ORGANON

G03GA06 FOLLITROPINUM BETA SOL. INJ. 300 UI/0.36 ml

PUREGON 300 UI/0,36 ml 300 UI/0.36 ml N. V. ORGANON

G03GA06 FOLLITROPINUM BETA SOL. INJ. 50 UI/0.5 ml

PUREGON 50 UI/0,5 ml 50 UI/0.5 ml N. V. ORGANON
G03GA06 FOLLITROPINUM BETA SOL. INJ. 600 UI/0.72 ml
PUREGON 600 UI/0,72 ml 600 UI/0.72 ml N. V. ORGANON
G03GA06 FOLLITROPINUM BETA PULB + SOLV. PT. SOL. INJ. 100 UI/ml
PUREGON 100UI 100 UI/ml ORGANON NV
G03GA06 FOLLITROPINUM BETA PULB + SOLV. PT. SOL. INJ 50 UI/ml
PUREGON 50UI 50 UI/ml ORGANON NV

270.

271.G03GB02 CLOMIFENUM

G03GB02 CLOMIFENUM COMPR. 50 mg

CLOSTILBEGYT 50 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC

OVA-MIT 50 mg REMEDICA LTD.

Prescriere limitată: Infertilitate anovulatorie

272.G03XC01 RALOXIFENUM

G03XC01 RALOXIFENUM COMPR. FILM. 60 mg

EVISTA 60 mg 60 mg ELI LILLY NEDERLAND BV

Cod restricție 3006: Monoterapie cu medicamente antiresorbitive pentru tratamentul și profilaxia osteoporozei sexoidoprive la femei până la vârsta de 60 ani.

NOTĂ: Agenții antiresorbtivi utilizați în tratamentul osteoporozei instalate sunt: ALENDRONATE SODIUM, RISEDRONAT SODIUM, RALOXIFEN HYDROCHLORIDE, IBANDRONATE, ZOLENDRONATE ȘI STRONTIUM RANELATE (agent antiresorbtiv și formator osos).

273.G04BD04 OXYBUTYNINUM

G04BD04 OXYBUTYNINUM COMPR. 5 mg

DRIPTANE® 5 mg 5 mg LAB. FOURNIER SA

Prescriere limitată: Hipereactivitate a detrusorului

274.G04BD07 TOLTERODINUM **# Protocol: G010N

G04BD07 TOLTERODINUM CAPS. ELIB. PREL. 4 mg

DETRUSITOL SR 4 mg 4 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

275.G04BD08 SOLIFENACINUM SUCCINATE **# Protocol: G009N

G04BD08 SOLIFENACINUM SUCCINATE COMPR. FILM. 10 mg

VESICARE 10 mg 10 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

G04BD08 SOLIFENACINUM SUCCINATE COMPR. FILM. 5 mg

VESICARE 5 mg 5 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

276.G04BD09 TROSPIUM

G04BD09 TROSPIUM COMPR. FILM. 15 mg

INKONTAN 15 mg 15 mg PHARMAZEUTISCHE FABRIK MONTAVIT GES.M.B.H.

G04BD09 TROSPIUM COMPR. FILM. 30 mg

INKONTAN 30 mg 30 mg PHARMAZEUTISCHE FABRIK MONTAVIT GES.M.B.H.

277.G04CA01 ALFUZOSINUM

G04CA01 ALFUZOSINUM COMPR. ELIB. PREL. 10 mg

ALFURAN MR 10 mg 10 mg TERAPIA S.A.

XATRAL SR 10 mg 10 mg SANOFI-SYNTHELABO FRANCE

G04CA01 ALFUZOSINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 5 mg

XATRAL® LP 5 mg 5 mg SANOFI-SYNTHELABO FRANCE

278.G04CA02 TAMSULOSINUM

Prescriere limitată: Tratamentul hiperplaziei benigne de prostată.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

G04CA02 TAMSULOSINUM CAPS. ELIB. MODIF. 0,4 mg

TAMSOL 0,4 mg 0,4 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA

TAMSULOSIN ACTAVIS 0,4 mg ACTAVIS GROUP HF.

G04CA02 TAMSULOSINUM CAPS. ELIB. MODIF. 0.4 mg

FOKUSIN 0.4 mg ZENTIVA AS

G04CA02 TAMSULOSINUM CAPS. ELIB. PREL. 0.4 mg

CONTIFLO MR 0.4 mg RANBAXY UK LTD.

TANYZ 0.4 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

G04CA02 TAMSULOSINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 0.4 mg

OMNIC TOCAS® 0,4 0.4 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

279.G04CB01 FINASTERIDUM *

Prescriere limitată: Tratamentul hiperplaziei benigne de prostată.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

G04CB01 FINASTERIDUM COMPR. FILM. 5 mg

MOSTRAFIN 5 mg PLIVA LJUBLIJANA D.O.O.

PROSCAR 5 mg 5 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

TAREDOX 5 mg 5 mg DR. REDDY'S LABORATORIES

G04CB01 FINASTERIDUM COMPR. FILM. 5 mg

MOSTRAFIN 5 mg PLIVA LJUBLIJANA D.O.O.

PROSCAR 5 mg 5 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

TAREDOX 5 mg 5 mg DR. REDDY'S LABORATORIES

G04CB01 FINASTERIDUM COMPR. FILM. 5 mg

FINASTERID SANDOZ 5 mg 5 mg HEXAL AG

280.G04CB02 DUTASTERIDUM *

Prescriere limitată: Tratamentul hiperplaziei benigne de prostată.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

G04CB02 DUTASTERIDUM CAPS. MOI 0.5 mg

AVODART® 0.5 mg GLAXO GROUP LTD.

281.H01AA02 TETRACOSACTIDUM

H01AA02 TETRACOSACTIDUM SUSP. INJ. 1 mg/ml

SYNACTHEN DEPOT 1 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH

282.H01AC01 SOMATROPINUM *# Protocol: H009E**

H01AC01 SOMATROPINUM SOL. INJ. 10 mg/1.5 ml

NORDITROPIN SIMPLEX x 10 mg/1,5 ml 10 mg/1.5 ml NOVO NORDISK A/S

H01AC01 SOMATROPINUM SOL. INJ. 10 mg/2 ml

NUTROPINAq 10 mg/2 ml 10 mg/2 ml IPSEN LIMITED

H01AC01 SOMATROPINUM SOL. INJ. 3,3 mg/ml

OMNITROPE 3,3 mg/ml 3,3 mg/ml SANDOZ GMBH

H01AC01 SOMATROPINUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 4 mg (12ui)

ZOMACTON 4 mg (12ui) FERING GMBH

H01AC01 SOMATROPINUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 5.3 mg/ml (16ui)

GENOTROPIN® 16 ui (5,3 mg) 5.3 mg/ml (16ui) PFIZER EUROPE MA EEIG

H01AC01 SOMATROPINUM SOL. INJ. 5 mg/1.5 ml

NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml 5 mg/1.5 ml NOVO NORDISK A/S

283.H01CC01 GANIRELIXUM *# Protocol: G004N**

H01CC01 GANIRELIXUM SOL. INJ. 0.25 mg/0.5 ml

ORGALUTRAN 0.25 mg/0.5 ml 0.25 mg/0.5 ml N. V. ORGANON

284.H01CC02 CETRORELIXUM *# Protocol: H004E**

H01CC02 CETRORELIXUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 0.25 mg

CETROTIDE 0,25 mg 0.25 mg SERONO EUROPE LTD.

H01CC02 CETRORELIXUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 3 mg

CETROTIDE 3 mg 3 mg SERONO EUROPE LTD.

285.H02AA02 FLUDROCORTISONUM

H02AA02 FLUDROCORTISONUM COMPR. 0.1 mg

ASTONIN H 0.1 mg MERCK KGAA

286.H02AB01 BETAMETHASONUM

H02AB01 BETAMETHASONUM SUSP. INJ. I.M. 7 mg/ml

DIPROPHOS® 7 mg/ml SCHERING PLOUGH EUROPE

287.H02AB06 PREDNISOLONUM

H02AB06 PREDNISOLONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 250 mg

SOLU-DECORTIN H 250 250 mg MERCK KGAA

H02AB06 PREDNISOLONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 50 mg

SOLU-DECORTIN H 50 50 mg MERCK KGAA

288.H03BB02 THIAMAZOLUM

H03BB02 THIAMAZOLUM COMPR. FILM. 10 mg
 THYROZOL® 10 mg 10 mg MERCK KGAA
 H03BB02 THIAMAZOLUM COMPR. FILM. 20 mg
 THYROZOL® 20 mg 20 mg MERCK KGAA
 H03BB02 THIAMAZOLUM COMPR. FILM. 5 mg
 THYROZOL® 5 mg 5 mg MERCK KGAA
☐289.H05BA01 CALCITONINUM (SOMON)
 H05BA01 CALCITONINUM (SOMON) SOL. INJ. 100UI
 TONOCALCIN 100 UI 100UI ALFA WASSERMANN SPA
 H05BA01 CALCITONINUM (SOMON) SPRAY NAZ., SOL. 100 ui/doza
 NYLEX 100 UI/doza 100 UI/doza PHARMACEUTICAL IND. PROEL EPAM. G.CORONIS SA
 H05BA01 CALCITONINUM (SOMON) SOL. INJ. 100 UI/ml
 NYLEX® 100 UI/ml PROEL E.P. CORONIS SA
 H05BA01 CALCITONINUM (SOMON) SPRAY NAZAL-SOL. 200 UI/doza
 MIACALCIC® NASAL 200 200 ui/doza NOVARTIS PHARMA GMBH
 NYLEX® 200 UI/doza PROEL E.P. CORONIS SA
 H05BA01 CALCITONINUM (SOMON) SOL. INJ. 50 ui/ml
 MIACALCIC® 50 ui/ml NOVARTIS PHARMA GMBH
☐290.J01CR01 AMPICILLINUM + SULBACTAM
 J01CR01 AMPICILLINUM + SULBACTAM PULB. PT. SOL. INJ. 1 g + 500 mg
 AMPIPLUS® 1,5 g 1 g + 500 mg ANTIBIOTICE SA
☐291.J01CR04 SULTAMICILLINUM
 J01CR04 SULTAMICILLINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 250 mg/5 ml
 UNASYN 250 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 J01CR04 SULTAMICILLINUM COMPR. FILM. 375 mg
 UNASYN 375 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
☐292.J01DC10 CEFPROZILUM
 J01DC10 CEFPROZILUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 125 mg/5 ml
 CEFZIL 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml BRISTOL-MYERS SQUIBB KFT.
 J01DC10 CEFPROZILUM COMPR. FILM. 250 mg
 CEFZIL 250 mg 250 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB KFT.
 J01DC10 CEFPROZILUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 250 mg/5 ml
 CEFZIL 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml BRISTOL-MYERS SQUIBB KFT.
 J01DC10 CEFPROZILUM COMPR. FILM. 500 mg
 CEFZIL 500 mg 500 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB KFT.
☐293.J01DD14 CEFTIBUTENUM
 J01DD14 CEFTIBUTENUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 36 mg/ml
 CEDAX 36 mg/ml SCHERING PLOUGH EUROPE
 J01DD14 CEFTIBUTENUM CAPS. 400 mg
 CEDAX 400 mg SCHERING PLOUGH EUROPE
☐294.J01FA02 SPIRAMYCINUM
 J01FA02 SPIRAMYCINUM COMPR. FILM. 1.5 M ui
 ROVAMYCINE® 1,5 Mil. UI 1.5 M ui LAB. AVENTIS
 J01FA02 SPIRAMYCINUM COMPR. FILM. 3M ui
 ROVAMYCINE® 3 Mil. UI 3M ui LAB. AVENTIS
☐295.J01FA10 AZITHROMYCINUM
 J01FA10 AZITHROMYCINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 100 mg/5 ml
 AZITROMICINA SANDOZ 100 mg/5 ml 100 mg/5 ml SANDOZ SRL
 J01FA10 AZITHROMYCINUM COMPR. FILM. 125 mg
 SUMAMED 125 mg 125 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 J01FA10 AZITHROMYCINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 200 mg/5 ml
 AZITROMICINA SANDOZ 200 mg/5 ml 200 mg/5 ml SANDOZ SRL
 J01FA10 AZITHROMYCINUM PULB. + SOLV. SUSP. ORALĂ 200 mg/5 ml
 AZITROX 200 mg/5 ml 200 mg/5 ml ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
 J01FA10 AZITHROMYCINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 200 mg/5 ml
 SUMAMED FORTE 200 mg/5 ml PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 J01FA10 AZITHROMYCINUM CAPS. 250 mg

AZATRIL 250 mg 250 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD
 J01FA10 AZITHROMYCINUM COMPR. FILM. 250 mg
 AZITROMICINA SANDOZ 250 mg COMPRIMATE FILMATE 250 mg SANDOZ S.R.L.
 AZITROX® 250 250 mg ZENTIVA AS
 J01FA10 AZITHROMYCINUM COMPR. FILM. 500 mg
 AZITROMICINA SANDOZ 500 mg COMPRIMATE FILMATE 500 mg SANDOZ S.R.L.
 AZITROX® 500 500 mg ZENTIVA AS
 AZRO® 500 mg 500 mg ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
 SUMAMED 500 mg 500 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 ZITROCIN 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 J01FA10 AZITHROMYCINUM GRAN. ELIB. PREL. PT. SUSP. ORALĂ 2 g
 ZMAX 2 g 2 g PFIZER EUROPE MA EEIG

☐296.J01FF01 CLINDAMYCINUM

Prescriere limitată: Infecții cu coci Gram pozitivi care nu pot fi tratate eficient cu peniciline.

Infecții severe cu germeni anaerobi.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J01FF01 CLINDAMYCINUM CAPS. 150 mg
 DALACIN C 150 mg 150 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 J01FF01 CLINDAMYCINUM CAPS. 300 mg
 DALACIN C 300 mg 300 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

☐297.J01MA12 LEVOFLOXACINUM

J01MA12 LEVOFLOXACINUM COMPR. FILM. 500 mg
 TAVANIC® 500 mg AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH

☐298.J01MA14 MOXIFLOXACINUM

J01MA14 MOXIFLOXACINUM COMPR. FILM. 400 mg
 AVELOX® 400 mg 400 mg BAYER HEALTHCARE AG

☐299.J02AC02 ITRACONAZOLUM *

J02AC02 ITRACONAZOLUM CAPS. 100 mg
 ITRACONAZOL 100 mg 100 mg TERAPIA S.A.
 OMICRAL 100 mg 100 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL S.R.L.
 ORUNGAL 100 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV

☐300.J05AB11 VALACYCLOVIRUM *

J05AB11 VALACYCLOVIRUM COMPR. FILM. 500 mg
 VALTREX 500 mg 500 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

Prescriere limitată: Tratamentul pacienților cu herpes zoster în decurs de 72 de ore de la debutul rash-ului

Prescriere limitată: Herpes zoster oftalmic.

Prescriere limitată: Herpes genital inițial moderat/sever.

Prescriere limitată: Tratamentul episodic sau supresiv al herpesului genital recurent (forme moderate/severe).

☐301.J05ABN1 BRIVUDINUM *#

Prescriere limitată: Tratamentul pacienților cu herpes zoster în decurs de 72 de ore de la debutul rash-ului.

J05ABN1 BRIVUDINUM COMPR. 125 mg
 BRIVAL® 125 mg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP

☐302.L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM *

L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM DRAJ. 50 mg
 ENDOXAN® 50 mg 50 mg BAXTER ONCOLOGY GMBH

303._

304._

☐305.L02AE04 TRIPTORELINUM ***# Protocol: L013E

Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată (până la 6 luni) al endometriozei confirmate histologic.

Tratamentul pubertății precoce.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului

L02AE04 TRIPTORELINUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 0.1 mg
DIPHERELINE 0,1 mg 0.1 mg BEAUFOR IPSEN PHARMA
L02AE04 TRIPTORELINUM LIOF. + SOLV. PT. SUSP. INJ. I.M. ELIB. PREL. 11.25 mg
DIPHERELINE® 11,25 mg 11.25 mg BEAUFOR IPSEN PHARMA
L02AE04 TRIPTORELINUM LIOF. + SOLV. PT. SUSP. INJ. I.M. ELIB. PREL. 3.75 mg
DIPHERELINE® 3,75 mg 3.75 mg BEAUFOR IPSEN PHARMA

☐306.L04AX01 AZATHIOPRINUM *

L04AX01 AZATHIOPRINUM COMPR. FILM. 50 mg
IMURAN® 50 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

☐307.M01AC01 PIROXICAMUM

A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale.
Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M01AC01 PIROXICAMUM COMPR. 20 mg
FLAMEXIN 20 mg CHIESI FARMACEUTICI SPA
N-PIROXICAM MEDUMAN 20 mg 20 mg MEDUMAN S.A.
PIROXICAM 20 mg 20 mg ARENA GROUP SA
PIROXICAM LPH 20 mg 20 mg LABORMED PHARMA SA
PIROXSAL 20 mg SLAVIA PHARM SRL
M01AC01 PIROXICAMUM COMPR. EFF. 20 mg
FLAMEXIN 20 mg CHIESI FARMACEUTICI S.P.A.
M01AC01 PIROXICAMUM SUPOZ. 20 mg
PIROXICAM 20 mg 20 mg SINTOFARM SA
M01AC01 PIROXICAMUM SOL. INJ. 20 mg/ml
FELDENE® 20 mg/ml 20 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG
HOTEMIN 20 mg/ml EGIS PHARMACEUTICALS PLC
M01AC01 PIROXICAMUM PULB. PT. SOL. ORALĂ 20 mg/plic
FLAMEXIN® 20 mg/plic CHIESI FARMACEUTICI SPA
M01AC01 PIROXICAMUM SUPOZ. 40 mg
PIROXICAM 40 mg 40 mg ANTIBIOTICE SA

☐308.M01AC05 LORNOXICAMUM

A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale.
Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M01AC05 LORNOXICAMUM COMPR. FILM. 4 mg
XEFO® 4 mg 4 mg NYCOMED AUSTRIA GMBH
M01AC05 LORNOXICAMUM COMPR. FILM. 8 mg
XEFO® 8 mg 8 mg NYCOMED AUSTRIA GMBH
M01AC05 LORNOXICAMUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 8 mg/2 ml
XEFO 8 mg/2 ml 8 mg/2 ml NYCOMED AUSTRIA GMBH

☐309.M01AE17 DEXKETOPROFENUM

A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale.
Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M01AE17 DEXKETOPROFENUM COMPR. FILM. 25 mg
TADOR 25 mg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP
M01AE17 DEXKETOPROFENUM SOL. INJ./CONC. PT. SOL. PERF. 50 mg/2 ml
TADOR INJECT 50 mg/2 ml MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS S.A.

☐310.M01AH01 CELECOXIBUM

Prescriere limitată: Tratamentul simptomatic antiinflamator la pacienții cu intoleranță la AINS neselective.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M01AH01 CELECOXIBUM CAPS. 100 mg
CELEBREX 100 mg 100 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
M01AH01 CELECOXIBUM CAPS. 200 mg
CELEBREX 200 mg 200 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

311.M01AH05 ETORICOXIBUM

Prescriere limitată: Tratamentul simptomatic antiinflamator la pacienții cu intoleranță la AINS neselective.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M01AH05 ETORICOXIBUM COMPR. FILM. 120 mg

ARCOXIA® 120 mg 120 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

M01AH05 ETORICOXIBUM COMPR. FILM. 60 mg

ARCOXIA® 60 mg 60 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

M01AH05 ETORICOXIBUM COMPR. FILM. 90 mg

ARCOXIA® 90 mg 90 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

312.M01AX05 GLUCOSAMINUM

M01AX05 GLUCOSAMINUM PULB. PT. SOL. ORALĂ 150 mg/plic

DONA® 150 mg/plic ROTTAPHARM SPA

313.M01AX17 NIMESULIDUM

A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M01AX17 NIMESULIDUM COMPR. 100 mg

APONIL 100 mg MEDOCHEMIE LTD

AULIN® 100 mg 100 mg CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH

COXTRAL 100 mg ZENTIVA AS

LEMESIL 100 mg ANFARM HELLAS S.A. PHARMACEUTICALS

NIMESULID LPH 100 mg 100 mg LABORMED PHARMA SA

NIMESULID 100 mg 100 mg MAGISTRA C&C

NIMESULID ARENA 100 mg 100 mg ARENA GROUP S.A.

NIMESULID SLAVIA 100 mg SLAVIA PHARM SRL

NISE 100 mg 100 mg DR. REDDY'S LABORATORIES

M01AX17 NIMESULIDUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 100 mg

SULIDAMOR 100 mg FARMACEUTICI DAMOR SPA

M01AX17 NIMESULIDUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 100 mg/plic

AULIN® 100 mg/plic CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH

NIMESIL 100 mg/plic LAB. GUIDOTTI SPA

314.M03BX01 BACLOFENUM

M03BX01 BACLOFENUM COMPR. 10 mg

LIORESAL® 10 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

M03BX01 BACLOFENUM COMPR. 25 mg

LIORESAL® 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

315.M05BA04 ACIDUM ALENDRONICUM *

Cod restricție 3003: Tratamentul osteoporozei la paciente în postmenopauză care au suferit fracturi vertebrale osteoporotice în antecedente.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M05BA04 ACIDUM ALENDRONICUM COMPR. 10 mg

FOSAMAX 10 mg 10 mg MERCK SHARP & DOHME S.R.L.

M05BA04 ACIDUM ALENDRONICUM COMPR. 70 mg

FOSAMAX 70 mg 70 mg MERCK SHARP & DOHME S.R.L.

316.M05BA06 ACIDUM IBANDRONICUM *

Cod restricție 3003: Tratamentul osteoporozei la paciente în postmenopauză care au suferit fracturi vertebrale osteoporotice în antecedente.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M05BA06 ACIDUM IBANDRONICUM COMPR. FILM. 150 mg

BONVIVA 150 mg 150 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

317.M05BA07 ACIDUM RISEDRONICUM *

Cod restricție 3003: Tratamentul osteoporozei la paciente în postmenopauză care au suferit fracturi vertebrale osteoporotice în antecedente.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M05BA07 ACIDUM RISEDRONICUM COMPR. FILM. 35 mg

ACTONEL® SAPTAMANAL 35 mg AVENTIS PHARMA AB

☐318.M05BX03 STRONTIUM RANELATUM *

M05BX03 STRONTIUM RANELATUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 2 g

OSSEOR 2 g 2 g LES LAB. SERVIER

☐319.M05BB03 COMBINAȚII (ACIDUM ALENDRONICUM + COLECALCIFEROLUM) *

Cod restricție 3003: Tratamentul osteoporozei la paciente în postmenopauză care au suferit fracturi vertebrale osteoporotice în antecedente.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M05BB03 COMBINAȚII (ACIDUM ALENDRONICUM + COLECALCIFEROLUM) COMPR. 70 mg/2800UI

FOSAVANCE 70 mg/2800UI 70 mg/2800UI MERCK SHARP & DOHME LTD.

☐320.N02AA05 OXYCODONUM *#

Prescriere limitată: Durere severă, invalidantă, care nu răspunde la analgezice non-opioide.

Durere cronică severă, invalidantă, care nu răspunde la analgezice non-opioide, unde durata totală a tratamentului opioid este mai scurtă de 12 luni.

Risc înalt de apariție a dependenței.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N02AA05 OXYCODONUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 10 mg

OXYCONTIN® 10 mg 10 mg MUNDIPHARMA GMBH

N02AA05 OXYCODONUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 20 mg

OXYCONTIN® 20 mg 20 mg MUNDIPHARMA GMBH

N02AA05 OXYCODONUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 40 mg

OXYCONTIN® 40 mg 40 mg MUNDIPHARMA GMBH

N02AA05 OXYCODONUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 80 mg

OXYCONTIN® 80 mg 80 mg MUNDIPHARMA GMBH

☐321.N02AA08 DIHYDROCODEINUM *

N02AA08 DIHYDROCODEINUM COMPR. ELIB. PREL. 120 mg

DHC CONTINUS 120 mg 120 mg MUNDIPHARMA GMBH

N02AA08 DIHYDROCODEINUM COMPR. ELIB. PREL. 60 mg

DHC CONTINUS 60 mg 60 mg MUNDIPHARMA GMBH

N02AA08 DIHYDROCODEINUM COMPR. ELIB. PREL. 90 mg

DHC CONTINUS 90 mg 90 mg MUNDIPHARMA GMBH

☐322.N02AX52 COMBINAȚII (TRAMADOLUM + PARACETAMOLUM)

Prescriere limitată: Durere severă, care nu răspunde la analgezice non-opioide.

Pentru durere acută la care tratamentul cu aspirină și/sau paracetamol este contraindicat sau nu a dat rezultate.

N02AX52 COMBINAȚII (TRAMADOLUM + PARACETAMOLUM) COMPR. FILM. 37,5 mg + 325 mg

ZALDIAR® 37,5 mg + 325 mg GRUNENTHAL GMBH

☐323.N03AE01 CLONAZEPAMUM

N03AE01 CLONAZEPAMUM COMPR. 0.5 mg

RIVOTRIL 0.5 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

N03AE01 CLONAZEPAMUM COMPR. 2 mg

RIVOTRIL® 2 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

☐324.N03AX16 PREGABALINUM **# Protocol: N025G; N032G

N03AX16 PREGABALINUM CAPS. 150 mg

LYRICA 150 mg 150 mg PFIZER LTD.

N03AX16 PREGABALINUM CAPS. 300 mg

LYRICA 300 mg 300 mg PFIZER LTD.

N03AX16 PREGABALINUM CAPS. 75 mg

LYRICA 75 mg 75 mg PFIZER LTD.

325._

▣**326.N04BC05 PRAMIPEXOLUM ***

Prescriere limitată: Tratamentul simptomatic al sindromului idiopatic al picioarelor neliniștite, forme moderate/severe.

La acest medicament au fost raportate episoade de instalare bruscă a somnului fără avertizare în timpul activității.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N04BC05 PRAMIPEXOLUM COMPR. 0.18 mg

MIRAPEXIN 0,18 mg 0.18 mg BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH

N04BC05 PRAMIPEXOLUM COMPR. 0.7 mg

MIRAPEXIN 0,7 mg 0.7 mg BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH

▣**327.N04BXN1 PIRIBEDILUM ****

N04BXN1 PIRIBEDILUM DRAJ. ELIB. PREL. 50 mg

PRONORAN® 50 mg LP 50 mg LES LAB. SERVIER IND.

▣**328.N05AL03 TIAPRIDUM**

N05AL03 TIAPRIDUM COMPR. 100 mg

TIAPRIDAL® 100 mg 100 mg SANOFI-SYNTHELABO FRANCE

N05AL03 TIAPRIDUM SOL. INJ. 100 mg/2 ml

TIAPRIDAL 100 mg/2 ml 100 mg/2 ml SANOFI-AVENTIS FRANCE

▣**329.N05BE01 BUSPIRONUM**

Prescriere limitată: Pentru tratamentul de scurtă durată al anxietății.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N05BE01 BUSPIRONUM COMPR. 10 mg

SPITOMIN 10 mg 10 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC

STRESSIGAL 10 mg ANFARM HELLAS S.A. PHARMACEUTICALS

N05BE01 BUSPIRONUM COMPR. 5 mg

SPITOMIN 5 mg 5 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC

▣**330.N06AA21 MAPROTILINUM ***

N06AA21 MAPROTILINUM COMPR. FILM. 10 mg

LUDIOMIL® 10 mg 10 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

N06AA21 MAPROTILINUM COMPR. FILM. 25 mg

LUDIOMIL® 25 mg 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

▣**331.N06AB10 ESCITALOPRAMUM ** Protocol: N009F**

N06AB10 ESCITALOPRAMUM COMPR. FILM. 10 mg

CIPRALEX 10 mg 10 mg H. LUNDBECK A/S

N06AB10 ESCITALOPRAMUM COMPR. FILM. 5 mg

CIPRALEX 5 mg 5 mg H. LUNDBECK A/S

▣**332.N06AX05 TRAZODONUM ** Protocol: N010F**

N06AX05 TRAZODONUM COMPR. ELIB. PREL. 150 mg

TRITTICO AC 150 mg 150 mg ANGELINI FRANCESCO SPA

▣**333.N06AX14 TIANEPTINUM ** Protocol: N011F**

N06AX14 TIANEPTINUM DRAJ. 12.5 mg

COAXIL® 12.5 mg LES LAB. SERVIER IND.

▣**334.N06AX17 MILNACIPRANUM ** Protocol: N002F**

N06AX17 MILNACIPRANUM CAPS. 25 mg

IXEL 25 mg PIERRE FABRE MEDICAMENT

N06AX17 MILNACIPRANUM CAPS. 50 mg

IXEL 50 mg PIERRE FABRE MEDICAMENT

▣**335.N06AX21 DULOXETINUM ** Protocol: N014F**

N06AX21 DULOXETINUM CAPS. GASTROREZ. 30 mg

CYMBALTA 30 mg 30 mg ELI LILLY NEDERLAND BV

N06AX21 DULOXETINUM SOL. PERF. 100 mg/50 ml

CYMBALTA 60 mg 60 mg ELI LILLY NEDERLAND BV

▣**336.N06AXN1 BUPROPIONUM **#**

N06AXN1 BUPROPIONUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 150 mg

WELLBUTRIN SR 150 mg 150 mg GLAXO WELLCOME UK LTD.

337.N06BX16 PRAMIRACETAMUM **#
 N06BX16 PRAMIRACETAMUM COMPR. FILM. 600 mg
 PRAMISTAR 600 mg F.I.R.M.A. S.p.a. (MENARINI GROUP)

338.N06BX18 VINPOCETINUM
 N06BX18 VINPOCETINUM COMPR. 10 mg
 CAVINTON® FORTE 10 mg GEDEON RICHTER LTD.
 N06BX18 VINPOCETINUM CAPS. 5 mg
 VIMPOCETIN 5 mg 5 mg VIM SPECTRUM SRL
 N06BX18 VINPOCETINUM COMPR. 5 mg
 CAVINTON® 5 mg GEDEON RICHTER LTD.

339.N07CA01 BETAHISTINUM
 N07CA01 BETAHISTINUM COMPR. 16 mg
 BETASERC® 16 mg 16 mg SOLVAY PHARMACEUTICALS BV
 N07CA01 BETAHISTINUM COMPR. 24 mg
 BETASERC® 24 mg 24 mg SOLVAY PHARMACEUTICALS BV
 N07CA01 BETAHISTINUM COMPR. 80 mg
 URUTAL 8 mg 80 mg A & G MED TRADING S.R.L.
 N07CA01 BETAHISTINUM COMPR. 8 mg
 BETASERC® 8 mg 8 mg SOLVAY PHARMACEUTICALS BV
 MICROSER 8 mg PRODOTTI FORMENTI
 VESTIBO 8 mg 8 mg ACTAVIS GROUP HF.

340.N07CA52 COMBINAȚII (CINNARIZINUM + DIMENHIDRATUM)
 N07CA52 COMBINAȚII (CINNARIZINUM + DIMENHIDRATUM) COMPR.
 ARLEVERT HENNIG ARZNEIMITTEL GMBH & CO.KG

341.N07XN01 HIDROLIZAT DE PROTEINĂ DIN CREIER DE PORCINĂ ** Protocol: N026F
 N07XN01 HIDROLIZAT DE PROTEINĂ DIN CREIER DE PORCINĂ SOL. INJ./PERF. 215.2 mg/ml
 CEREBROLYSIN® 215.2 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG

342.P01BA02 HYDROXYCHLOROQUINUM
 P01BA02 HYDROXYCHLOROQUINUM COMPR. FILM. 200 mg
 PLAQUENIL® 200 mg SANOFI-SYNTHELABO LTD.

343.R03AC04 FENOTEROLUM
 R03AC04 FENOTEROLUM SOL. DE INHALAT PRESURIZATĂ 100 µg/doza
 BEROTEC N-100 µg 100 µg/doza BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH

344.R01AD05 BUDESONIDUM *
 Prescriere limitată: Profilaxia și tratamentul rinitei alergice.
 R01AD05 BUDESONIDUM SPRAY NAZAL SUSP. 32 µg/doza
 RHINOCORT® AQUA 32 µg/doza ASTRAZENECA AB
 R01AD05 BUDESONIDUM SPRAY NAZ., SUSP. 50 µg/doza
 TAFEN NASAL 50 µg/doza LEK PHARMACEUTICALS D.D.

345.R01AD08 FLUTICASONUM *
 R01AD08 FLUTICASONUM SPRAY NAZAL SUSP. 50 µg/doza
 FLIXONASE® 50 µg/doza GLAXOWELLCOME UK LTD.
 Prescriere limitată: Profilaxia și tratamentul rinitei alergice

346.R01AD09 MOMETASONUM *
 R01AD09 MOMETASONUM SPRAY NAZAL SUSP. 50 µg/doza
 NASONEX 50 µg/doza SCHERING PLOUGH EUROPE
 Prescriere limitată: Profilaxia și tratamentul rinitei alergice.
 Prescriere limitată: Tratamentul polipozelor nazale a adultului.

347.R03AK03 COMBINAȚII (FENOTEROLUM + IPRATROPIUM) *
 R03AK03 COMBINAȚII (FENOTEROLUM + IPRATROPIUM) AEROSOL SOL. INHAL. 0,020 mg + 0,050 mg
 BERODUAL® N 0,020 mg + 0,050 mg BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH

348.R03AK06 COMBINAȚII (SALMETEROLUM + FLUTICASONUM) *
 Prescriere limitată: Tratament simptomatic al bolii pulmonare cronice obstructive (BPOC) la pacienții cu FEV1 mai mică decât 50% față de normal și cu istoric de exacerbări repetate și

simptome importante în timpul tratamentului bronhodilatator cu agoniști ai receptorilor beta-2 adrenergici.

Tratamentul astmului bronșic care nu este controlat adecvat cu corticosteroizi inhalatori și beta-2-agoniști inhalatori de scurtă durată.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

R03AK06 COMBINAȚII (SALMETEROLUM + FLUTICASONUM) AEROSOL SUSP. INHAL. 25 mg/125 mg

SERETIDE® 25/125 µg INHALER CFC FREE 25 mg/125 mg GLAXOWELLCOME UK LTD.

R03AK06 COMBINAȚII (SALMETEROLUM + FLUTICASONUM) AEROSOL SUSP. INHAL. 25 mg/250 mg

SERETIDE® 25/250 µg INHALER CFC FREE 25 mg/250 mg GLAXOWELLCOME UK LTD.

R03AK06 COMBINAȚII (SALMETEROLUM + FLUTICASONUM) AEROSOL SUSP. INHAL. 25 mg/50 mg

SERETIDE® 25/50 µg INHALER CFC FREE 25 mg/50 mg GLAXOWELLCOME UK LTD.

R03AK06 COMBINAȚII (SALMETEROLUM + FLUTICASONUM) PULB. INHAL. 50 mg/100 mg

SERETIDE DISKUS 50/100 50 mg/100 mg GLAXO WELLCOME UK LIMITED

R03AK06 COMBINAȚII (SALMETEROLUM + FLUTICASONUM) PULB. INHAL. 50 mg/250 mg

SERETIDE DISKUS 50/250 50 mg/250 mg GLAXOWELLCOME UK LTD.

R03AK06 COMBINAȚII (SALMETEROLUM + FLUTICASONUM) PULB. INHAL. 50 mg/500 mg

SERETIDE DISKUS 50/500 50 mg/500 mg GLAXOWELLCOME UK LTD.

▣**349.**R03AK07 COMBINAȚII (BUDESONIDUM + FORMOTEROLUM) *

Prescriere limitată: Tratament simptomatic al bolii pulmonare cronice obstructive (BPCO) la pacienții cu FEV1 mai mică decât 50% față de normal și cu istoric de exacerbări repetate și simptome importante în timpul tratamentului bronhodilatator cu agoniști ai receptorilor beta-2 adrenergici.

Tratamentul astmului bronșic care nu este controlat adecvat cu corticosteroizi inhalatori și beta-2-agoniști inhalatori de scurtă durată.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

R03AK07 COMBINAȚII (BUDESONIDUM + FORMOTEROLUM) PULB. INHAL. 160/4.5 µg

SYMBIOCORT® TURBUHALER® 160/4,5 µg 160/4.5 µg ASTRAZENECA AB

R03AK07 COMBINAȚII (BUDESONIDUM + FORMOTEROLUM) PULB. INHAL. 320/9 µg

SYMBIOCORT® TURBUHALER® 320/9 µg 320/9 µg ASTRAZENECA AB

R03AK07 COMBINAȚII (BUDESONIDUM + FORMOTEROLUM) PULB. INHAL. 80/4.5 µg

SYMBIOCORT® TURBUHALER® 80/4,5 µg 80/4.5 µg ASTRAZENECA AB

350.R03BA05 FLUTICASONUM *

Prescriere limitată: Tratamentul de control al astmului bronșic persistent.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

R03BA05 FLUTICASONUM SUSP. INHAL. 0.5 mg/2 ml

FLIXOTIDE® NEBULES® 0,5 mg/2 ml 0.5 mg/2 ml GLAXO WELLCOME UK LTD.

R03BA05 FLUTICASONUM SUSP. INHAL. PRESURIZATĂ 125 µg/doza

FLIXOTIDE 125 INHALER CFC-Free 125 µg/doza GLAXO WELLCOME UK LTD.

R03BA05 FLUTICASONUM SUSP. INHAL. 2 mg/2 ml

FLIXOTIDE® NEBULES® 2 mg/2 ml 2 mg/2 ml GLAXO WELLCOME UK LTD.

R03BA05 FLUTICASONUM SUSP. INHAL. PRESURIZATĂ 50 µg/doza

FLIXOTIDE® 50 INHALER CFC-Free 50 µg/doza GLAXO WELLCOME UK LTD.

351._

▣**352.**R03BA08 CICLESONIDUM *

Prescriere limitată: Tratamentul de fond al astmului bronșic persistent.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

R03BA08 CICLESONIDUM SOL. DE INHALAT PRESURIZATĂ 160 µg/doza

ALVESCO 160 INHALER 160 µg/doza ALTANA PHARMA AG

R03BA08 CICLESONIDUM SOL. DE INHALAT PRESURIZATĂ 80 µg/doza

ALVESCO 80 INHALER 80 µg/doza ALTANA PHARMA AG

353.R03BB04 TIOTROPIUM *

R03BB04 TIOTROPIUM CAPS. CU PULB.INHAL. 18 µg
SPIRIVA® 18 µg 18 µg BOEHRINGER INGELHEIM PHARMA GMBH&CO.KG

Prescriere limitată: Pentru tratamentul de întreținere pe termen lung al bronhospasmului și dispneei asociate bolii pulmonare obstructive cronice

354.R03DA05 AMINOPHYLLINUM

R03DA05 AMINOPHYLLINUM CAPS. 100 mg
MIOFILIN 100 mg 100 mg ZENTIVA SA
R03DA05 AMINOPHYLLINUM COMPR. 100 mg
AMINOFILINA EEL 100 mg BIO EEL SRL
R03DA05 AMINOPHYLLINUM COMPR. 200 mg
AMINOFILINA 200 mg 200 mg ARENA GROUP SA
R03DA05 AMINOPHYLLINUM SOL. INJ. 24 mg/ml
MIOFILIN 24 mg/ml ZENTIVA S.A.

355.R03DC03 MONTELUKASTUM *

R03DC03 MONTELUKASTUM COMPR. FILM. 10 mg
SINGULAIR® 10 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

Prescriere limitată: Tratamentul combinat al astmului bronșic persistent la pacienții cu simptomatologie necontrolată corespunzător cu corticosteroizi inhalatori și beta-2-agoniști cu durată scurtă de acțiune.

R03DC03 MONTELUKASTUM COMPR. MAST. 4 mg
SINGULAIR 4 mg MERCK SHARP & DOHME S.R.L.

Prescriere limitată: Tratamentul combinat al astmului bronșic persistent la pacienții cu simptomatologie necontrolată corespunzător cu corticosteroizi inhalatori și beta-2-agoniști cu durată scurtă de acțiune.

Cod restricție 2617: Tratament astmului bronșic persistent la copii cu vârste cuprinse între 2 și 5 ani la care nu se poate administra terapie cu corticosteroizi inhalatori.

R03DC03 MONTELUKASTUM GRANULE 4 mg/plic
SINGULAIR® 4 mg/plic MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

Prescriere limitată: Tratamentul combinat al astmului bronșic persistent la pacienții cu simptomatologie necontrolată corespunzător cu corticosteroizi inhalatori și beta-2-agoniști cu durată scurtă de acțiune.

Cod restricție 2617: Tratament astmului bronșic persistent la copii cu vârste cuprinse între 2 și 5 ani la care nu se poate administra terapie cu corticosteroizi inhalatori.

R03DC03 MONTELUKASTUM COMPR. MAST. 5 mg
SINGULAIR® 5 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

Prescriere limitată: Tratamentul combinat al astmului bronșic persistent la pacienții cu simptomatologie necontrolată corespunzător cu corticosteroizi inhalatori și beta-2-agoniști cu durată scurtă de acțiune.

Cod restricție 2617: Tratament astmului bronșic persistent la copii cu vârste cuprinse între 6 și 14 ani la care nu se poate administra terapie cu corticosteroizi inhalatori.

356.R03DX03 FENSPIRIDUM

R03DX03 FENSPIRIDUM SIROP 0.2%
EURESPAL® 0.2% LES LAB. SERVIER IND.
R03DX03 FENSPIRIDUM COMPR. FILM. 80 mg
EURESPAL 80 mg 80 mg LES LAB. SERVIER IND.

357.R05CB15 ERDOSTEINUM

R05CB15 ERDOSTEINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 175 mg/5 ml
ERDOMED® 175 175 mg/5 ml CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH
R05CB15 ERDOSTEINUM CAPS. 300 mg
ERDOMED 300 mg MEDICOM INTERNATIONAL SRO

358.R05DA09 DEXTROMETHORPHANUM

R05DA09 DEXTROMETHORPHANUM SIROP 0.1%
HUMEX 0.1% LAB. URGO SA
TUSSIN SIROP 0.1% GLOBAL PHARMACEUTICALS S.R.L.
R05DA09 DEXTROMETHORPHANUM SIROP 0.13%
HUMEX 0.13% LAB. URGO SA

R05DA09 DEXTROMETHORPHANUM COMPR. 10 mg
 TUSSIN 10 mg EUROPHARM SA
 R05DA09 DEXTROMETHORPHANUM SIROP 15 mg/5 ml
 ROFEDEX 15 mg/5 ml BIOFARM SA
 R05DA09 DEXTROMETHORPHANUM COMPR. 20 mg
 TUSSIN FORTE 20 mg EUROPHARM SA
 R05DA09 DEXTROMETHORPHANUM SOL. ORALĂ 3.75 mg/5 ml
 ROBITUSSIN JUNIOR 3.75 mg/5 ml WYETH WHITEHALL EXPORT GMBH
 R05DA09 DEXTROMETHORPHANUM SOL. ORALĂ 7.5 mg/5 ml
 ROBITUSSIN ANTITUSSICUM 7.5 mg/5 ml WYETH WHITEHALL EXPORT GMBH
359.R06AE09 LEVOCETIRIZINUM
 R06AE09 LEVOCETIRIZINUM COMPR. FILM. 5 mg
 XYZAL® 5 mg U.C.B. GMBH
 R06AE09 LEVOCETIRIZINUM PIC. ORALE, SOL. 5 mg/ml
 XYZAL 5 mg/ml U.C.B. GMBH
360.R06AX26 FEXOFENADINUM
 R06AX26 FEXOFENADINUM COMPR. FILM. 120 mg
 ALTIVA 120 mg 120 mg RANBAXY UK LTD.
 TELFAST® 120 mg 120 mg AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH
 R06AX26 FEXOFENADINUM COMPR. FILM. 180 mg
 ALTIVA 180 mg 180 mg RANBAXY UK LTD.
 TELFAST® 180 mg 180 mg AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH
 R06AX26 FEXOFENADINUM COMPR. FILM. 30 mg
 TELFAST® 30 mg 30 mg AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH
361.R06AX27 DESLORATADINUM
 R06AX27 DESLORATADINUM SIROP 0.5 mg/ml
 AERIUS 0.5 mg/ml 0.5 mg/ml SP EUROPE
 R06AX27 DESLORATADINUM COMPR. FILM. 5 mg
 AERIUS 5 mg 5 mg SP EUROPE
362.S01AA11 GENTAMICINUM
 S01AA11 GENTAMICINUM PICĂTURI OFT.-SOL. 0.3%
 OPHTAGRAM® 0,3% 0.3% LAB. CHAUVIN
 S01AA11 GENTAMICINUM SOL. OFT. 0.3%
 GENTICOL 0.3% S.I.F.I. SPA
 S01AA11 GENTAMICINUM UNG. OFT. 0.3%
 GENTICOL 0.3% S.I.F.I. SPA
 OPHTAGRAM® 0,3% 0.3% LAB. CHAUVIN
 S01AA11 GENTAMICINUM PIC. OFT., SOL 0.3%
 GENTAMICIN SULPHATE 0.3% E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
363.S01AA12 TOBRAMYCINUM
 S01AA12 TOBRAMYCINUM UNG. OFT. 0.3%
 TOBREX® 0.3% ALCON COUVREUR NV
 S01AA12 TOBRAMYCINUM PIC. OFT., SOL. 0.3%
 TOBISOL 0.3% E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 S01AA12 TOBRAMYCINUM PIC. OFT., SOL. 3 mg/ml
 TOBREX 3 mg/ml ALCON COUVREUR NV
364.S01AA23 NETILMICINUM
 S01AA23 NETILMICINUM PICĂTURI OFT.-SOL. 0.3%
 NETTACIN® 0.3% S.I.F.I. SPA
 S01AA23 NETILMICINUM UNG. OFT. 3 mg/g
 NETTAVISC 3 mg/g 3 mg/g S.I.F.I. SPA
 S01AA23 NETILMICINUM PIC. OFT., SOL 0.3%
 NETTACIN® 0.3% S.I.F.I. SPA
365.S01AX11 OFLOXACINUM
 S01AX11 OFLOXACINUM PICĂTURI OFT.-SOL. 0.3%
 FLOXAL® 0.3% DR. GERHARD MANN CHEM-PHARM. FABRIK GMBH
 S01AX11 OFLOXACINUM UNG. OFT. 0.3%

FLOXAL® 0.3% DR. GERHARD MANN CHEM-PHARM. FABRIK GMBH

☐366.S01BA01 DEXAMETHASONUM

S01BA01 DEXAMETHASONUM PICĂTURI OFT.-SUSP. 0.1%

MAXIDEX® 0.1% ALCON COUVREUR NV

☐367.S01BA06 BETAMETHASONUM

S01BA06 BETAMETHASONUM SOL. OFT. 0.1%

OPHTAMESONE 0.1% DAR AL DAWA PHARMA S.R.L

☐368.S01CA01 COMBINAȚII (NETILMICINUM + DEXAMETHASONUM)

S01CA01 COMBINAȚII (NETILMICINUM + DEXAMETHASONUM) PIC. OFT., SOL.

NETILDEX S.I.F.I. SPA

S01CA01 COMBINAȚII (NETILMICINUM + DEXAMETHASONUM) PIC. OFT. SOL. UNIDOZA

NETILDEX S.I.F.I. SPA

☐369.S01CA01 COMBINAȚII (TOBRAMYCINUM + DEXAMETHASONUM)

S01CA01 COMBINAȚII (TOBRAMYCINUM + DEXAMETHASONUM) UNG. OFT. 1 mg + 3 mg

TOBRADEX® 1 mg + 3 mg ALCON COUVREUR NV

S01CA01 COMBINAȚII (TOBRAMYCINUM + DEXAMETHASONUM) PICĂTURI OFT.-SUSP. 1 mg + 3 mg

TOBRADEX® 1 mg + 3 mg ALCON COUVREUR NV

☐370.S01CA01 COMBINAȚII (CHLORAMPHENICOLUM + DEXAMETHASONUM)

S01CA01 COMBINAȚII (CHLORAMPHENICOLUM + DEXAMETHASONUM) PICĂTURI OFT.-SOL. 5 mg/ml + 1 mg/ml

SPERSADEX COMP 5 mg/ml + 1 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH

☐371.S01GX09 OLOPATADINUM

S01GX09 OLOPATADINUM PIC. OFT., SOL. 1 mg/ml

OPATANOL 1 mg/ml 1 mg/ml ALCON LABORATORIES LTD.

☐372.S01XA02 RETINOLUM

S01XA02 RETINOLUM GEL OFT. 10 mg/g

OCULOTECT 10 mg/g NOVARTIS PHARMA GMBH

1219 H03BB01 CARBIMAZOLUM

H03BB01 CARBIMAZOLUM COMPR. FILM. 5 mg

CARBIMAZOLE 5 5 mg REMEDICA LTD.

☐CAPITOLUL 3:

☐SECȚIUNEA 1: SUBLISTA C1

☐(1)SUBLISTA C1 - G1 INSUFICIENȚA CARDIACĂ CRONICĂ (CLASA III SAU IV NYHA).

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

☐373.B01AA07 ACENOCUMAROLUM

B01AA07 ACENOCUMAROLUM COMPR. 2 mg

TROMBOSTOP 2 mg 2 mg TERAPIA SA

B01AA07 ACENOCUMAROLUM COMPR. 4 mg

SINTROM® 4 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

☐374.C01AA05 DIGOXINUM

C01AA05 DIGOXINUM SOL. ORALĂ 0.05 mg/ml

LANOXIN SOLUȚIE ORALĂ 0.05 mg/ml THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

C01AA05 DIGOXINUM COMPR. 0.25 mg

DIGOXIN 0,25 mg 0.25 mg ZENTIVA S.A.

C01AA05 DIGOXINUM SOL. INJ. 0.5 mg/ml

DIGOXIN 0,5 mg/2 ml 0.5 mg/ml ZENTIVA S.A.

☐375.C03AA03 HYDROCHLOROTHIAZIDUM

C03AA03 HYDROCHLOROTHIAZIDUM COMPR. 25 mg

NEFRIX 25 mg 25 mg ZENTIVA SA

☐376.C03CA01 FUROSEMIDUM

Electrolitiții serici trebuie să fie verificați periodic.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C03CA01 FUROSEMIDUM SOL. INJ. 10 mg/ml

FUROSEMID 20 mg/2 ml 10 mg/ml ZENTIVA SA

C03CA01 FUROSEMIDUM COMPR. 40 mg

FUROSEMID ARENA 40 mg 40 mg ARENA GROUP S.A.
 FUROSEMID EEL 40 mg BIO EEL SRL
 FUROSEMID LPH 40 mg 40 mg LABORMED PHARMA SA
 FUROSEMID MCC 40 mg 40 mg MAGISTRA C&C SRL
 FUROSEMID SLAVIA 40 mg SLAVIA PHARM SRL
 FUROSEMID ZENTIVA 40 mg ZENTIVA SA
377.C03DA01 SPIRONOLACTONUM
 Electroliții serici trebuie să fie verificați periodic.
 Femeile la vârstă fertilă la care s-a inițiat tratament cu spironolactona trebuie să ia măsuri adecvate de contracepție.
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.
 C03DA01 SPIRONOLACTONUM CAPS. 100 mg
 VEROSPIRON 100 mg GEDEON RICHTER LTD.
 C03DA01 SPIRONOLACTONUM COMPR. 25 mg
 SPIRONOLACTONA 25 mg 25 mg BIO EEL SRL
 C03DA01 SPIRONOLACTONUM COMPR. FILM. 25 mg
 ALSPIRON 25 mg 25 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 SPIRONOLACTONA 25 mg 25 mg TERAPIA SA
 C03DA01 SPIRONOLACTONUM CAPS. 50 mg
 VEROSPIRON 50 mg GEDEON RICHTER LTD.
 C03DA01 SPIRONOLACTONUM COMPR. FILM. 50 mg
 ALSPIRON 50 mg 50 mg AC HELCOR PHARMA SRL
378.C07AB02 METOPROLOLUM
 C07AB02 METOPROLOLUM COMPR. 100 mg
 BETAPROL 100 mg 100 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 BLOXAN 100 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 EGILOK 100 mg 100 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 METOPRO TAD 100 100 mg TAD PHARMA GMBH
 METOPROLOL 100 mg 100 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 METOPROLOL AL 100 100 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 METOPROLOL LPH 100 mg 100 mg LABORMED PHARMA SA
 METOPROLOL MEDICO UNO 100 mg 100 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL S.R.L.
 METOPROLOL TERAPIA 100 mg 100 mg TERAPIA SA
 VASOCARDIN® 100 100 mg SLOVAKOFARMA
 C07AB02 METOPROLOLUM COMPR. ELIB. PREL. 100 mg
 METOPROLOL RETARD 100 mg 100 mg TERAPIA S.A.
 C07AB02 METOPROLOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 100 mg
 BETALOC® ZOC 100 mg 100 mg ASTRAZENECA AB
 C07AB02 METOPROLOLUM COMPR.FILM.ELIB.MOD. 190 mg
 METOSUCCINAT SANDOZ 190 mg 190 mg HEXAL AG
 C07AB02 METOPROLOLUM SOL. INJ. 1 mg/ml
 BETALOC 1 mg/ml ASTRAZENECA AB
 C07AB02 METOPROLOLUM COMPR. ELIB. PREL. 200 mg
 VASOCARDIN® SR 200 200 mg ZENTIVA AS
 C07AB02 METOPROLOLUM COMPR. 25 mg
 EGILOK 25 mg 25 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 METOPROLOL 25 mg 25 mg ARENA GROUP S.A.
 METOPROLOL LPH 25 mg 25 mg LABORMED PHARMA SA
 METOPROLOL MEDICO UNO 25 mg 25 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL S.R.L.
 C07AB02 METOPROLOLUM COMPR.FILM.ELIB.MOD. 47.5 mg
 METOSUCCINAT SANDOZ 47,5 mg 47.5 mg HEXAL AG
 C07AB02 METOPROLOLUM COMPR. 50 mg
 BETAPROL 50 mg 50 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 EGILOK 50 mg 50 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 METOPRO TAD 50 50 mg TAD PHARMA GMBH
 METOPROLOL 50 mg 50 mg OZONE LABORATORIES LTD.

METOPROLOL AL 50 50 mg ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
 METOPROLOL LPH 50 mg 50 mg LABORMED PHARMA SA
 METOPROLOL MEDICO UNO 50 mg 50 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL S.R.L.
 METOPROLOL TERAPIA 50 mg 50 mg TERAPIA SA
 C07AB02 METOPROLOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 50 mg
 BETALOC® ZOC 50 mg 50 mg ASTRAZENECA AB
 C07AB02 METOPROLOLUM COMPR.FILM.ELIB.MOD. 95 mg
 METOSUCCINAT SANDOZ 95 mg 95 mg HEXAL AG
379.C07AB07 BISOPROLOLUM
 C07AB07 BISOPROLOLUM COMPR. FILM. 2.5 mg
 CONCOR COR 2,5 mg 2.5 mg MERCK KGAA
380.C07AB12 NEBIVOLOLUM **
 C07AB12 NEBIVOLOLUM COMPR. 5 mg
 NEBILET® 5 mg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP
381.C07AG02 CARVEDILOLUM
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. 12,5 mg
 CARVEDIOL SANDOZ 12,5 mg HEXAL AG
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. 12.5 mg
 ATRAM 12,5 12.5 mg ZENTIVA AS
 CARVEDIOL 12,5 mg 12.5 mg VIM SPECTRUM SRL
 CARVEDIOL HELCOR 12,5 mg 12.5 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 CARVEDIOL LPH 12,5 mg 12.5 mg LABORMED PHARMA SA
 CARVEDIOL TEVA 12,5 mg 12.5 mg TEVA PHARMACEUTICAL S.R.L.
 CORYOL® 12.5 mg KRKA D.D.
 DILATREND® 12,5 mg 12.5 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 TALLITON® 12,5 mg 12.5 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. FILM. 12.5 mg
 CARVEDIGAMMA 12,5 mg 12.5 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. 25 mg
 ATRAM 25 25 mg ZENTIVA AS
 CARVEDIOL HELCOR 25 mg 25 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 CARVEDIOL LPH 25 mg 25 mg LABORMED PHARMA SA
 CARVEDIOL SANDOZ 25 mg HEXAL AG
 CARVEDIOL TEVA 25 mg 25 mg TEVA PHARMACEUTICAL S.R.L.
 CORYOL® 25 mg KRKA D.D.
 DILATREND® 25 mg 25 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 TALLITON® 25 mg 25 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. FILM. 25 mg
 CARVEDIGAMMA 25 mg 25 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. 3.125 mg
 CORYOL® 3,125 mg 3.125 mg KRKA D.D.
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. 6.25 mg
 ATRAM 6,25 6.25 mg ZENTIVA AS
 CARVEDIOL 6,25 mg 6.25 mg VIM SPECTRUM SRL
 CARVEDIOL LPH 6,25 mg 6.25 mg LABORMED PHARMA SA
 CARVEDIOL SANDOZ 6.25 mg HEXAL AG
 CARVEDIOL TEVA 6,25 mg 6.25 mg TEVA PHARMACEUTICAL S.R.L.
 CORYOL® 6.25 mg KRKA D.D.
 DILATREND® 6,25 mg 6.25 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 TALLITON 6,25 mg 6.25 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
 C07AG02 CARVEDILOLUM COMPR. FILM. 6.25 mg
 CARVEDIGAMMA 6,25 mg 6.25 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
382.C09AA01 CAPTOPRILUM

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului in utero.
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09AA01 CAPTOPRILUM COMPR. 12,5 mg
 CAPTOPRIL MCC 12,5 mg 12,5 mg MAGISTRA C&C
 C09AA01 CAPTOPRILUM COMPR. 12.5 mg
 CAPTOPRIL 12,5 mg 12.5 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
 C09AA01 CAPTOPRILUM COMPR. 25 mg
 CAPTOPRIL-AC 25 mg 25 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 CAPTOPRIL SINTOFARM 25 mg 25 mg SINTOFARM SA
 CAPTOPRIL 25 EEL 25 mg BIO EEL SRL
 CAPTOPRIL 25 mg 25 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
 CAPTOPRIL LPH 25 mg 25 mg LABORMED PHARMA SA
 CAPTOPRIL MCC 25 mg 25 mg MAGISTRA C&C
 C09AA01 CAPTOPRILUM COMPR. 50 mg
 CAPTOPRIL 50 mg 50 mg ARENA GROUP SA
 C09AA01 CAPTOPRILUM COMPR. 50 mg
 CAPTOPRIL-AC 50 mg 50 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 CAPTOPRIL 50 EEL 50 mg BIO EEL SRL
 CAPTOPRIL 50 mg 50 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
 CAPTOPRIL LPH 50 mg 50 mg LABORMED PHARMA SA
 CAPTOPRIL MCC 50 mg 50 mg MAGISTRA C&C

383. C09AA02 ENALAPRILUM

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului in utero.
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09AA02 ENALAPRILUM SOL. INJ. 1.25 mg/ml
 ENAP® 1.25 mg/ml KRKA D.D.
 C09AA02 ENALAPRILUM COMPR. 10 mg
 EDNYT® 10 mg 10 mg GEDEON RICHTER LTD.
 ENAHEXAL® 10 mg 10 mg HEXAL AG
 ENALA TAD 10 10 mg TAD PHARMA GMBH
 ENALAP 10 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 ENALAPRIL 10 mg 10 mg MAGISTRA C&C
 ENALAPRIL AL 10 10 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 ENALAPRIL FABIOL 10 mg 10 mg FABIOL SA
 ENALAPRIL LPH 10 mg 10 mg LABORMED PHARMA SA
 ENALAPRIL SANDOZ 10 mg 10 mg SANDOZ SRL
 ENALAPRIL TERAPIA 10 mg 10 mg TERAPIA SA
 ENAM 10 mg 10 mg REPREZENTANTA DR. REDDY'S LABORATORIES LTD.
 ENAP 10 mg 10 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 RENITEC 10 mg 10 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.
 C09AA02 ENALAPRILUM COMPR. 2.5 mg
 EDNYT® 2,5 mg 2.5 mg GEDEON RICHTER LTD.
 C09AA02 ENALAPRILUM COMPR. 20 mg
 EDNYT® 20 mg 20 mg GEDEON RICHTER LTD.
 ENAHEXAL® 20 mg 20 mg HEXAL AG
 ENALA TAD 20 20 mg TAD PHARMA GMBH
 ENALAPRIL 20 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 ENALAPRIL 20 mg 20 mg MAGISTRA C&C
 ENALAPRIL AL 20 20 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 ENALAPRIL FABIOL 20 mg 20 mg FABIOL SA
 ENALAPRIL LPH 20 mg 20 mg LABORMED PHARMA SA
 ENALAPRIL SANDOZ 20 mg 20 mg SANDOZ SRL
 ENALAPRIL TERAPIA 20 mg 20 mg TERAPIA SA
 ENAP 20 mg 20 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 RENITEC 20 mg 20 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.
 C09AA02 ENALAPRILUM COMPR. 5 mg
 EDNYT® 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER LTD.

ENAHExAL® 5 mg 5 mg HEXAL AG
ENALA TAD 5 5 mg TAD PHARMA GMBH
ENALAPRIL 5 mg 5 mg OZONE LABORATORIES LTD.
ENALAPRIL AL 5 5 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
ENALAPRIL LPH® 5 mg 5 mg LABORMED PHARMA SA
ENALAPRIL SANDOZ 5 mg 5 mg SANDOZ SRL
ENAP 5 mg 5 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
RENITEC 5 mg 5 mg MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

☐**384.C09AA03 LISINOPRILUM**

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului în utero.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09AA03 LISINOPRILUM COMPR. 10 mg
LISIGAMMA 10 mg 10 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
LISINOPRIL 10 MEDO 10 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
LISINOPRIL ANTIBIOTICE 10 mg 10 mg ANTIBIOTICE SA
LISINOPRIL SANDOZ 10 mg 10 mg HEXAL AG
LISIREN 10 mg 10 mg AC HELCOR SRL
MEDAPRIL 10 10 mg MEDOCHEMIE LTD.
RANOLIP 10 mg RANBAXY U.K. LIMITED
SINOPRYL® 10 10 mg ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
TONOLYSIN 10 mg 10 mg GEDEON RICHTER LTD.
C09AA03 LISINOPRILUM COMPR. 2.5 mg
TONOLYSIN 2,5 mg 2.5 mg GEDEON RICHTER LTD.
C09AA03 LISINOPRILUM COMPR. 20 mg
LISIGAMMA 20 mg 20 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
LISINOPRIL 20 MEDO 20 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
LISINOPRIL ANTIBIOTICE 20 mg 20 mg ANTIBIOTICE SA
LISINOPRIL SANDOZ 20 mg 20 mg HEXAL AG
LISIREN 20 mg 20 mg AC HELCOR SRL
MEDAPRIL 20 20 mg MEDOCHEMIE LTD.
RANOLIP 20 mg RANBAXY U.K. LIMITED
TONOLYSIN 20 mg 20 mg GEDEON RICHTER LTD.
C09AA03 LISINOPRILUM COMPR. 40 mg
LISINOPRIL ANTIBIOTICE 40 mg 40 mg ANTIBIOTICE SA
C09AA03 LISINOPRILUM COMPR. 5 mg
LISIGAMMA 5 mg 5 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
LISINOPRIL 5 MEDO 5 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
LISINOPRIL SANDOZ 5 mg 5 mg HEXAL AG
MEDAPRIL 5 5 mg MEDOCHEMIE LTD.
RANOLIP 5 mg RANBAXY U.K. LIMITED
TONOLYSIN 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER LTD.

☐**385.C09AA05 RAMIPRILUM**

Utilizarea inhibitorilor enzimelor de conversie a angiotensinei în timpul sarcinii este contraindicată deoarece medicamentele din această categorie au fost asociate cu moartea fătului în utero.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. FILM. 1.25 mg
RAMIRAN 1,25 mg 1.25 mg RANBAXY U.K. LIMITED
C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. 10 mg
EMREN 10 mg 10 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
VIVACE 10 mg 10 mg ACTAVIS GROUP HF
C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. 10 mg
AMPRIIL 10 mg 10 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
PIRAMIL 10 mg 10 mg SANDOZ SRL
RAMIGAMMA 10 mg 10 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG

RAMIPRIL-AC 10 mg 10 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 TRITACE 10 10 mg SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
 ZENRA 10 10 mg ZENTIVA S.A.
 C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. FILM. 10 mg
 RAMIRAN 10 mg 10 mg RANBAXY U.K. LIMITED
 C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. 2,5 mg
 EMREN 2,5 mg 2,5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
 VIVACE 2,5 mg 2,5 mg ACTAVIS GROUP HF
 C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. 2.5 mg
 AMPRIL 2,5 mg 2.5 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 PIRAMIL 2,5 mg 2.5 mg SANDOZ SRL
 RAMIPRIL-AC 2,5 mg 2.5 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 TRITACE® 2,5 2.5 mg AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH
 ZENRA 2,5 2.5 mg ZENTIVA S.A.
 C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. FILM. 2.5 mg
 RAMIRAN 2,5 mg 2.5 mg RANBAXY U.K. LIMITED
 C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. 5 mg
 EMREN 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
 VIVACE 5 mg 5 mg ACTAVIS GROUP HF
 C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. 5 mg
 AMPRIL 5 mg 5 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 PIRAMIL 5 mg 5 mg SANDOZ SRL
 RAMIGAMMA 5 mg 5 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 RAMIPRIL-AC 5 mg 5 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 TRITACE® 5 5 mg AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH
 ZENRA 5 5 mg ZENTIVA S.A.
 C09AA05 RAMIPRILUM COMPR. FILM. 5 mg
 RAMIRAN 5 mg 5 mg RANBAXY U.K. LIMITED
 ☐**386.**C09CA03 VALSARTANUM ** Protocol: C005I
 C09CA03 VALSARTANUM COMPR. FILM. 160 mg
 DIOVAN 160 mg 160 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 C09CA03 VALSARTANUM COMPR. FILM. 80 mg
 DIOVAN 80 mg 80 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 ☐**387.**C09CA06 CANDESARTANUM CILEXETIL ** Protocol: C005I
 C09CA06 CANDESARTANUM CILEXETIL COMPR. 16 mg
 ATACAND 16 mg ASTRAZENECA AB
 C09CA06 CANDESARTANUM CILEXETIL COMPR. 8 mg
 ATACAND 8 mg ASTRAZENECA AB
 ☐**(2)**SUBLISTA C1-G2 BOLNAVI CU PROTEZE VALVULARE ȘI VASCULARE. Protocol: BB01I
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
 ☐**388.**B01AA07 ACENOCUMAROLUM *
 B01AA07 ACENOCUMAROLUM COMPR. 2 mg
 TROMBOSTOP 2 mg 2 mg TERAPIA SA
 B01AA07 ACENOCUMAROLUM COMPR. 4 mg
 SINTROM® 4 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 ☐**(3)**SUBLISTA C1-G3 BOLNAVI CU PROCEDURI INTERVENȚIONALE PERCUTANE, NUMAI
 DUPĂ IMPLANTAREA UNEI PROTEZE ENDOVASCULARE (STENT).
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
 ☐**389.**B01AC04 CLOPIDOGRELUM ***
 B01AC04 CLOPIDOGRELUM COMPR. FILM. 75 mg
 PLAVIX 75 mg 75 mg SANOFI PHARMA-BRISTOL MYERS SQUIBB
 ☐**(4)**SUBLISTA C1-G4 HEPATITELE CRONICE DE ETIOLOGIE VIRALĂ B, C ȘI D. Protocol:
 LB01B; LB02B
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
 ▶ (la data 10-mai-2012 alin. (4), punctul 390. din anexa 2, capitolul 3, secțiunea 1 abrogat de Art. I,
 punctul 2. din Ordinul 423/2012)

► (la data 10-mai-2012 alin. (4), punctul 391. din anexa 2, capitolul 3, secțiunea 1 abrogat de Art. I, punctul 2. din **Ordinul 423/2012**)

☐ **392.** J05AB04 RIBAVIRINUM **** Protocol: J002N

J05AB04 RIBAVIRINUM CAPS. 200 mg

REBETOL 200 mg 200 mg SP EUROPE

J05AB04 RIBAVIRINUM COMPR. FILM. 200 mg

COPEGUS® 200 mg ROCHE ROMÂNIA SRL

☐ **393.** J05AF05 LAMIVUDINUM **** Protocol: J005N

J05AF05 LAMIVUDINUM COMPR. FILM. 100 mg

ZEFFIX 100 mg 100 mg GLAXO GROUP LTD.

J05AF05 LAMIVUDINUM SOL. ORALĂ 10 mg/ml

EPIVIR 10 mg/ml 10 mg/ml GLAXO GROUP LTD.

J05AF05 LAMIVUDINUM COMPR. FILM. 150 mg

EPIVIR 150 mg 150 mg GLAXO GROUP LTD.

J05AF05 LAMIVUDINUM SOL. ORALĂ 5 mg/ml

ZEFFIX 5 mg/ml 5 mg/ml GLAXO GROUP LTD.

394.

☐ **395.** J05AF10 ENTECAVIRUM **** Protocol: J008N

J05AF10 ENTECAVIRUM COMPR. FILM. 0,5 mg

BARACLUDE 0,5 mg 0,5 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG

J05AF10 ENTECAVIRUM COMPR. FILM. 1 mg

BARACLUDE 1 mg 1 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG

☐ **396.** L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) ** Protocol: B013K

L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) SOL. INJ. 30MU/0.5 ml

NEUPOGEN® 30MU/0.5 ml AMGEN EUROPE B.V.

L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) SOL. INJ. 48MU/0.5 ml

NEUPOGEN® 48MU/0.5 ml AMGEN EUROPE B.V.

☐ **397.** L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a **** Protocol: J007N

Tratamentul cu interferon alfa a fost asociat cu depresie și suicid la unii pacienți. Pacienții cu istoric de ideeație suicidară sau boală depresivă trebuie avertizați de riscuri. Trebuie monitorizat statusul psihiatric în timpul tratamentului.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 18M ui/0.6 ml

ROFERON A 18M ui/0.6 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 3M ui/0.5 ml

ROFERON A 3M ui/0.5 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 4.5M ui/0.5 ml

ROFERON A 4.5M ui/0.5 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 9M ui/0.5 ml

ROFERON A 9M ui/0.5 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 3M ui/0.5 ml

ROFERON A 3M ui/0.5 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 4.5M ui/0.5 ml

ROFERON A 4.5M ui/0.5 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 9M ui/0.5 ml

ROFERON A 9M ui/0.5 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

☐ **398.** L03AB05 INTERFERONUM ALFA 2b **** Protocol: J006N

Tratamentul cu interferon alfa a fost asociat cu depresie și suicid la unii pacienți. Pacienții cu istoric de ideeație suicidară sau boală depresivă trebuie avertizați de riscuri. Trebuie monitorizat statusul psihiatric în timpul tratamentului.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L03AB05 INTERFERONUM ALFA 2b SOL. INJ. PEN MULTIDOZA 18 milioane U.I.

INTRON A 18 milioane U.I. 18 milioane U.I. SP EUROPE

L03AB05 INTERFERONUM ALFA 2b SOL. INJ. PEN MULTIDOZA 30 milioane U.I.

INTRON A 30 milioane U.I. 30 milioane U.I. SP EUROPE

INTRON A 60 milioane U.I. 60 milioane U.I. SP EUROPE

L03AB05 INTERFERONUM ALFA 2b SOL. INJ. PEN MULTIDOZA 60 milioane U.I.

INTRON A 30 milioane U.I. 30 milioane U.I. SP EUROPE

INTRON A 60 milioane U.I. 60 milioane U.I. SP EUROPE

☐**399.**L03AB10 PEGINTERFERON alfa-2b **** Protocol: J003N

Tratamentul cu interferon alfa a fost asociat cu depresie și suicid la unii pacienți. Pacienții cu istoric de ideeație suicidară sau boală depresivă trebuie avertizați de riscuri. Trebuie monitorizat statusul psihiatric în timpul tratamentului.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L03AB10 PEGINTERFERON alfa-2b PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 100 µg

PEGINTRON 100 µg 100 µg SP EUROPE

L03AB10 PEGINTERFERON alfa-2b PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 120 µg

PEGINTRON 120 µg 120 µg SP EUROPE

L03AB10 PEGINTERFERON alfa-2b PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 150 µg

PEGINTRON 150 µg 150 µg SP EUROPE

L03AB10 PEGINTERFERON alfa-2b PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 50 µg

PEGINTRON 50 µg 50 µg SP EUROPE

☐**400.**L03AB11 PEGINTERFERON alfa-2a **** Protocol: J004N

Tratamentul cu interferon alfa a fost asociat cu depresie și suicid la unii pacienți. Pacienții cu istoric de ideeație suicidară sau boală depresivă trebuie avertizați de riscuri. Trebuie monitorizat statusul psihiatric în timpul tratamentului.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L03AB11 PEGINTERFERON alfa-2a SOL. INJ. 135 µg/ml

PEGASYS 135 µg/ml 135 µg/ml ROCHE REGISTRATION LTD.

L03AB11 PEGINTERFERON alfa-2a SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 180 µg/0.5 ml

PEGASYS 180 µg/0,5 ml 180 µg/0.5 ml ROCHE REGISTRATION LTD.

☐**401.**N04BB01 AMANTADINUM **

N04BB01 AMANTADINUM CAPS. 100 mg

VIREGYT® -K 100 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.

☐**(5)**SUBLISTA C1-G5 HEPATITA AUTOIMUNĂ.

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

☐**402.**H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 125 mg

LEMOD SOLU 125 mg 125 mg HEMOFARM S.R.L.

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 125 mg/2 ml

SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 125 mg/2 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 16 mg

MEDROL A 16 16 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 20 mg

LEMOD SOLU 20 mg 20 mg HEMOFARM S.R.L.

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 250 mg/4 ml

SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 250 mg/4 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 32 mg

MEDROL 32 32 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 40 mg

LEMOD SOLU 40 mg 40 mg HEMOFARM S.R.L.

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 40 mg/1 ml

SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 40 mg/1 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 4 mg

MEDROL 4 mg 4 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 500 mg

LEMOD SOLU 500 mg 500 mg HEMOFARM S.R.L.

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 500 mg/7.8 ml

SOLU-MEDROL 500 mg/7,8 ml 500 mg/7.8 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

☐**403.**H02AB06 PREDNISOLONUM

H02AB06 PREDNISOLONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 250 mg
SOLU-DECORTIN H 250 250 mg MERCK KGAA
H02AB06 PREDNISOLONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 50 mg
SOLU-DECORTIN H 50 50 mg MERCK KGAA

▣**404.L04AX01 AZATHIOPRINUM ***

L04AX01 AZATHIOPRINUM COMPR. FILM. 50 mg
IMURAN® 50 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

▣**(6)SUBLISTA C1-G06 CIROZA BILIARĂ PRIMARĂ, COLANGITA SCLEROZANTĂ PRIMITIVĂ, HEPATITA CRONICĂ ȘI CIROZE DE ALTE ETIOLOGII CU COLESTAZĂ.**
DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣**405.A05AA02 ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM**

A05AA02 ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM CAPS. 300 mg
URSOFALK (R) 250 mg DR. FALK PHARMA GMBH
URSOFALK® 250 mg DR. FALK PHARMA GMBH
URSOSAN 250 mg PRO. MED. CS PRAHA AS

▣**(7)SUBLISTA C1-G7 CIROZA HEPATICA.**

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣**406.A06AD11 LACTULOSUM ***

A06AD11 LACTULOSUM LICHID ORAL 66.7%
DUPHALAC® 66.7% SOLVAY PHARMACEUTICALS BV
A06AD11 LACTULOSUM
LACTULOSE AL SIROP 66.7% ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
A06AD11 LACTULOSUM
LAEVOLAC 670 mg/ml 670 mg/ml FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH
A06AD11 LACTULOSUM SIROP 66.7%
LACTULOSE AL SIROP 66.7% ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
A06AD11 LACTULOSUM SOL. ORALĂ 670 mg/ml
LAEVOLAC 670 mg/ml 670 mg/ml FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH
A06AD11 LACTULOSUM SIROP 66.7%
LACTULOSE AL SIROP 66.7% ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
A06AD11 LACTULOSUM SOL. ORALĂ 670 mg/ml
LAEVOLAC 670 mg/ml 670 mg/ml FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH
A06AD11 LACTULOSUM LICHID ORAL 66.7%
DUPHALAC® 66.7% SOLVAY PHARMACEUTICALS BV
A06AD11 LACTULOSUM SIROP 65%
LACTULOSE 65% E.I.P.I.CO. MED S.R.L.

▣**407.A07AA11 RIFAXIMINUM ***

A07AA11 RIFAXIMINUM COMPR. FILM. 200 mg
NORMIX 200 mg 200 mg ALFA WASSERMANN SPA

▶(la data 10-mai-2012 alin. (7), punctul 408. din anexa 2, capitolul 3, secțiunea 1 abrogat de Art. I, punctul 2. din **Ordinul 423/2012**)

▶(la data 10-mai-2012 alin. (7), punctul 409. din anexa 2, capitolul 3, secțiunea 1 abrogat de Art. I, punctul 2. din **Ordinul 423/2012**)

▣**410.C03CA01 FUROSEMIDUM**

Electrolitii serici trebuie să fie verificați periodic.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C03CA01 FUROSEMIDUM SOL. INJ. 10 mg/ml
FUROSEMID 20 mg/2 ml 10 mg/ml ZENTIVA SA
C03CA01 FUROSEMIDUM COMPR. 40 mg
FUROSEMID ARENA 40 mg 40 mg ARENA GROUP S.A.
FUROSEMID EEL 40 mg BIO EEL SRL
FUROSEMID LPH 40 mg 40 mg LABORMED PHARMA SA
FUROSEMID MCC 40 mg 40 mg MAGISTRA C&C SRL
FUROSEMID SLAVIA 40 mg SLAVIA PHARM SRL
FUROSEMID ZENTIVA 40 mg ZENTIVA SA

▣**411.C03DA01 SPIRONOLACTONUM**

Electrolitii serici trebuie să fie verificați periodic.

Femeile la vârsta fertilă la care s-a inițiat tratament cu spironolactona trebuie să ia măsuri adecvate de contracepție.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

C03DA01 SPIRONOLACTONUM CAPS. 100 mg

VEROSPIRON 100 mg GEDEON RICHTER LTD.

C03DA01 SPIRONOLACTONUM COMPR. 25 mg

SPIRONOLACTONA 25 mg 25 mg BIO EEL SRL

C03DA01 SPIRONOLACTONUM COMPR. FILM. 25 mg

ALSPIRON 25 mg 25 mg AC HELCOR PHARMA SRL

SPIRONOLACTONA 25 mg 25 mg TERAPIA SA

C03DA01 SPIRONOLACTONUM CAPS. 50 mg

VEROSPIRON 50 mg GEDEON RICHTER LTD.

C03DA01 SPIRONOLACTONUM COMPR. FILM. 50 mg

ALSPIRON 50 mg 50 mg AC HELCOR PHARMA SRL

▣**412.**H02AB06 PREDNISOLONUM

H02AB06 PREDNISOLONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 250 mg

SOLU-DECORTIN H 250 250 mg MERCK KGAA

H02AB06 PREDNISOLONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 50 mg

SOLU-DECORTIN H 50 50 mg MERCK KGAA

▣**413.**J05AB04 RIBAVIRINUM ****

J05AB04 RIBAVIRINUM CAPS. 200 mg

REBETOL 200 mg 200 mg SP EUROPE

J05AB04 RIBAVIRINUM COMPR. FILM. 200 mg

COPEGUS® 200 mg ROCHE ROMÂNIA SRL

▣**414.**J05AF05 LAMIVUDINUM ****

J05AF05 LAMIVUDINUM COMPR. FILM. 100 mg

ZEFFIX 100 mg 100 mg GLAXO GROUP LTD.

J05AF05 LAMIVUDINUM SOL. ORALĂ 10 mg/ml

EPIVIR 10 mg/ml 10 mg/ml GLAXO GROUP LTD.

J05AF05 LAMIVUDINUM COMPR. FILM. 150 mg

EPIVIR 150 mg 150 mg GLAXO GROUP LTD.

J05AF05 LAMIVUDINUM SOL. ORALĂ 5 mg/ml

ZEFFIX 5 mg/ml 5 mg/ml GLAXO GROUP LTD.

415.

▣**416.**J05AF10 ENTECAVIRUM ****

J05AF10 ENTECAVIRUM COMPR. FILM. 0,5 mg

BARACLUDE 0,5 mg 0,5 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG

J05AF10 ENTECAVIRUM COMPR. FILM. 1 mg

BARACLUDE 1 mg 1 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG

▣**417.**L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) ** Protocol: B013K

L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) SOL. INJ. 30MU/0.5 ml

NEUPOGEN® 30MU/0.5 ml AMGEN EUROPE B.V.

L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) SOL. INJ. 48MU/0.5 ml

NEUPOGEN® 48MU/0.5 ml AMGEN EUROPE B.V.

▣**418.**L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a ****

Tratamentul cu interferon alfa a fost asociat cu depresie și suicid la unii pacienți. Pacienții cu istoric de ideate suicidare sau boală depresivă trebuie avertizați de riscuri. Trebuie monitorizat statusul psihiatric în timpul tratamentului.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 18M ui/0.6 ml

ROFERON A 18M ui/0.6 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 3M ui/0.5 ml

ROFERON A 3M ui/0.5 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 4.5M ui/0.5 ml

ROFERON A 4.5M ui/0.5 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 9M ui/0.5 ml
 ROFERON A 9M ui/0.5 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 3M ui/0.5 ml
 ROFERON A 3M ui/0.5 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 4.5M ui/0.5 ml
 ROFERON A 4.5M ui/0.5 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 9M ui/0.5 ml
 ROFERON A 9M ui/0.5 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

419.L03AB05 INTERFERONUM ALFA 2b ****

Tratamentul cu interferon alfa a fost asociat cu depresie și suicid la unii pacienți. Pacienții cu istoric de ideeație suicidară sau boală depresivă trebuie avertizați de riscuri. Trebuie monitorizat statusul psihiatric în timpul tratamentului.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L03AB05 INTERFERONUM ALFA 2b SOL. INJ. PEN MULTIDOZA 18 milioane U.I.
 INTRON A 18 milioane U.I. 18 milioane U.I. SP EUROPE
 L03AB05 INTERFERONUM ALFA 2b SOL. INJ. PEN MULTIDOZA 30 milioane U.I.
 INTRON A 30 milioane U.I. 30 milioane U.I. SP EUROPE
 INTRON A 60 milioane U.I. 60 milioane U.I. SP EUROPE
 L03AB05 INTERFERONUM ALFA 2b SOL. INJ. PEN MULTIDOZA 60 milioane U.I.
 INTRON A 30 milioane U.I. 30 milioane U.I. SP EUROPE
 INTRON A 60 milioane U.I. 60 milioane U.I. SP EUROPE

420.L03AB10 PEGINTERFERON alfa-2b ****

Tratamentul cu interferon alfa a fost asociat cu depresie și suicid la unii pacienți. Pacienții cu istoric de ideeație suicidară sau boală depresivă trebuie avertizați de riscuri. Trebuie monitorizat statusul psihiatric în timpul tratamentului.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L03AB10 PEGINTERFERON alfa-2b PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 100 µg
 PEGINTRON 100 µg 100 µg SP EUROPE
 L03AB10 PEGINTERFERON alfa-2b PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 120 µg
 PEGINTRON 120 µg 120 µg SP EUROPE
 L03AB10 PEGINTERFERON alfa-2b PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 150 µg
 PEGINTRON 150 µg 150 µg SP EUROPE
 L03AB10 PEGINTERFERON alfa-2b PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 50 µg
 PEGINTRON 50 µg 50 µg SP EUROPE

421.L03AB11 PEGINTERFERON alfa-2a ****

Tratamentul cu interferon alfa a fost asociat cu depresie și suicid la unii pacienți. Pacienții cu istoric de ideeație suicidară sau boală depresivă trebuie avertizați de riscuri. Trebuie monitorizat statusul psihiatric în timpul tratamentului.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L03AB11 PEGINTERFERON alfa-2a SOL. INJ. 135 µg/ml
 PEGASYS 135 µg/ml 135 µg/ml ROCHE REGISTRATION LTD.
 L03AB11 PEGINTERFERON alfa-2a SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 180 µg/0.5 ml
 PEGASYS 180 µg/0,5 ml 180 µg/0.5 ml ROCHE REGISTRATION LTD.

422.N04BB01 AMANTADINUM **

N04BB01 AMANTADINUM CAPS. 100 mg
 VIREGYT® - K 100 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.

(8)SUBLISTA C1-G10 LEUCEMII, LIMFOAME, APLAZIE MEDULARĂ, GAMAPATII MONOCLONALE MALIGNNE, MIELOPROLIFERĂRI CRONICE ȘI TUMORI MALIGNNE, SINDROAME MIELODISPLAZICE. Protocol: N030C
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

423.A04AA01 ONDANSETRONUM ** Protocol: A004C

A04AA01 ONDANSETRONUM SOL. INJ. 2 mg/ml
 OSETRON 4 mg 2 mg/ml DR. REDDY'S LABORATORIES

OSETRON 8 mg 2 mg/ml DR. REDDY'S LABORATORIES
 A04AA01 ONDANSETRONUM SOL. INJ./PERF. 2 mg/ml
 EMESET 4 mg/2 ml 2 mg/ml CIPLA (UK) LIMITED
 EMESET 8 mg/4 ml 2 mg/ml CIPLA (UK) LIMITED
 A04AA01 ONDANSETRONUM COMPR. FILM. 4 mg
 OSETRON 4 mg 4 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 SETRONON 4 mg 4 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 ZOFRAN 4 mg 4 mg GLAXO WELLCOME UK LTD.
 A04AA01 ONDANSETRONUM COMPR. ORODISPERSABILE 4 mg
 ONDARAN MD 4 mg 4 mg RANBAXY UK LTD.
 A04AA01 ONDANSETRONUM SOL. INJ. 4 mg/2 ml
 ZOFRAN 4 mg/2 ml 4 mg/2 ml GLAXO WELLCOME UK LIMITED
 A04AA01 ONDANSETRONUM SOL. INJ./PERF. 4 mg/2 ml
 SETRONON 4 mg/2 ml 4 mg/2 ml PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 A04AA01 ONDANSETRONUM COMPR. FILM. 8 mg
 OSETRON 8 mg 8 mg DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD
 SETRONON 8 mg 8 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 A04AA01 ONDANSETRONUM COMPR. ORODISPERSABILE 8 mg
 ONDARAN MD 8 mg 8 mg RANBAXY UK LIMITED
 A04AA01 ONDANSETRONUM SOL. INJ. 8 mg/4 ml
 ZOFRAN 8 mg/4 ml 8 mg/4 ml GLAXO WELLCOME UK LIMITED
 A04AA01 ONDANSETRONUM COMPR. FILM. 4 mg
 OSETRON 4 mg 4 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 SETRONON 4 mg 4 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 ZOFRAN 4 mg 4 mg GLAXO WELLCOME UK LTD.
 A04AA01 ONDANSETRONUM COMPR. ORODISPERSABILE 4 mg
 ONDARAN MD 4 mg 4 mg RANBAXY UK LTD.
 A04AA01 ONDANSETRONUM COMPR. FILM. 8 mg
 OSETRON 8 mg 8 mg DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD
 SETRONON 8 mg 8 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 A04AA01 ONDANSETRONUM COMPR. ORODISPERSABILE 8 mg
 ONDARAN MD 8 mg 8 mg RANBAXY UK LIMITED
 A04AA01 ONDANSETRONUM SOL. INJ./PERF. 8 mg/4 ml
 SETRONON 8 mg/4 ml 8 mg/4 ml PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 424.A04AA02 GRANISETRONUM ** Protocol: A004C
 A04AA02 GRANISETRONUM COMPR. FILM. 1 mg
 KYTRIL® 1 mg 1 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 A04AA02 GRANISETRONUM COMPR. FILM. 2 mg
 KYTRIL 2 mg F. HOFFMANN LA ROCHE LTD.
 A04AA02 GRANISETRONUM SOL. INJ. 3 mg/3 ml
 KYTRIL 3 mg/3 ml ROCHE ROMÂNIA SRL
 A04AA02 GRANISETRONUM COMPR. FILM. 2 mg
 KYTRIL 2 mg F. HOFFMANN LA ROCHE LTD.
 425.A04AA05 PALONOSETRONUM ** Protocol: A002C;A004C
 A04AA05 PALONOSETRONUM SOL. INJ. 250 µg/5 ml
 ALOXI 250 µg/5 ml HELSINN BIREX PHARMACEUTICALS LTD.
 426.B03XA01 EPOETINUM ALFA *** Protocol: L022B
 B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 10000 ui/ml
 EPREX® 10000 UI 10000 ui/ml JOHNSON & JOHNSON D.O.O.
 B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 1000 UI/0.5 ml
 EPOKINE 1000 UI/0,5 ml 1000 UI/0.5 ml RENAMED FARMA S.R.L.
 EPREX® 1000 UI 1000 ui/0.5 ml JOHNSON & JOHNSON D.O.O.
 B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 2000UI
 EPOPHAR 2000 U.I. 2000UI GULF PHARMACEUTICAL IND. S.R.L.
 B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 2000 ui/0.5 ml
 EPOKINE 2000 UI/0,5 ml 2000 UI/0.5 ml RENAMED FARMA S.R.L.
 EPREX® 2000 UI 2000 ui/0.5 ml JOHNSON & JOHNSON D.O.O.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 2000 UI/1 ml
 EPOKINE 2000 UI/1 ml 2000 UI/1 ml RENAMED FARMA S.R.L.
 B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 3000 ui/0.3 ml
 EPREX® 3000 UI 3000 ui/0.3 ml JOHNSON & JOHNSON D.O.O.
 B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 40 000UI
 EPREX® 40 000 UI 40 000UI JOHNSON & JOHNSON D.O.O.
 B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 4000UI
 EPOPHAR 4000 U.I. 4000UI GULF PHARMACEUTICAL IND. S.R.L.
 B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 4000 ui/0.4 ml
 EPOKINE 4000 UI/0,4 ml 4000 UI/0.4 ml RENAMED FARMA S.R.L.
 EPREX® 4000 UI 4000 ui/0.4 ml JOHNSON & JOHNSON D.O.O.
 B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 4000 UI/1 ml
 EPOKINE 4000 UI/1 ml 4000 UI/1 ml RENAMED FARMA S.R.L.
427. B03XA01 EPOETINUM BETA *** Protocol: L022B
 B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ
 NEORECORMON 10000 UI 10000 UI/0,6 ml ROCHE REGISTRATION L
 B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ
 NEORECORMON 1000 UI 1000 UI/0,3 ml ROCHE REGISTRATION L
 B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ
 NEORECORMON 2000 UI 2000 UI/0,3 ml ROCHE REGISTRATION L
 B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 30000 UI/0,6 ml
 NEORECORMON 30000 UI/0,6 ml 30000 UI/0,6 ml ROCHE REGISTRATION LTD.
 B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ
 NEORECORMON 4000 UI 4000 UI/0,3 ml ROCHE REGISTRATION L
 B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ
 NEORECORMON 5000 UI 5000 UI/0,3 ml ROCHE REGISTRATION L
 B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ
 NEORECORMON 500 UI 500 UI/0,3 ml ROCHE REGISTRATION L
428. B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA *** Protocol: L022B
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 10 µg/0.4 ml
 ARANESP 10 µg/0.4 ml 10 µg/0.4 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 100 µg/0.5 ml
 ARANESP 100 µg/0.5 ml 100 µg/0.5 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 15 µg/0.375 ml
 ARANESP 15 µg/0.375 ml 15 µg/0.375 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 150 µg/0.3 ml
 ARANESP 150 µg/0.3 ml 150 µg/0.3 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 20 µg/0.5 ml
 ARANESP 20 µg/0.5 ml 20 µg/0.5 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 30 µg/0.3 ml
 ARANESP 30 µg/0.3 ml 30 µg/0.3 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 300 µg/0.6 ml
 ARANESP 300 µg/0.6 ml 300 µg/0.6 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 40 µg/0.4 ml
 ARANESP 40 µg/0.4 ml 40 µg/0.4 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 50 µg/0.5 ml
 ARANESP 50 µg/0.5 ml 50 µg/0.5 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 500 µg/ml
 ARANESP 500 µg/ml 500 µg/ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 60 µg/0.3 ml
 ARANESP 60 µg/0.3 ml 60 µg/0.3 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 80 µg/0.4 ml
 ARANESP 80 µg/0.4 ml 80 µg/0.4 ml AMGEN EUROPE BV
429. G03HA01 CYPROTERONUM **
 G03HA01 CYPROTERONUM COMPR. 50 mg
 ANDROCUR 50 mg SCHERING AG
 Cod restricție 1014: Cancer de prostata în stadiu avansat;

G03HA01 CYPROTERONUM

ANDROCUR 50 mg SCHERING AG

▣430.H02AB02 DEXAMETHASONUM

H02AB02 DEXAMETHASONUM SOL. INJ. 8 mg

DEXAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE 8 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.

H02AB02 DEXAMETHASONUM SOL. INJ. 8 mg/2 ml

DEXAMED 8 mg/2 ml MEDOCHEMIE LTD.

▣431.J02AC02 ITRACONAZOLUM

J02AC02 ITRACONAZOLUM CAPS. 100 mg

ITRACONAZOL 100 mg 100 mg TERAPIA S.A.

OMICRAL 100 mg 100 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL S.R.L.

ORUNGAL 100 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV

▣432.J02AC03 VORICONAZOLUM ** Protocol: J012B

J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 200 mg

VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.

J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SOL. PERF. 200 mg

VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.

J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 40 mg/ml

VFEND 40 mg/ml 40 mg/ml PFIZER LTD.

J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 50 mg

VFEND 50 mg 50 mg PFIZER LTD.

▣433.J02AC04 POSACONAZOLUM **

J02AC04 POSACONAZOLUM SUSP. ORALĂ 40 mg/ml

NOXAFIL SP 40 mg/ml 40 mg/ml SP EUROPE

Prescriere limitată: Profilaxia și infecțiilor fungice invazive la pacienții aflați sub chimioterapie de inducție-remisie pentru LAM sau pentru sindroame mielodisplazice și care prezintă risc înalt de a dezvolta infecții fungice masive;

Prescriere limitată: Profilaxia și infecțiilor fungice invazive la pacienții în procedura de transplant medular și aflați sub terapie imunosupresoare cu doze mari, cu risc mare de a dezvolta infecții fungice masive.

▣434.J02AX04 CASPOFUNGINUM ** Protocol: J010D

J02AX04 CASPOFUNGINUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 50 mg

CANCIDAS 50 mg 50 mg MERCK SHARP & DOHME LTD

J02AX04 CASPOFUNGINUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 70 mg

CANCIDAS 70 mg 70 mg MERCK SHARP & DOHME LTD

▣435.L01XX35 ANAGRELIDUM *** Protocol: L015D

L01XX35 ANAGRELIDUM CAPS. 0.5 mg

THROMBOREDUCTIN 0.5 mg ORPHA-DEVEL HANDELS UND VERTRIEBS GMBH

▣436.L04AA01 CICLOSPORINUM *

L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 100 mg

EQUORAL® 100 mg 100 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

L04AA01 CICLOSPORINUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml

EQUORAL® 100 mg/ml IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

SANDIMMUN NEORAL® 100 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH

L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 25 mg

CICLORAL® HEXAL® 25 mg 25 mg HEXAL AG

EQUORAL® 25 mg 25 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

SANDIMMUN NEORAL® 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 50 mg

CICLORAL® HEXAL 50 mg 50 mg HEXAL AG

EQUORAL® 50 mg 50 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

SANDIMMUN NEORAL® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

▣437.N02AA01 MORPHYNUM

Prescriere limitată: Durere severă, invalidantă, asociată cu diagnosticul de cancer.

Durere severă, invalidantă, indusă de cancer, care nu răspunde la analgezice non-opioide.

Durere cronică severă, invalidantă, care nu răspunde la analgezice non-opioide, unde durata totală a tratamentului opioid este mai scurtă de 12 luni.

Risc înalt de apariție a dependenței.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare acestui DCI

N02AA01 MORPHYNUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 100 mg
MST CONTINUS® 100 mg 100 mg MUNDIPHARMA GMBH
N02AA01 MORPHYNUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 100 mg
VENDAL® RETARD 100 mg 100 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH
N02AA01 MORPHYNUM COMPR. FILM. 10 mg
SEVREDOL 10 mg 10 mg MUNDIPHARMA GMBH
N02AA01 MORPHYNUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 10 mg
MST CONTINUS® 10 mg 10 mg MUNDIPHARMA GMBH
N02AA01 MORPHYNUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 10 mg
VENDAL® RETARD 10 mg 10 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH
N02AA01 MORPHYNUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 200 mg
MST CONTINUS® 200 mg 200 mg MUNDIPHARMA GMBH
N02AA01 MORPHYNUM COMPR. FILM. 20 mg
SEVREDOL 20 mg 20 mg MUNDIPHARMA GMBH
N02AA01 MORPHYNUM SOL. INJ. 20 mg/ml
MORFINA 20 mg/ml 20 mg/ml ZENTIVA S.A.
N02AA01 MORPHYNUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 30 mg
MST CONTINUS® 30 mg 30 mg MUNDIPHARMA GMBH
N02AA01 MORPHYNUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 30 mg
VENDAL® RETARD 30 mg 30 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH
N02AA01 MORPHYNUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 60 mg
MST CONTINUS® 60 mg 60 mg MUNDIPHARMA GMBH
N02AA01 MORPHYNUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 60 mg
VENDAL® RETARD 60 mg 60 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH

438.N02AA05 OXYCODONUM

Prescriere limitată: Durere severă, invalidantă, asociată cu diagnosticul de cancer.

Durere severă, invalidantă, indusă de cancer, care nu răspunde la analgezice non-opioide.

Durere cronică severă, invalidantă, care nu răspunde la analgezice non-opioide, unde durata totală a tratamentului opioid este mai scurtă de 12 luni.

Risc înalt de apariție a dependenței.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare acestui DCI

N02AA05 OXYCODONUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 10 mg
OXYCONTIN® 10 mg 10 mg MUNDIPHARMA GMBH
N02AA05 OXYCODONUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 20 mg
OXYCONTIN® 20 mg 20 mg MUNDIPHARMA GMBH
N02AA05 OXYCODONUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 40 mg
OXYCONTIN® 40 mg 40 mg MUNDIPHARMA GMBH
N02AA05 OXYCODONUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 80 mg
OXYCONTIN® 80 mg 80 mg MUNDIPHARMA GMBH

439.N02AA08 DIHYDROCODEINUM

N02AA08 DIHYDROCODEINUM COMPR. ELIB. PREL. 120 mg
DHC CONTINUS 120 mg 120 mg MUNDIPHARMA GMBH
N02AA08 DIHYDROCODEINUM COMPR. ELIB. PREL. 60 mg
DHC CONTINUS 60 mg 60 mg MUNDIPHARMA GMBH
N02AA08 DIHYDROCODEINUM COMPR. ELIB. PREL. 90 mg
DHC CONTINUS 90 mg 90 mg MUNDIPHARMA GMBH

440.N02AB02 PETHIDINUM

N02AB02 PETHIDINUM SOL. INJ. 50 mg/ml
MIALGIN® 100 mg/2 ml 50 mg/ml ZENTIVA SA

441.N02AB03 FENTANYLUM **

Prescriere limitată: Durere severă, invalidantă, asociată cu diagnosticul de cancer.

Durere severă, invalidantă, indusă de cancer, care nu răspunde la analgezice non-opioide.

Durere cronică severă, invalidantă, care nu răspunde la analgezice non-opioide, unde durata totală a tratamentului opioid este mai scurtă de 12 luni.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare acestui DCI.

N02AB03 FENTANYLUM PLASTURE TRANSDERMIC 100 µg/h

FENTANYL SANDOZ 100 µg/h 100 µg/h SANDOZ S.R.L.

N02AB03 FENTANYLUM PLASTURE TRANSDERM. 16.8 mg/42.0cmp

DUROGESIC 100 µg/h 16.8 mg/42.0cmp JANSSEN PHARMACEUTICA NV

N02AB03 FENTANYLUM PLASTURE TRANSDERMIC 25 µg/h

FENTANYL SANDOZ 25 µg/h 25 µg/h SANDOZ S.R.L.

N02AB03 FENTANYLUM PLASTURE TRANSDERM. 4.2 mg/10.5cmp

DUROGESIC 25 µg/h 4.2 mg/10.5cmp JANSSEN PHARMACEUTICA NV

N02AB03 FENTANYLUM PLASTURE TRANSDERMIC 50 µg/h

FENTANYL SANDOZ 50 µg/h 50 µg/h SANDOZ S.R.L.

N02AB03 FENTANYLUM PLASTURE TRANSDERMIC 75 µg/h

FENTANYL SANDOZ 75 µg/h 75 µg/h SANDOZ S.R.L.

N02AB03 FENTANYLUM PLASTURE TRANSDERM. 8.4 mg/21.0cmp

DUROGESIC 50 µg/h 8.4 mg/21.0cmp JANSSEN PHARMACEUTICA NV

442. N02AX02 TRAMADOLUM

Prescriere limitată: Durere severă, care nu răspunde la analgezice non-opioide.

Pentru durere acută la care tratamentul cu aspirină și/sau paracetamol este contraindicat sau nu a dat rezultate.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice (mai puțin formelor injectabile) și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. MODIF. 100 mg

TRAMADOLOR® 100 ID 100 mg HEXAL AG

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. PREL. 100 mg

TRALGIT SR 100 100 mg ZENTIVA AS

TRAMADOL® RETARD 100 mg KRKA D.D.

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 100 mg

TRAMAL RETARD 100 mg 100 mg GRUNENTHAL GMBH

N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 100 mg

MABRON 100 mg MEDOCHEMIE LTD.

TRADOLAN 100 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH

Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute.

N02AX02 TRAMADOLUM SUPOZ. 100 mg

TRADOLAN 100 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH

TRAMADOL 100 mg KRKA D.D.

TRAMAG 100 100 mg MAGISTRA C&C

TRAMAL® 100 mg GRUNENTHAL GMBH

N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 100 mg/2 ml

TRALGIT 100 100 mg/2 ml ZENTIVA A.S.

Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute.

N02AX02 TRAMADOLUM PIC. ORALE, SOL. 100 mg/ml

TRALGIT 100 mg/ml ZENTIVA A.S.

N02AX02 TRAMADOLUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml

TRADOLAN 100 mg/ml LANNACHER HEILMITTEL GMBH

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. PREL. 150 mg

TRALGIT SR 150 150 mg ZENTIVA AS

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 150 mg

TRAMADOL RETARD 150 mg 150 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

TRAMAL RETARD 150 mg 150 mg GRUNENTHAL GMBH

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. PREL. 200 mg

TRALGIT SR 200 200 mg ZENTIVA AS

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 200 mg

TRAMADOL RETARD 200 mg 200 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

TRAMAL RETARD 200 mg 200 mg GRUNENTHAL GMBH

N02AX02 TRAMADOLUM CAPS. 50 mg
 K-ALMA® 50 mg ANTIBIOTICE SA
 MABRON 50 mg 50 mg MEDOCHEMIE LTD.
 TRALGIT 50 50 mg ZENTIVA A.S.
 TRAMACALM 50 mg AC HELCOR SRL
 TRAMADOL 50 mg KRKA D.D.
 TRAMADOL LPH 50 mg 50 mg LABORMED PHARMA SA
 TRAMADOL AL 50 50 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 TRAMADOL ARENA 50 mg ARENA GROUP S.A.
 TRAMAL® 50 mg GRUNENTHAL GMBH
 URGENDOL 50 mg MEDICAROM GROUP SRL
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. 50 mg
 TRAMADOL 50 mg 50 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 TRAMADOL EEL 50 mg BIO EEL SRL
 TRAMAG 50 50 mg MAGISTRA C&C
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. 50 mg
 TRADOLAN 50 mg 50 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH
 N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 50 mg
 TRADOLAN 50 mg 50 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH
 Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute.
 N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 50 mg/ml
 TRALGIT 50 50 mg/ml ZENTIVA A.S.
 TRAMADOL 50 mg/ml KRKA D.D.
 TRAMADOL® AL 100 Fiole 50 mg/ml ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 TRAMAL® 100 50 mg/ml GRUNENTHAL GMBH
 TRAMAL® 50 50 mg/ml GRUNENTHAL GMBH
 URGENDOL 50 mg/ml MEDICAROM GROUP SRL
 Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute.
 N02AX02 TRAMADOLUM PIC. ORALE, SOL.
 TRAMADOL AL PICĂTURI ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
 N02AX02 TRAMADOLUM PICĂTURI ORALE-SOL. 100 mg/ml
 TRAMAL® 100 mg/ml GRUNENTHAL GMBH
443.N07BC02 METHADONUM
 Risc înalt de apariție a dependenței.
 N07BC02 METHADONUM COMPR. 2.5 mg
 SINTALGON 2,5 mg 2.5 mg ZENTIVA S.A.
444.R05DA04 CODEINUM
 R05DA04 CODEINUM COMPR. 15 mg
 CODEINA FOSFAT 15 mg SLAVIA PHARM SRL
 CODEINA FOSFAT 15 mg 15 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 CODEINA FOSFAT LPH 15 mg 15 mg LABORMED PHARMA SA
 CODEINA FOSFORICA 15 mg BIO EEL SRL
 CODEINA FOSFORICA 15 mg 15 mg MAGISTRA C&C
 FARMACOD 15 mg FARMACOM SA
 FOSFAT DE CODEINA 15 mg 15 mg SINTOFARM SA
445.V03AC01 DEFEROXAMINUM ** (3) Protocol: V001D
 V03AC01 DEFEROXAMINUM LIOF. PT. SOL. INJ./PERF. 500 mg
 DESFERAL 500 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
446.V03AC03 DEFERASIROXUM * Protocol: V002D**
 V03AC03 DEFERASIROXUM COMPR. DISP. 125 mg
 EXJADE 125 mg 125 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 V03AC03 DEFERASIROXUM COMPR. DISP. 250 mg
 EXJADE 250 mg 250 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 V03AC03 DEFERASIROXUM COMPR. DISP. 500 mg
 EXJADE 500 mg 500 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.
(9)SUBLISTA C1-G11 EPILEPSIE. Protocol: NG01G
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣**447.N03AA02 PHENOBARBITALUM**

N03AA02 PHENOBARBITALUM COMPR. 100 mg

FENOBARBITAL 100 mg 100 mg ZENTIVA SA

Prescriere limitată: Epilepsie

N03AA02 PHENOBARBITALUM COMPR. 100 mg

FENOBARBITAL 100 mg 100 mg SC ARENA GROUP SA

Prescriere limitată: Epilepsie

N03AA02 PHENOBARBITALUM SOL. INJ. 10%

FENOBARBITAL 200 mg/2 ml 10% ZENTIVA S.A

▣**448.N03AB02 PHENYTOINUM**

N03AB02 PHENYTOINUM COMPR. 100 mg

FENITOIN 100 mg 100 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

N03AB02 PHENYTOINUM SOL. INJ. 50 mg/ml

PHENHYDAN® SOLUȚIE INJECTABILĂ 50 mg/ml DESITIN

▣**449.N03AE01 CLONAZEPAMUM**

N03AE01 CLONAZEPAMUM COMPR. 0.5 mg

RIVOTRIL 0.5 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

N03AE01 CLONAZEPAMUM COMPR. 2 mg

RIVOTRIL® 2 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

450.N03AF01 CARBAMAZEPINUM

N03AF01 CARBAMAZEPINUM SUSP. ORALĂ 100 mg/5 ml

TIMONIL SIROP 100 mg/5 ml DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH

N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. RET. 150 mg

TIMONIL 150 RETARD 150 mg DESITIN

N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. 200 mg

CARBAMAZEPIN 200 mg SLAVIA PHARM SRL

CARBAMAZEPIN EEL 200 mg BIO EEL SRL

CARBAMAZEPINA 200 mg OZONE LABORATORIES LTD.

CARBAMAZEPINA ARENA 200 mg 200 mg ARENA GROUP SA

CARBAMAZEPINA LPH 200 mg 200 mg LABORMED PHARMA SA

CARBAVIM 200 mg VIM SPECTRUM SRL

CARBEPASIL 200 200 mg AC HELCOR SRL

FINLEPSIN 200 mg AWD PHARMA GMBH & CO.KG

NEUROTOP 200 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH

TAVER 200 mg MEDOCHEMIE LTD.

TEGRETOL® 200 200 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 200 mg

TEGRETOL CR 200 200 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. ELIB. PREL. 300 mg

NEUROTOP® RETARD 300 mg 300 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH

N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. RET. 300 mg

TIMONIL 300 RETARD 300 mg DESITIN

N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. 400 mg

CARBEPASIL 400 400 mg AC HELCOR SRL

TEGRETOL® 400 400 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 400 mg

TEGRETOL CR 400 400 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. RET. 400 mg

FINLEPSIN 400 RETARD 400 mg AWD PHARMA GMBH & CO.KG

N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. ELIB. PREL. 600 mg

NEUROTOP® RETARD 600 mg 600 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH

N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR. RET. 600 mg

TIMONIL 600 RETARD 600 mg DESITIN

N03AF01 CARBAMAZEPINUM COMPR.FILM.ELIB.PREL 200 mg

FINLEPSIN 200 RETARD 200 mg AWD PHARMA GMBH & CO.KG

▣**451.N03AF02 OXCARBAZEPINUM**

Cod restricție 1587: Tratamentul crizelor epileptice parțiale și al crizelor primare cu contracții tonico-clonice generalizate, care nu pot fi suficient controlate cu alte medicamente anti-epileptice
Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare acestui DCI.

N03AF02 OXCARBAZEPINUM COMPR. FILM. 300 mg

TRILEPTAL® 300 mg 300 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

N03AF02 OXCARBAZEPINUM COMPR. FILM. 600 mg

TRILEPTAL® 600 mg 600 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

452.N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI

S-au raportat cazuri de hepatotoxicitate letală, în special la copii. Se înregistrează din ce în ce mai multe dovezi cu privire la teratogenitatea legată de doză.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare acestui DCI.

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI MINICOMPR. ELIB. PREL. 1000 mg

ORFIRIL LONG 1000 mg 1000 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI CAPS. ELIB. PREL. 150 mg

ORFIRIL LONG 150 mg 150 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI CAPS. MOI GASTROREZ. 150 mg

CONVULEX® 150 mg 150 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI COMPR. FILM. GASTROREZ. 150 mg

ORFIRIL 150 150 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI COMPR. FILM. 200 mg

PETILIN 200 mg REMEDICA LTD.

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI COMPR. FILM. GASTROREZ. 200 mg

DEPAKINE 200 mg 200 mg SANOFI-AVENTIS FRANCE

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI CAPS. ELIB. PREL. 300 mg

ORFIRIL LONG 300 mg 300 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI CAPS. MOI GASTROREZ. 300 mg

CONVULEX® 300 mg 300 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI COMPR. FILM. GASTROREZ. 300 mg

ORFIRIL 300 300 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI SIROP 300 mg/5 ml

ORFIRIL SIROP 300 mg/5 ml DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI LIOF. + SOLV. PT. SOL. 400 mg/4 ml

DEPAKINE® 400 mg/4 ml LIOFILIZAT ȘI SOLVENT PENTRU SOLUTIE INJECTABILĂ i.v. 400 mg/4 ml SANOFI-AVENTIS FRANCE

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI CAPS. MOI GASTROREZ. 500 mg

CONVULEX® 500 mg 500 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI MINICOMPR. ELIB. PREL. 500 mg

ORFIRIL LONG 500 mg 500 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI SIROP 50 mg/ml

CONVULEX® 50 mg/ml GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI SIROP 57.64 mg/ml

DEPAKINE 57.64 mg/ml SANOFI-AVENTIS FRANCE

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI COMPR. FILM. GASTROREZ. 600 mg

ORFIRIL 600 600 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI COMPR. FILM. ELIB. PREL. DIVIZ. 300 mg

DEPAKINE CHRONO 300 mg 300 mg SANOFI-AVENTIS FRANCE

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI COMPR. FILM. ELIB. PREL. DIVIZ. 500 mg

DEPAKINE® CHRONO 500 mg 500 mg SANOFI-AVENTIS FRANCE

453.N03AX09 LAMOTRIGINUM **

Cod restricție 1426: Tratamentul crizelor epileptice insuficient controlate prin administrarea altor medicamente antiepileptice.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare acestui DCI.

N03AX09 LAMOTRIGINUM SOL. INJ. 0.1 mg/ml

EPIMIL 100 mg 100 mg IVAX PHARMCEUTICALS S.R.O.

EPIZOL 100 mg 100 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 LAMICTAL 100 mg 100 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
 LAMOLEP 100 mg 100 mg GEDEON RICHTER LTD.
 LAMOTIRAN 100 mg 100 mg RANBAXY UK LTD.
 LAMOTRIX 100 mg 100 mg MEDOCHEMIE LTD.
 PLEXXO® 100 mg 100 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. DISP. 100 mg
 LAMOTRIGIN STADA 100 mg 100 mg STADA ARZNEIMITTEL AG
 LAMOTRIN 100 mg 100 mg ACTAVIS GROUP HF.
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. 200 mg
 LAMOTIRAN 200 mg 200 mg RANBAXY UK LTD.
 LAMOTRIX 200 mg 200 mg MEDOCHEMIE LTD.
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. 25 mg
 EPIMIL 25 mg 25 mg IVAX PHARMCEUTICALS S.R.O.
 EPIZOL 25 mg 25 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 LAMICTAL 25 mg 25 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
 LAMOLEP 25 mg 25 mg GEDEON RICHTER LTD.
 LAMOTIRAN 25 mg 25 mg RANBAXY UK LTD.
 LAMOTRIX 25 mg 25 mg MEDOCHEMIE LTD.
 PLEXXO® 25 mg 25 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. DISP. 25 mg
 LAMOTRIGIN STADA 25 mg 25 mg STADA ARZNEIMITTEL AG
 LAMOTRIN 25 mg 25 mg ACTAVIS GROUP HF.
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. DISP./MAST. 25 mg
 LAMICTAL 25 mg 25 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. DISP./MAST. 2 mg
 LAMICTAL® 2 mg 2 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. 50 mg
 EPIMIL 50 mg 50 mg IVAX PHARMCEUTICALS S.R.O.
 EPIZOL 50 mg 50 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 LAMICTAL 50 mg 50 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
 LAMOLEP 50 mg 50 mg GEDEON RICHTER LTD.
 LAMOTIRAN 50 mg 50 mg RANBAXY UK LTD.
 LAMOTRIX 50 mg 50 mg MEDOCHEMIE LTD.
 PLEXXO® 50 mg 50 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. DISP. 50 mg
 LAMOTRIGIN STADA 50 mg 50 mg STADA ARZNEIMITTEL AG
 LAMOTRIN 50 mg 50 mg ACTAVIS GROUP HF.
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. DISP./MAST. 5 mg
 LAMICTAL 5 mg 5 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

454. N03AX11 TOPIRAMATUM **

Cod restricție 2797: Tratamentul crizelor epileptice parțiale, crizelor primare cu contracții tonico-clonice generalizate, crizelor din sindromul Lennox-Gastaut, insuficient controlate prin administrarea altor medicamente antiepileptice.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare acestui DCI.

N03AX11 TOPIRAMATUM COMPR. FILM. 100 mg
 TOPAMAX 100 mg 100 mg JOHNSON & JOHNSON D.O.O.
 TOPRAN 100 mg 100 mg TERAPIA S.A.
 N03AX11 TOPIRAMATUM COMPR. FILM. 200 mg
 TOPAMAX 200 mg 200 mg JOHNSON & JOHNSON D.O.O.
 TOPRAN 200 mg 200 mg TERAPIA S.A.
 N03AX11 TOPIRAMATUM COMPR. FILM. 25 mg
 TOPAMAX 25 mg 25 mg JOHNSON & JOHNSON D.O.O.
 TOPRAN 25 mg 25 mg TERAPIA S.A.
 N03AX11 TOPIRAMATUM COMPR. FILM. 50 mg
 TOPAMAX 50 mg 50 mg JOHNSON & JOHNSON D.O.O.

TOPRAN 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.

455.N03AX12 GABAPENTINUM ***

Cod restricție 2664: Tratamentul crizelor epileptice parțiale insuficient controlate prin administrarea altor medicamente antiepileptice.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare acestui DCI.

N03AX12 GABAPENTINUM CAPS. 100 mg

GABAGAMMA 100 mg 100 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG

GABALEPT 100 mg 100 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.

N03AX12 GABAPENTINUM CAPS. 300 mg

GABAGAMMA 300 mg 300 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG

GABALEPT 300 mg 300 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.

GABARAN 300 mg 300 mg RANBAXY UK LTD.

N03AX12 GABAPENTINUM CAPS. 400 mg

GABAGAMMA 400 mg 400 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG

GABALEPT 400 mg 400 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.

GABARAN 400 mg 400 mg RANBAXY UK LTD.

N03AX12 GABAPENTINUM COMPR. FILM. 600 mg

GABARAN 600 mg 600 mg RANBAXY UK LTD.

N03AX12 GABAPENTINUM COMPR. FILM. 800 mg

GABARAN 800 mg 800 mg RANBAXY UK LTD.

456.N03AX14 LEVETIRACETAMUM **

Prescriere limitată: Tratamentul crizelor epileptice parțiale insuficient controlate prin administrarea altor medicamente antiepileptice.

Tratamentul crizelor epileptice parțiale insuficient controlate prin administrarea altor medicamente antiepileptice și unde au existat reacții adverse în antecedente la alte antiepileptice.

Tratamentul crizelor epileptice parțiale insuficient controlate prin administrarea altor medicamente antiepileptice și unde au existat interacțiuni medicamentoase cu alte medicamente compensate adecvate.

Tratamentul crizelor epileptice parțiale insuficient controlate prin administrarea altor medicamente antiepileptice și unde transferul la alt medicament compensat adecvat este posibil să genereze consecințe clinice adverse.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N03AX14 LEVETIRACETAMUM COMPR. FILM. 1000 mg

KEPPRA 1000 mg 1000 mg UCB PHARMA SA

N03AX14 LEVETIRACETAMUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml

KEPPRA 100 mg/ml 100 mg/ml UCB PHARMA SA

N03AX14 LEVETIRACETAMUM COMPR. FILM. 500 mg

KEPPRA 500 mg 500 mg UCB PHARMA LTD

N03AX14 LEVETIRACETAMUM COMPR. FILM. 1000 mg

KEPPRA 1000 mg 1000 mg UCB PHARMA SA

N03AX14 LEVETIRACETAMUM COMPR. FILM. 500 mg

KEPPRA 500 mg 500 mg UCB PHARMA LTD

457.N03AX16 PREGABALINUM ***

Prescriere limitată: Tratamentul adjuvant al epilepsiei la adulții cu convulsii parțiale, cu sau fără generalizare secundară.

N03AX16 PREGABALINUM CAPS. 150 mg

LYRICA 150 mg 150 mg PFIZER LTD.

N03AX16 PREGABALINUM CAPS. 300 mg

LYRICA 300 mg 300 mg PFIZER LTD.

N03AX16 PREGABALINUM CAPS. 75 mg

LYRICA 75 mg 75 mg PFIZER LTD.

(10)SUBLISTA C1-G12 BOALA PARKINSON.

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

458.N04AA01 TRIHEXYPHENIDYLUM

N04AA01 TRIHEXYPHENIDYLUM COMPR. 2 mg

ROMPARKIN® 2 mg 2 mg TERAPIA SA

459.

460.N04BA02 COMBINAȚII (LEVODOPUM + CARBIDOPUM) **

N04BA02 COMBINAȚII (LEVODOPUM + CARBIDOPUM) CAPS. ELIB. MODIF. 100 mg + 25 mg
MADOPAR HBS 100 mg + 25 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

N04BA02 COMBINAȚII (LEVODOPUM + CARBIDOPUM) COMPR. 200 mg + 50 mg
MADOPAR 250 200 mg + 50 mg ROCHE ROMÂNIA SRL

MADOPAR® 250 200 mg + 50 mg TERAPIA SA

Cod restricție 1257: Boala Parkinson în care tulburările funcției motorii nu sunt suficient controlate cu administrări frecvente ale formulelor convenționale de levodopa combinat cu inhibitor al decarboxylazei

N04BA02 COMBINAȚII (LEVODOPUM + CARBIDOPUM) COMPR. 250 mg/25 mg

ISICOM 250 mg/25 mg 250 mg/25 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH

N04BA02 COMBINAȚII (LEVODOPUM + CARBIDOPUM) COMPR. 250 mg + 25 mg

CARBIDOPA/LEVODOPA TEVA 25/250 250 mg + 25 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

CREDANIL 25/250 250 mg + 25 mg REMEDICA LTD.

NAKOM 250 mg + 25 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.

ZIMOX 250 mg + 25 mg FARAN LABORATORIES S.A.

461.N04BA02 COMBINAȚII (LEVODOPUM + BENSERAZIDUM) **

Cod restricție 1257: Boala Parkinson în care tulburările funcției motorii nu sunt suficient controlate cu administrări frecvente ale formulelor convenționale de levodopa combinat cu inhibitor al decarboxylazei.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N04BA02 COMBINAȚII (LEVODOPUM + BENSERAZIDUM) CAPS. ELIB. MODIF. 100 mg + 25 mg

MADOPAR HBS 100 mg + 25 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

N04BA02 COMBINAȚII (LEVODOPUM + BENSERAZIDUM) COMPR. 200 mg + 50 mg

MADOPAR 250 200 mg + 50 mg ROCHE ROMÂNIA SRL

MADOPAR® 250 200 mg + 50 mg TERAPIA SA

N04BA02 COMBINAȚII (LEVODOPUM + BENSERAZIDUM) COMPR. 250 mg/25 mg

ISICOM 250 mg/25 mg 250 mg/25 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH

N04BA02 COMBINAȚII (LEVODOPUM + BENSERAZIDUM) COMPR. 250 mg + 25 mg

CARBIDOPA/LEVODOPA TEVA 25/250 250 mg + 25 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

CREDANIL 25/250 250 mg + 25 mg REMEDICA LTD.

NAKOM 250 mg + 25 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.

ZIMOX 250 mg + 25 mg FARAN LABORATORIES S.A.

462.N04BA03 COMBINAȚII (LEVODOPUM + CARBIDOPUM + ENTACAPONUM)***

Cod restricție 2059: Boala Parkinson la pacienți tratați cu combinații de inhibitor de decarboxylase-levodopa, care prezintă tulburări ale funcțiilor motorii induse la sfârșitul perioadei de acțiune a unei doze

Cod restricție 2060: Boala Parkinson la pacienți stabiliți sub tratamentul cu inhibitor de decarboxylase-levodopa în asociere cu entacapone

N04BA03 COMBINAȚII (LEVODOPUM + CARBIDOPUM + ENTACAPONUM) COMPR. FILM. 100 mg/25 mg/200 mg

STALEVO 100 mg/25 mg/200 mg 100 mg/25 mg/200 mg ORION CORPORATION

N04BA03 COMBINAȚII (LEVODOPUM + CARBIDOPUM + ENTACAPONUM) COMPR. FILM. 150 mg/37.5 mg/200 mg

STALEVO 150 mg/37,5 mg/200 mg 150 mg/37.5 mg/200 mg ORION CORPORATION

N04BA03 COMBINAȚII (LEVODOPUM + CARBIDOPUM + ENTACAPONUM) COMPR. FILM. 50 mg/12.5 mg/200 mg

STALEVO 50 mg/12,5 mg/200 mg 50 mg/12.5 mg/200 mg ORION CORPORATION

463.N04BB01 AMANTADINUM **

N04BB01 AMANTADINUM CAPS. 100 mg

VIREGYT® - K 100 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.

464.N04BC01 BROMOCRIPTINUM

N04BC01 BROMOCRIPTINUM DRAJ. 2.5 mg

BROCRIPITIN 2.5 mg BIOFARM SA

Prescriere limitată: Boala Parkinson

▣**465**.N04BC04 ROPINIROLUM **

N04BC04 ROPINIROLUM COMPR. FILM.

REQUIP 0,25 mg SMITHKLINE BEECHAM PLC T/A

REQUIP 1 mg SMITHKLINE BEECHAM PLC T/A

REQUIP 2 mg SMITHKLINE BEECHAM PLC T/A

REQUIP 5 mg SMITHKLINE BEECHAM PLC T/A

▣**466**.N04BC05 PRAMIPEXOLUM **

La acest medicament au fost raportate episoade de instalare bruscă a somnului fără avertizare în timpul activității.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N04BC05 PRAMIPEXOLUM COMPR. 0.18 mg

MIRAPEXIN 0,18 mg 0.18 mg BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH

N04BC05 PRAMIPEXOLUM COMPR. 0.7 mg

MIRAPEXIN 0,7 mg 0.7 mg BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH

▣**467**.N04BC09 ROTIGOTINUM ***

Prescriere limitată: Monoterapie (fără levodopa), pentru tratarea semnelor și simptomelor bolii Parkinson idiopatice, în stadiu incipient.

Tratament în asociere cu levodopa în perioada de evoluție și în stadiile avansate ale bolii Parkinson, când efectul medicamentului levodopa diminuează sau devine inconstant și apar fluctuații ale efectului terapeutic (fluctuații apărute către sfârșitul intervalului dintre doze sau fluctuații de tip on-off).

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N04BC09 ROTIGOTINUM PLASTURE TRANSDERMIC 2 mg/24h

NEUPRO 2 mg/24h 2 mg/24h SCHWARZ PHARMA LTD

N04BC09 ROTIGOTINUM PLASTURE TRANSDERMIC 4 mg/24h

NEUPRO 4 mg/24h 4 mg/24h SCHWARZ PHARMA LTD

N04BC09 ROTIGOTINUM PLASTURE TRANSDERMIC 6 mg/24h

NEUPRO 6 mg/24h 6 mg/24h SCHWARZ PHARMA LTD

N04BC09 ROTIGOTINUM PLASTURE TRANSDERMIC 8 mg/24h

NEUPRO 8 mg/24h 8 mg/24h SCHWARZ PHARMA LTD

▣**468**.N04BD01 SELEGILINUM

Prescriere limitată: Stadiu tardiv al bolii Parkinson ca tratament complementar la pacienții tratați cu levodopa combinat cu inhibitor al decarboxylazei.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N04BD01 SELEGILINUM COMPR. 5 mg

ALS-SELEGILINA 5 mg 5 mg ALSIFCOM INTERMED SRL

JUMEX 5 mg 5 mg CHINOIN PRIVATE CO. LTD.

SELEGOS 5 mg MEDOCHEMIE LTD.

▣**469**.N04BD02 RASAGILINUM ***

Prescriere limitată: Tratamentul bolii Parkinson idiopatică (BP) ca monoterapie (fără levodopa).

Tratament adjuvant (în asociere cu levodopa) la pacienții cu fluctuații de sfârșit de doză.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N04BD02 RASAGILINUM COMPR. 1 mg

AZILECT 1 mg 1 mg TEVA PHARMA GMBH

▣**470**.N04BX02 ENTACAPONUM ***

N04BX02 ENTACAPONUM COMPR. FILM. 200 mg

COMTAN 200 mg 200 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.

Cod restricție 2067: Boala Parkinson la pacienți tratați cu combinații de inhibitor de decarboxylase-levodopa, care prezintă tulburări ale funcțiilor motorii induse la sfârșitul perioadei de acțiune a unei doze

▣**471**.N05AH02 CLOZAPINUM **

Prescriere limitată: Tulburari psihotice apărute în cursul bolii Parkinson în situația în care terapia standard a eșuat.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N05AH02 CLOZAPINUM COMPR. 100 mg

LEPONEX® 100 mg 100 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

N05AH02 CLOZAPINUM COMPR. 25 mg

LEPONEX® 25 mg 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

▣(11)SUBLISTA C1-G13 MIASTENIA GRAVIS.

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣472.H02AB07 PREDNISONUM

H02AB07 PREDNISONUM COMPR. 5 mg

N-PREDNISON 5 mg 5 mg MEDUMAN SA

PREDNISON 5 mg 5 mg SINTOFARM SA

PREDNISON ARENA 5 mg 5 mg ARENA GROUP SA

PREDNISON GEDEON RICHTER 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

PREDNISON MAGISTRA 5 mg 5 mg MAGISTRA C&C

▣473.L01BA01 METHOTREXATUM (4)

L01BA01 METHOTREXATUM

▣474.L04AX01 AZATHIOPRINUM

L04AX01 AZATHIOPRINUM COMPR. FILM. 50 mg

IMURAN® 50 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

▣475.N07AA01 NEOSTIGMINI BROMIDUM

N07AA01 NEOSTIGMINI BROMIDUM SOL. INJ. 0.5 mg/ml

MIOSTIN 0,5 mg/ml 0.5 mg/ml ZENTIVA S.A.

N07AA01 NEOSTIGMINI BROMIDUM COMPR. 15 mg

NEOSTIGMINA LPH 15 mg 15 mg LABORMED PHARMA SA

▣476.N07AA02 PYRIDOSTIGMINI BROMIDUM

N07AA02 PYRIDOSTIGMINI BROMIDUM DRAJ. 60 mg

MESTINON 60 mg 60 mg ICN POLFA RZESZOW S.A.

▣(12)SUBLISTA C1-G14 SCLEROZA MULTIPLĂ.

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣477.H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 125 mg

LEMOD SOLU 125 mg 125 mg HEMOFARM S.R.L.

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 125 mg/2 ml

SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 125 mg/2 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 16 mg

MEDROL A 16 16 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 20 mg

LEMOD SOLU 20 mg 20 mg HEMOFARM S.R.L.

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 250 mg/4 ml

SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 250 mg/4 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 32 mg

MEDROL 32 32 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 40 mg

LEMOD SOLU 40 mg 40 mg HEMOFARM S.R.L.

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 40 mg/1 ml

SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 40 mg/1 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 4 mg

MEDROL 4 mg 4 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 500 mg

LEMOD SOLU 500 mg 500 mg HEMOFARM S.R.L.

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 500 mg/7.8 ml

SOLU-MEDROL 500 mg/7,8 ml 500 mg/7.8 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

▣478.H02AB07 PREDNISONUM

H02AB07 PREDNISONUM COMPR. 5 mg

N-PREDNISON 5 mg MEDUMAN SA
PREDNISON 5 mg 5 mg SINTOFARM SA
PREDNISON ARENA 5 mg 5 mg ARENA GROUP SA
PREDNISON GEDEON RICHTER 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
PREDNISON MAGISTRA 5 mg 5 mg MAGISTRA C&C

479._

480.L01DB07 MITOXANTRONUM *** Protocol: L001G
L01DB07 MITOXANTRONUM CONC. PT. SOL. PERF. 2 mg/ml
MITOXANTRONE TEVA 2 mg/ml 2 mg/ml TEVA PHARMACEUTICALS SRL
L01DB07 MITOXANTRONUM SOL. PERF. 20 mg/10 ml
NOVANTRONE 20 mg/10 ml WYETH LEDERLE PHARMA GMBH
L01DB07 MITOXANTRONUM CONC. PT. SOL. INJ. 2 mg/ml
ONKOTRONE 2 mg/ml BAXTER ONCOLOGY GMBH

481.L04AX01 AZATHIOPRINUM

L04AX01 AZATHIOPRINUM COMPR. FILM. 50 mg
IMURAN® 50 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

(13)SUBLISTA C1-G15 BOLI PSIHICE (SCHIZOFRENIE, TULBURĂRI SCHIZOTIPALE ȘI DELIRANTE, TULBURĂRI AFECTIVE MAJORE, TULBURĂRI PSIHOTICE ACUTE ȘI BOLI PSIHICE COPII, AUTISM).

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

482.N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI

S-au raportat cazuri de hepatotoxicitate letală, în special la copii. Se înregistrează din ce în ce mai multe dovezi cu privire la teratogenitatea legată de doză.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI MINICOMPR. ELIB. PREL. 1000 mg
ORFIRIL LONG 1000 mg 1000 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH
N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI CAPS. ELIB. PREL. 150 mg
ORFIRIL LONG 150 mg 150 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH
N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI CAPS. MOI GASTROREZ. 150 mg
CONVULEX® 150 mg 150 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI COMPR. FILM. GASTROREZ. 150 mg
ORFIRIL 150 150 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH
N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI COMPR. FILM. 200 mg
PETILIN 200 mg REMEDICA LTD.
N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI COMPR. FILM. GASTROREZ. 200 mg
DEPAKINE 200 mg 200 mg SANOFI-AVENTIS FRANCE
N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI CAPS. ELIB. PREL. 300 mg
ORFIRIL LONG 300 mg 300 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH
N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI CAPS. MOI GASTROREZ. 300 mg
CONVULEX® 300 mg 300 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI COMPR. FILM. GASTROREZ. 300 mg
ORFIRIL 300 300 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH
N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI SIROP 300 mg/5 ml
ORFIRIL SIROP 300 mg/5 ml DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH
N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI LIOF. + SOLV. PT. SOL. 400 mg/4 ml
DEPAKINE® 400 mg/4 ml LIOFILIZAT ȘI SOLVENT PENTRU SOLUȚIE INJECTABILĂ i.v. 400 mg/4 ml SANOFI-AVENTIS FRANCE
N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI CAPS. MOI GASTROREZ. 500 mg
CONVULEX® 500 mg 500 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI MINICOMPR. ELIB. PREL. 500 mg
ORFIRIL LONG 500 mg 500 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH
N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI SIROP 50 mg/ml
CONVULEX® 50 mg/ml GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI SIROP 57.64 mg/ml
DEPAKINE 57.64 mg/ml SANOFI-AVENTIS FRANCE
N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI COMPR. FILM. GASTROREZ. 600 mg

ORFIRIL 600 600 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH
 N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI COMPR. FILM. ELIB. PREL. DIVIZ. 300 mg
 DEPAKINE CHRONO 300 mg 300 mg SANOFI-AVENTIS FRANCE
 N03AG01 ACIDUM VALPROICUM + SĂRURI COMPR. FILM. ELIB. PREL. DIVIZ. 500 mg
 DEPAKINE® CHRONO 500 mg 500 mg SANOFI-AVENTIS FRANCE
483.N03AX09 LAMOTRIGINUM ** Protocol: N012F
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. 100 mg
 EPIMIL 100 mg 100 mg IVAX PHARMCEUTICALS S.R.O.
 EPIZOL 100 mg 100 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 LAMICTAL 100 mg 100 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
 LAMOLEP 100 mg 100 mg GEDEON RICHTER LTD.
 LAMOTIRAN 100 mg 100 mg RANBAXY UK LTD.
 LAMOTRIX 100 mg 100 mg MEDOCHEMIE LTD.
 PLEXXO® 100 mg 100 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. DISP. 100 mg
 LAMOTRIGIN STADA 100 mg 100 mg STADA ARZNEIMITTEL AG
 LAMOTRIN 100 mg 100 mg ACTAVIS GROUP HF.
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. 200 mg
 LAMOTIRAN 200 mg 200 mg RANBAXY UK LTD.
 LAMOTRIX 200 mg 200 mg MEDOCHEMIE LTD.
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. 25 mg
 EPIMIL 25 mg 25 mg IVAX PHARMCEUTICALS S.R.O.
 EPIZOL 25 mg 25 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 LAMICTAL 25 mg 25 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
 LAMOLEP 25 mg 25 mg GEDEON RICHTER LTD.
 LAMOTIRAN 25 mg 25 mg RANBAXY UK LTD.
 LAMOTRIX 25 mg 25 mg MEDOCHEMIE LTD.
 PLEXXO® 25 mg 25 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. DISP. 25 mg
 LAMOTRIGIN STADA 25 mg 25 mg STADA ARZNEIMITTEL AG
 LAMOTRIN 25 mg 25 mg ACTAVIS GROUP HF.
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. DISP./MAST. 25 mg
 LAMICTAL 25 mg 25 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. DISP./MAST. 2 mg
 LAMICTAL® 2 mg 2 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. 50 mg
 EPIMIL 50 mg 50 mg IVAX PHARMCEUTICALS S.R.O.
 EPIZOL 50 mg 50 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 LAMICTAL 50 mg 50 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
 LAMOLEP 50 mg 50 mg GEDEON RICHTER LTD.
 LAMOTIRAN 50 mg 50 mg RANBAXY UK LTD.
 LAMOTRIX 50 mg 50 mg MEDOCHEMIE LTD.
 PLEXXO® 50 mg 50 mg DESITIN ARZNEIMITTEL GMBH
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. DISP. 50 mg
 LAMOTRIGIN STADA 50 mg 50 mg STADA ARZNEIMITTEL AG
 LAMOTRIN 50 mg 50 mg ACTAVIS GROUP HF.
 N03AX09 LAMOTRIGINUM COMPR. DISP./MAST. 5 mg
 LAMICTAL 5 mg 5 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
484.N04AA01 TRIHEXYPHENIDYLUM
 N04AA01 TRIHEXYPHENIDYLUM COMPR. 2 mg
 ROMPARKIN® 2 mg 2 mg TERAPIA SA
485.N05AD01 HALOPERIDOLUM
 N05AD01 HALOPERIDOLUM SOL. INJ. 50 mg/ml
 HALOPERIDOL DECANOAT 50 mg/ml GEDEON RICHTER LTD.
 N05AD01 HALOPERIDOLUM COMPR. 5 mg
 HALDOL 5 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 N05AD01 HALOPERIDOLUM SOL. INJ. 5 mg/ml

HALOPERIDOL 5 mg/ml 5 mg/ml GEDEON RICHTER LTD.
 N05AD01 HALOPERIDOLUM PIC. ORALE-SOL. 2 mg/ml
 HALOPERIDOL 2 mg/ml 2 mg/ml GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
 N05AD01 HALOPERIDOLUM PICĂTURI ORALE-SOL. 2 mg/ml
 HALOPERIDOL 2 mg/ml TERAPIA SA
 ■486.N05AE03 SERTINDOL ** Protocol: N017F
 N05AE03 SERTINDOL COMPR. FILM. 12 mg
 SERDOLECT 12 mg 12 mg H. LUNDBECK A/S
 N05AE03 SERTINDOL COMPR. FILM. 16 mg
 SERDOLECT 16 mg 16 mg H. LUNDBECK A/S
 N05AE03 SERTINDOL COMPR. FILM. 20 mg
 SERDOLECT 20 mg 20 mg H. LUNDBECK A/S
 N05AE03 SERTINDOL COMPR. FILM. 4 mg
 SERDOLECT 4 mg 4 mg H. LUNDBECK A/S
 ■487.N05AE04 ZIPRASIDONUM ** Protocol: N018F
 N05AE04 ZIPRASIDONUM LIOF. PT. SOL. INJ. + SOLV. 20 mg/ml
 ZELDOX® 20 mg/ml 20 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 N05AE04 ZIPRASIDONUM CAPS. 40 mg
 ZELDOX® 40 mg 40 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 N05AE04 ZIPRASIDONUM CAPS. 60 mg
 ZELDOX® 60 mg 60 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 N05AE04 ZIPRASIDONUM CAPS. 80 mg
 ZELDOX® 80 mg 80 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 ■488.N05AF01 FLUPENTIXOLUM ** Protocol: N015F
 N05AF01 FLUPENTIXOLUM SOL. INJ. 20 mg/ml
 FLUANXOL DEPOT 20 mg/ml H. LUNDBECK A/S
 ■489.N05AF05 ZUCLOPENTHIXOLUM ** Protocol: N019F
 N05AF05 ZUCLOPENTHIXOLUM COMPR. FILM. 10 mg
 CLOPIXOL® 10 mg 10 mg H. LUNDBECK A/S
 N05AF05 ZUCLOPENTHIXOLUM SOL. INJ. 200 mg/ml
 CLOPIXOL® DEPOT 200 mg/ml H. LUNDBECK A/S
 N05AF05 ZUCLOPENTHIXOLUM COMPR. FILM. 25 mg
 CLOPIXOL® 25 mg 25 mg H. LUNDBECK A/S
 N05AF05 ZUCLOPENTHIXOLUM SOL. INJ. 50 mg/ml
 CLOPIXOL ACUPHASE® 50 mg/ml H. LUNDBECK A/S
 N05AF05 ZUCLOPENTHIXOLUM PIC. ORALE-SOL. 20 mg/ml
 CLOPIXOL 20 mg/ml 20 mg/ml H. LUNDBECK A/S
 ■490.N05AH02 CLOZAPINUM ** Protocol: N016F
 N05AH02 CLOZAPINUM COMPR. 100 mg
 LEPONEX® 100 mg 100 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 N05AH02 CLOZAPINUM COMPR. 25 mg
 LEPONEX® 25 mg 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 ■491.N05AH03 OLANZAPINUM ** Protocol: N003F
 N05AH03 OLANZAPINUM COMPR. FILM. 10 mg
 ZYPREXA 10 mg 10 mg ELI LILLY NEDERLAND BV
 N05AH03 OLANZAPINUM PULB. PT. SOL. INJ. 10 mg
 ZYPREXA 10 mg 10 mg ELI LILLY NEDERLAND BV
 N05AH03 OLANZAPINUM COMPR. ORODISPERSABILE 15 mg
 ZYPREXA VELOTAB 15 mg 15 mg ELI LILLY NEDERLAND BV
 N05AH03 OLANZAPINUM COMPR. ORODISPERSABILE 20 mg
 ZYPREXA VELOTAB 20 mg 20 mg ELI LILLY NEDERLAND BV
 N05AH03 OLANZAPINUM COMPR. FILM. 5 mg
 ZYPREXA 5 mg 5 mg ELI LILLY NEDERLAND BV
 ■492.N05AH04 QUETIAPINUM ** Protocol: N005F
 N05AH04 QUETIAPINUM COMPR. FILM. 100 mg
 SEROQUEL 100 mg 100 mg ASTRAZENECA UK LTD.
 N05AH04 QUETIAPINUM COMPR. FILM. 200 mg

SEROQUEL 200 mg 200 mg ASTRAZENECA UK LTD.
 N05AH04 QUETIAPINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 200 mg
 SEROQUEL XR 200 mg 200 mg ASTRAZENECA UK LTD.
 N05AH04 QUETIAPINUM COMPR. FILM. 300 mg
 SEROQUEL® 300 mg 300 mg ASTRAZENECA UK LTD.
 N05AH04 QUETIAPINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 300 mg
 SEROQUEL XR 300 mg 300 mg ASTRAZENECA UK LTD.
493.N05AL01 SULPIRIDUM
 N05AL01 SULPIRIDUM COMPR. 200 mg
 EGLONYL® 200 mg 200 mg SANOFI-SYNTHELABO FRANCE
 N05AL01 SULPIRIDUM CAPS. 50 mg
 EGLONYL® 50 mg 50 mg SANOFI-SYNTHELABO FRANCE
 N05AL01 SULPIRIDUM SOL. INJ. 50 mg/ml
 EGLONYL 100 mg/2 ml 50 mg/ml SANOFI-AVENTIS FRANCE
494.N05AL05 AMISULPRIDUM ** Protocol: N006F
 N05AL05 AMISULPRIDUM COMPR. DIVIZ. 200 mg
 SOLIAN 200 mg 200 mg SANOFI-AVENTIS FRANCE
 N05AL05 AMISULPRIDUM COMPR. FILM. 400 mg
 SOLIAN® 400 mg 400 mg SANOFI-AVENTIS FRANCE
495.N05AX08 RISPERIDONUM ** Protocol: N004F
 N05AX08 RISPERIDONUM COMPR. FILM. 1 mg
 RISSET 1 mg 1 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 N05AX08 RISPERIDONUM COMPR. FILM. 1 mg
 RILEPTID 1 mg 1 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 RISPEN 1 1 mg ZENTIVA AS
 RISPERIDONA 1 mg 1 mg ARENA GROUP S.A.
 RISPERIDONE TEVA 1 mg 1 mg TEVA PHARMACEUTICAL S.R.L.
 RISPOLEPT® 1 mg 1 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 TORENDON 1 mg 1 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 N05AX08 RISPERIDONUM COMPR. ORODISPERSABILE 1 mg
 RISPOLEPT QUICKLET 1 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 TORENDON Q-TAB 1 mg 1 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 N05AX08 RISPERIDONUM SOL. ORALÄ 1 mg/ml
 RISPOLEPT 1 mg/ml JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 N05AX08 RISPERIDONUM COMPR. FILM. 2 mg
 RISPEN 2 2 mg ZENTIVA AS
 RISSET 2 mg 2 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 N05AX08 RISPERIDONUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 25 mg
 RISPOLEPT CONSTA® 25 mg 25 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 N05AX08 RISPERIDONUM COMPR. FILM. 2 mg
 RILEPTID 2 mg 2 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 RISON 2 mg 2 mg ACTAVIS GROUP HF.
 RISPERIDONA 2 mg 2 mg ARENA GROUP S.A.
 RISPERIDONE TEVA 2 mg 2 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
 RISPOLEPT® 2 mg 2 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 TORENDON 2 mg 2 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 N05AX08 RISPERIDONUM COMPR. ORODISPERSABILE 2 mg
 RISPOLEPT QUICKLET 2 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 TORENDON Q-TAB 2 mg 2 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 N05AX08 RISPERIDONUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 37.5 mg
 RISPOLEPT CONSTA® 37,5 mg 37.5 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 N05AX08 RISPERIDONUM COMPR. FILM. 3 mg
 RILEPTID 3 mg 3 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 RISON 3 mg 3 mg ACTAVIS GROUP HF.
 RISPEN 3 3 mg ZENTIVA AS
 RISPERIDONA 3 mg 3 mg ARENA GROUP S.A.
 RISPERIDONE TEVA 3 mg 3 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

RISPOLEPT® 3 mg 3 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 RISSET 3 mg 3 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 TOREND 3 mg 3 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 N05AX08 RISPERIDONUM COMPR. FILM. 4 mg
 RISPEN 4 4 mg ZENTIVA AS
 N05AX08 RISPERIDONUM COMPR. FILM. 4 mg
 RILEPTID 4 mg 4 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 RISON 4 mg 4 mg ACTAVIS GROUP HF.
 RISPERIDONA 4 mg 4 mg ARENA GROUP S.A.
 RISPERIDONE TEVA 4 mg 4 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
 RISPOLEPT® 4 mg 4 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 RISSET 4 mg 4 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 TOREND 4 mg 4 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 N05AX08 RISPERIDONUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 50 mg
 RISPOLEPT CONSTA® 50 mg 50 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 496.N05AX12 ARIPIRAZOLUM ** Protocol: N007F
 N05AX12 ARIPIRAZOLUM COMPR. 10 mg
 ABILIFY 10 mg 10 mg OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.
 N05AX12 ARIPIRAZOLUM COMPR. 15 mg
 ABILIFY 15 mg 15 mg OTSUKA PHARMACEUTICAL EUROPE LTD.
497.
 498.N06AB04 CITALOPRAMUM ** Protocol: N008F
 N06AB04 CITALOPRAMUM COMPR. FILM. 10 mg
 CITALORAN 10 mg 10 mg RANBAXY UK LIMITED
 LINISAN 10 mg 10 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
 N06AB04 CITALOPRAMUM COMPR. FILM. 20 mg
 CITALORAN 20 mg 20 mg RANBAXY UK LIMITED
 LINISAN 20 mg 20 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
 N06AB04 CITALOPRAMUM COMPR. FILM. 40 mg
 CITALORAN 40 mg 40 mg RANBAXY UK LIMITED
 LINISAN 40 mg 40 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
 499.N06AB10 ESCITALOPRAMUM ** Protocol: N009F
 N06AB10 ESCITALOPRAMUM COMPR. FILM. 10 mg
 CIPRALEX 10 mg 10 mg H. LUNDBECK A/S
 N06AB10 ESCITALOPRAMUM COMPR. FILM. 5 mg
 CIPRALEX 5 mg 5 mg H. LUNDBECK A/S
 500.N06AX05 TRAZODONUM ** Protocol: N010F
 N06AX05 TRAZODONUM COMPR. ELIB. PREL. 150 mg
 TRITTICO AC 150 mg 150 mg ANGELINI FRANCESCO SPA
 501.N06AX14 TIANEPTINUM ** Protocol: N011F
 N06AX14 TIANEPTINUM DRAJ. 12.5 mg
 COAXIL® 12.5 mg LES LAB. SERVIER IND.
 502.N06AX16 VENLAFAXINUM ** Protocol: N013F
 N06AX16 VENLAFAXINUM CAPS. ELIB. PREL. 150 mg
 EFECTIN ER 150 mg 150 mg WYETH LEDERLE PHARMA GMBH
 VELAXIN 150 mg 150 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 N06AX16 VENLAFAXINUM COMPR. 37.5 mg
 VELAXIN 37,5 mg 37.5 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC
 VENLAFAXINA LPH 37,5 mg 37.5 mg LABORMED PHARMA SA
 N06AX16 VENLAFAXINUM CAPS. ELIB. PREL. 75 mg
 EFECTIN ER 75 mg 75 mg WYETH LEDERLE PHARMA GMBH
 VELAXIN 75 mg 75 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 N06AX16 VENLAFAXINUM COMPR. 75 mg
 VELAXIN 75 mg 75 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC
 VENLAFAXINA LPH 75 mg 75 mg LABORMED PHARMA SA
 503.N06AX17 MILNACIPRANUM ** Protocol: N002F
 N06AX17 MILNACIPRANUM CAPS. 25 mg

IXEL 25 mg PIERRE FABRE MEDICAMENT
 N06AX17 MILNACIPRANUM CAPS. 50 mg
 IXEL 50 mg PIERRE FABRE MEDICAMENT
 ▣504.N06AX21 DULOXETINUM ** Protocol: N014F
 N06AX21 DULOXETINUM CAPS. GASTROREZ. 30 mg
 CYMBALTA 30 mg 30 mg ELI LILLY NEDERLAND BV
 N06AX21 DULOXETINUM CAPS. GASTROREZ. 60 mg
 CYMBALTA 60 mg 60 mg ELI LILLY NEDERLAND BV
 ▣(14)SUBLISTA C1-G16 DEMENTE (DEGENERATIVE, VASCULARE, MIXTE).
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
 ▣505.N06DA02 DONEPEZILUM *** Protocol: N020G
 N06DA02 DONEPEZILUM COMPR. FILM. 10 mg
 ARICEPT® 10 mg 10 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 N06DA02 DONEPEZILUM COMPR. ORODISPERSABILE 10 mg
 ARICEPT EVES 10 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 N06DA02 DONEPEZILUM COMPR. FILM. 5 mg
 ARICEPT® 5 mg 5 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 N06DA02 DONEPEZILUM COMPR. ORODISPERSABILE 5 mg
 ARICEPT EVES 5 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 ▣506.N06DA03 RIVASTIGMINUM *** Protocol: N021G
 N06DA03 RIVASTIGMINUM CAPS. 1.5 mg
 EXELON 1.5 mg 1.5 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 N06DA03 RIVASTIGMINUM CAPS. 3 mg
 EXELON 3 mg 3 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 N06DA03 RIVASTIGMINUM CAPS. 4.5 mg
 EXELON 4.5 mg 4.5 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 N06DA03 RIVASTIGMINUM PLASTURE TRANSDERMIC 4.6 mg/24h
 EXELON 4.6 mg/24h 4.6 mg/24h NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 N06DA03 RIVASTIGMINUM CAPS. 6 mg
 EXELON 6 mg 6 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 N06DA03 RIVASTIGMINUM PLASTURE TRANSDERMIC 9.5 mg/24h
 EXELON 9.5 mg/24h 9.5 mg/24h NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 ▣507.N06DA04 GALANTAMINUM *** Protocol: N022G
 N06DA04 GALANTAMINUM COMPR. FILM. 12 mg
 REMINYL® 12 mg 12 mg JANSSEN-PHARMACEUTICA NV
 N06DA04 GALANTAMINUM CAPS. ELIB. PREL. 16 mg
 REMINYL 16 mg 16 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 N06DA04 GALANTAMINUM CAPS. ELIB. PREL. 24 mg
 REMINYL 24 mg 24 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 N06DA04 GALANTAMINUM COMPR. FILM. 4 mg
 REMINYL® 4 mg 4 mg JANSSEN-PHARMACEUTICA NV
 N06DA04 GALANTAMINUM SOL. ORALĂ 4 mg/ml
 REMINYL® 4 mg/ml 4 mg/ml JANSSEN-PHARMACEUTICA NV
 N06DA04 GALANTAMINUM CAPS. ELIB. PREL. 8 mg
 REMINYL 8 mg 8 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 N06DA04 GALANTAMINUM COMPR. FILM. 8 mg
 REMINYL® 8 mg 8 mg JANSSEN-PHARMACEUTICA NV
 ▣508.N06DX01 MEMANTINUM *** Protocol: N001F
 N06DX01 MEMANTINUM COMPR. FILM. 10 mg
 EBIXA® 10 mg 10 mg H. LUNDBECK A/S
 N06DX01 MEMANTINUM PIC. ORALE, SOL. 10 mg/g
 EBIXA® 10 mg/g 10 mg/g H. LUNDBECK A/S
 ▣(15)SUBLISTA C1-G17 COLAGENOZE MAJORE (LUPUS ERITEMATOS SISTEMIC,
 SCLERODERMIE, POLI/DERMATOMIOZITĂ, VASCULITE SISTEMICE). Protocol: L045M
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
 ▣509.H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM (5)
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 16 mg

MEDROL A 16 16 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 32 mg
 MEDROL 32 32 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 4 mg
 MEDROL 4 mg 4 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 ▣510.L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM *
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 1 g
 ENDOXAN® 1 g 1 g BAXTER ONCOLOGY GMBH
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM PULB. PT. SOL. PERF./INJ. I.V. 200 mg
 ENDOXAN 200 mg 200 mg ACTAVIS S.R.L.
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 500 mg
 ENDOXAN® 500 mg 500 mg BAXTER ONCOLOGY GMBH
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM DRAJ. 50 mg
 ENDOXAN® 50 mg 50 mg BAXTER ONCOLOGY GMBH
 ▣511.L04AX01 AZATHIOPRINUM *
 L04AX01 AZATHIOPRINUM COMPR. FILM. 50 mg
 IMURAN® 50 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
 ▣512.P01BA02 HYDROXYCHLOROQUINUM
 P01BA02 HYDROXYCHLOROQUINUM COMPR. FILM. 200 mg
 PLAQUENIL® 200 mg SANOFI-SYNTHELABO LTD.
 ▣(16)SUBLISTA C1-G18 POLIARTRITA REUMATOIDA, ARTROPATIA PSORIAZICA, ȘI
 ARTRITA JUVENILA.
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
 ▣513.A07EC01 SULFASALAZINUM
 A07EC01 SULFASALAZINUM COMPR. FILM. 500 mg
 SALAZIDIN 500 mg AC HELCOR SRL
 A07EC01 SULFASALAZINUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 500 mg
 SULFASALAZIN EN 500 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 ▣514.H02AB01 BETAMETHASONUM
 H02AB01 BETAMETHASONUM SUSP. INJ. I.M. 7 mg/ml
 DIPROPHOS® 7 mg/ml SCHERING PLOUGH EUROPE
 ▣515.H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM (5)
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 16 mg
 MEDROL A 16 16 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 32 mg
 MEDROL 32 32 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 4 mg
 MEDROL 4 mg 4 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 ▣516.L01BA01 METHOTREXATUM (4)
 L01BA01 METHOTREXATUM
 ▣517.L04AA01 CICLOSPORINUM *
 Prescriere limitată: Terapie de menținere ulterioară inițierii și stabilizării tratamentului cu
 ciclosporină, la pacienții cu poliartrită reumatoidă severă pentru care agenții antireumatici clasici
 cu acțiune lentă (inclusiv methotrexat) sunt ineficienți sau inadecvați.
 Monitorizarea atentă a pacienților este obligatorie.
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare
 DCI-ului.
 L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 100 mg
 EQUORAL® 100 mg 100 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
 L04AA01 CICLOSPORINUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml
 EQUORAL® 100 mg/ml IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
 SANDIMMUN NEORAL® 100 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH
 L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 25 mg
 CICLORAL® HEXAL® 25 mg 25 mg HEXAL AG
 EQUORAL® 25 mg 25 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
 SANDIMMUN NEORAL® 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 50 mg

CICLORAL® HEXAL 50 mg 50 mg HEXAL AG
EQUORAL® 50 mg 50 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

☐518.L04AA13 LEFLUNOMIDUM **

Cod restricție 2643: Tratamentul inițial al poliartritei reumatoide active severe în condițiile în care alte medicamente remisive standard (inclusiv methotrexat) sunt ineficiente și/sau

Cod restricție 2681: Tratamentul inițial al poliartritei reumatoide active severe în condițiile în care alte medicamente remisive standard (inclusiv methotrexat) sunt ineficiente și/sau

Leflunomide este un medicament care nu trebuie administrat la gravide. Sarcina trebuie evitată timp de doi ani după întreruperea tratamentului.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA13 LEFLUNOMIDUM COMPR. FILM. 100 mg
ARAVA 100 mg 100 mg SANOFI- AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
L04AA13 LEFLUNOMIDUM COMPR. FILM. 10 mg
ARAVA 10 mg 10 mg SANOFI- AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
L04AA13 LEFLUNOMIDUM COMPR. FILM. 20 mg
ARAVA 20 mg 20 mg SANOFI- AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH

☐519.L04AX01 AZATHIOPRINUM *

L04AX01 AZATHIOPRINUM COMPR. FILM. 50 mg
IMURAN® 50 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

☐520.M01AB05 DICLOFENACUM

A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale.
Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M01AB05 DICLOFENACUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 100 mg
DICLOTARD® 100 mg 100 mg TERAPIA SA
REFEN® RETARD 100 mg HEMOFARM S.R.L.
VOLTAREN® RETARD 100 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
M01AB05 DICLOFENACUM SUPOZ. 100 mg
CLAFEN 100 mg 100 mg ANTIBIOTICE SA
DICLOFENAC 100 mg 100 mg SINTOFARM SA
DICLOFENAC SODIC 100 mg 100 mg MAGISTRA C&C
DICLOGESIC 100 SUPOZITOARE 100 mg DAR AL DAWA PHARMA SRL
EPIFENAC 100 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
VOLTAREN® 100 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
M01AB05 DICLOFENACUM SUPOZ. 120 mg
TRATUL 120 120 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
M01AB05 DICLOFENACUM CAPS. ELIB. PREL. 150 mg
DICLOREUM 150 mg 150 mg ALFA WASSERMANN SPA
M01AB05 DICLOFENACUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 25 mg
RHEUMAVEK 25 mg FARAN LABORATORIES S.A.
VOLTAREN® 25 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
M01AB05 DICLOFENACUM COMPR. GASTROREZ. 25 mg
EPIFENAC 25 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
M01AB05 DICLOFENACUM DRAJ. GASTROREZ. 25 mg
DICLOFENAC 25 mg 25 mg ARENA GROUP SA
M01AB05 DICLOFENACUM SOL. INJ. 25 mg/ml
RHEUMAVEK 25 mg/ml FARAN LABORATORIES S.A.
VOLTAREN® 25 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH
M01AB05 DICLOFENACUM SOL. INJ. 30 mg/ml
TRATUL® 30 mg/ml GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
M01AB05 DICLOFENACUM CAPS. GASTROREZ. 50 mg
TRATUL 50 50 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
M01AB05 DICLOFENACUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 50 mg
CLAFEN 50 mg 50 mg ANTIBIOTICE SA
DICLOFENAC 50 mg 50 mg TERAPIA SA

VOLTAREN® 50 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM DRAJ. 50 mg
 VOLTAREN RAPID® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM DRAJ. GASTROREZ. 50 mg
 DICLOFENAC 50 mg 50 mg ARENA GROUP SA
 M01AB05 DICLOFENACUM SUPOZ. 50 mg
 VOLTAREN® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM SUPOZ. 60 mg
 TRATUL 60 60 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM COMPR. ELIB. MODIF. 75 mg
 DICLAC® 75 ID 75 mg HEXAL AG
 M01AB05 DICLOFENACUM SOL. INJ. 75 mg
 DICLAC 75 mg HEXAL AG
 VURDON 75 mg HELP S.A. PHARMACEUTICALS
 M01AB05 DICLOFENACUM SOL. INJ. 75 mg/3 ml
 ALMIRAL 75 mg/3 ml MEDOCHEMIE LTD.
 DICLOFENAC 75 mg 75 mg/3 ml TERAPIA SA
 DICLOFENAC AL I.M. 75 mg/3 ml ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
 ▣521.P01BA02 HYDROXYCHLOROQUINUM
 P01BA02 HYDROXYCHLOROQUINUM COMPR. FILM. 200 mg
 PLAQUENIL® 200 mg SANOFI-SYNTHELABO LTD.
 ▣(17)SUBLISTA C1-G19 SPONDILITA ANKILOZANTA.
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
 ▣522.A07EC01 SULFASALAZINUM
 A07EC01 SULFASALAZINUM COMPR. FILM. 500 mg
 SALAZIDIN 500 mg AC HELCOR SRL
 A07EC01 SULFASALAZINUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 500 mg
 SULFASALAZIN EN 500 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 ▣523.H02AB01 BETAMETHASONUM
 H02AB01 BETAMETHASONUM SUSP. INJ. I.M. 7 mg/ml
 DIPROPHOS® 7 mg/ml SCHERING PLOUGH EUROPE
 ▣524.M01AB05 DICLOFENACUM
 A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale.
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare
 DCI-ului.
 M01AB05 DICLOFENACUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 100 mg
 DICLOTARD® 100 mg 100 mg TERAPIA SA
 REFEN® RETARD 100 mg HEMOFARM S.R.L.
 VOLTAREN® RETARD 100 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM SUPOZ. 100 mg
 CLAFEN 100 mg 100 mg ANTIBIOTICE SA
 DICLOFENAC 100 mg 100 mg SINTOFARM SA
 DICLOFENAC SODIC 100 mg 100 mg MAGISTRA C&C
 DICLOGESIC 100 SUPOZITOARE 100 mg DAR AL DAWA PHARMA SRL
 EPIFENAC 100 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 VOLTAREN® 100 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM SUPOZ. 120 mg
 TRATUL 120 120 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM CAPS. ELIB. PREL. 150 mg
 DICLOREUM 150 mg 150 mg ALFA WASSERMANN SPA
 M01AB05 DICLOFENACUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 25 mg
 RHEUMAVEK 25 mg FARAN LABORATORIES S.A.
 VOLTAREN® 25 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM COMPR. GASTROREZ. 25 mg
 EPIFENAC 25 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 M01AB05 DICLOFENACUM DRAJ. GASTROREZ. 25 mg
 DICLOFENAC 25 mg 25 mg ARENA GROUP SA

M01AB05 DICLOFENACUM SOL. INJ. 25 mg/ml
 RHEUMAVEK 25 mg/ml FARAN LABORATORIES S.A.
 VOLTAREN® 25 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM SOL. INJ. 30 mg/ml
 TRATUL® 30 mg/ml GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM CAPS. GASTROREZ. 50 mg
 TRATUL 50 50 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 50 mg
 CLAFEN 50 mg 50 mg ANTIBIOTICE SA
 DICLOFENAC 50 mg 50 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 VOLTAREN® 50 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM DRAJ. 50 mg
 VOLTAREN RAPID® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM DRAJ. GASTROREZ. 50 mg
 DICLOFENAC 50 mg 50 mg ARENA GROUP SA
 M01AB05 DICLOFENACUM SUPOZ. 50 mg
 VOLTAREN® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM SUPOZ. 60 mg
 TRATUL 60 60 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH
 M01AB05 DICLOFENACUM COMPR. ELIB. MODIF. 75 mg
 DICLAC® 75 ID 75 mg HEXAL AG
 M01AB05 DICLOFENACUM SOL. INJ. 75 mg
 DICLAC 75 mg HEXAL AG
 VURDON 75 mg HELP S.A. PHARMACEUTICALS
 M01AB05 DICLOFENACUM SOL. INJ. 75 mg/3 ml
 ALMIRAL 75 mg/3 ml MEDOCHEMIE LTD.
 DICLOFENAC 75 mg 75 mg/3 ml TERAPIA SA
 DICLOFENAC AL I.M. 75 mg/3 ml ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
 ☐(18)SUBLISTA C1-G22 BOLI ENDOCRINE (GUȘA ENDEMICĂ, INSUFICIENȚA SUPRARENALĂ CRONICĂ, DIABETUL INSIPID, MIXEDEMUL ADULTULUI, TUMORI HIPOFIZARE CU EXPANSIUNE SUPRASELARĂ ȘI TUMORI NEUROENDOCRINE).
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
 ☐525.G02CB03 CABERGOLINUM ** Protocol: G001C
 G02CB03 CABERGOLINUM COMPR. 0.5 mg
 DOSTINEX 0.5 mg PFIZER EUROPE MA EEG
 G02CB03 CABERGOLINUM COMPR. 0.5 mg
 DOSTINEX 0.5 mg PFIZER EUROPE MA EEG
 Prescriere limitată: Prevenirea apariției lactației în lăuzie din motive medicale
 Cod restricție 2659: Hiperprolactinemia patologică pentru care nu este indicată intervenția chirurgicală
 Cod restricție 2660: Hiperprolactinemia patologică pentru care a fost utilizat tratament chirurgical dar cu rezultate incomplete
 ☐526.H01AX01 PEGVISOMANTUM **** Protocol: H012E
 H01AX01 PEGVISOMANTUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 10 mg
 SOMAVERT 10 mg 10 mg PFIZER LTD.
 H01AX01 PEGVISOMANTUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 20 mg
 SOMAVERT 20 mg 20 mg PFIZER LTD.
 ☐527.H01BA02 DESMOPRESSINUM
 H01BA02 DESMOPRESSINUM COMPR. 0.2 mg
 MINIRIN 0,2 mg 0.2 mg FERRING AB
 Cod restricție 1678: Diabet insipid.
 H01BA02 DESMOPRESSINUM
 MINIRIN 0,2 mg 0.2 mg FERRING AB
 ☐528.H01CB02 OCTREOTIDUM **** Protocol: H008E
 H01CB02 OCTREOTIDUM COMPR. 100 mg
 SANDOSTATIN® 0.1 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH
 H01CB02 OCTREOTIDUM PULB. + SOLV.PT.SUSP. INJ. (I.M.) CU ELIB. PRELUNG. 10 mg

SANDOSTATIN LAR 10 mg 10 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
H01CB02 OCTREOTIDUM PULB. + SOLV. PT. SUSP. INJ. (I.M.) CU ELIB. PRELUNG. 20 mg
SANDOSTATIN LAR 20 mg 20 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
H01CB02 OCTREOTIDUM PULB. + SOLV.PT.SUSP. INJ. (I.M.) CU ELIB. PRELUNG. 30 mg
SANDOSTATIN LAR 30 mg 30 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
☐529.H01CB03 LANREOTIDUM **** Protocol: H005E;H006C
H01CB03 LANREOTIDUM LIOF. PT. SOL. INJ. + SOLV. 30 mg
SOMATULINE® PR 30 mg 30 mg BEAUFOUR IPSEN PHARMA
☐530.H02AA02 FLUDROCORTISONUM
H02AA02 FLUDROCORTISONUM COMPR. 0.1 mg
ASTONIN H 0.1 mg MERCK KGAA
☐531.H02AB06 PREDNISOLONUM
H02AB06 PREDNISOLONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 250 mg
SOLU-DECORTIN H 250 250 mg MERCK KGAA
H02AB06 PREDNISOLONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 50 mg
SOLU-DECORTIN H 50 50 mg MERCK KGAA
☐532.H02AB07 PREDNISONUM
H02AB07 PREDNISONUM COMPR. 5 mg
N-PREDNISON 5 mg MEDUMAN SA
PREDNISON 5 mg 5 mg SINTOFARM SA
PREDNISON ARENA 5 mg 5 mg ARENA GROUP SA
PREDNISON GEDEON RICHTER 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
PREDNISON MAGISTRA 5 mg 5 mg MAGISTRA C&C
☐533.H02AB09 HYDROCORTISONUM
H02AB09 HYDROCORTISONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 100 mg
HYDROCORTISONE 100 mg 100 mg HEMOFARM S.R.L.
HYDROCORTISONE SUCCINAT SODIC 100 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
H02AB09 HYDROCORTISONUM SOL. INJ. I.V. 25 mg/5 ml
HIDROCORTIZON HEMISUCCINAT 25 mg/5 ml ZENTIVA S.A.
H02AB09 HYDROCORTISONUM LIOF. PT. SOL. INJ. + SOLV. 500 mg
HYDROCORTISONE 500 mg 500 mg HEMOFARM S.R.L.
☐534.H03AA01 LEVOTHYROXINUM
H03AA01 LEVOTHYROXINUM COMPR. 100 µg
EUTHYROX® 100 100 µg MERCK KGAA
L-THYROXIN 100 BERLIN-CHEMIE 100 µg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP
H03AA01 LEVOTHYROXINUM COMPR. 200 µg
EUTHYROX® 200 200 µg MERCK KGAA
H03AA01 LEVOTHYROXINUM COMPR. 25 µg
EUTHYROX® 25 25 µg MERCK KGAA
H03AA01 LEVOTHYROXINUM COMPR. 50 µg
EUTHYROX® 50 50 µg MERCK KGAA
L-THYROXIN 50 50 µg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP
☐535.H03CA01 KALII IODIDUM
H03CA01 KALII IODIDUM COMPR. 100 µg
JODID 100 100 µg MERCK KGAA
H03CA01 KALII IODIDUM COMPR. 200 µg
JODID 200 200 µg MERCK KGAA
☐536.G02CB01 BROMOCRIPTINUM
G02CB01 BROMOCRIPTINUM DRAJ. 2.5 mg
BROCRIPITIN 2.5 mg BIOFARM SA
Prescriere limitată: Hiperprolactinemia patologică pentru care nu este indicată intervenția chirurgicală
Prescriere limitată: Hiperprolactinemia patologică pentru care tratamentul chirurgical utilizat a dus la rezultate incomplete;
☐(19)SUBLISTA C1-G23 BOALA WILSON.
DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
☐537.M01CC01 PENICILLAMINUM **(4)

M01CC01 PENICILLAMINUM

▣(20)SUBLISTA C1-G25 BOALA CRONICĂ DE RINICHI. FAZA PREDIALIZĂ.
DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣538.A11CC07 PARICALCITOLUM ** Protocol: A005E

A11CC07 PARICALCITOLUM SOL. INJ. 5 µg/ml

ZEMPLAR 5 µg/ml ABBOTT LABORATORIES S.A.

▣539.B03AC02 COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) SUCROZĂ ** Protocol: A010N

B03AC02 COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) SUCROZĂ SOL. INJ./PERF. 20 mg/ml
VENOFER® 20 mg/ml VIFOR FRANCE S.A.

▣540.B03XA01 EPOETINUM ALFA ** Protocol: B010N

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 10000 ui/ml

EPREX® 10000 UI 10000 ui/ml JOHNSON & JOHNSON D.O.O.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 1000 UI/0.5 ml

EPOKINE 1000 UI/0,5 ml 1000 UI/0.5 ml RENAMED FARMA S.R.L.

EPREX® 1000 UI 1000 ui/0.5 ml JOHNSON & JOHNSON D.O.O.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 2000UI

EPOPHAR 2000 U.I. 2000UI GULF PHARMACEUTICAL IND. S.R.L.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 2000 ui/0.5 ml

EPOKINE 2000 UI/0,5 ml 2000 UI/0.5 ml RENAMED FARMA S.R.L.

EPREX® 2000 UI 2000 ui/0.5 ml JOHNSON & JOHNSON D.O.O.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 2000 UI/1 ml

EPOKINE 2000 UI/1 ml 2000 UI/1 ml RENAMED FARMA S.R.L.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 3000 ui/0.3 ml

EPREX® 3000 UI 3000 ui/0.3 ml JOHNSON & JOHNSON D.O.O.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 40 000UI

EPREX® 40 000 UI 40 000UI JOHNSON & JOHNSON D.O.O.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 4000UI

EPOPHAR 4000 U.I. 4000UI GULF PHARMACEUTICAL IND. S.R.L.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 4000 ui/0.4 ml

EPOKINE 4000 UI/0,4 ml 4000 UI/0.4 ml RENAMED FARMA S.R.L.

EPREX® 4000 UI 4000 ui/0.4 ml JOHNSON & JOHNSON D.O.O.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 4000 UI/1 ml

EPOKINE 4000 UI/1 ml 4000 UI/1 ml RENAMED FARMA S.R.L.

▣541.B03XA01 EPOETINUM BETA ** Protocol: B009N

B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ

NEORECORMON 10000 UI 10000 UI/0,6 ml ROCHE REGISTRATION L

B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ

NEORECORMON 1000 UI 1000 UI/0,3 ml ROCHE REGISTRATION L

B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ

NEORECORMON 2000 UI 2000 UI/0,3 ml ROCHE REGISTRATION L

B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 30000 UI/0,6 ml

NEORECORMON 30000 UI/0,6 ml 30000 UI/0,6 ml ROCHE REGISTRATION LTD.

B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ

NEORECORMON 4000 UI 4000 UI/0,3 ml ROCHE REGISTRATION L

B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ

NEORECORMON 5000 UI 5000 UI/0,3 ml ROCHE REGISTRATION L

B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ

NEORECORMON 500 UI 500 UI/0,3 ml ROCHE REGISTRATION L

▣542.B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA ** Protocol: B011N

B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 10 µg/0.4 ml

ARANESP 10 µg/0.4 ml 10 µg/0.4 ml AMGEN EUROPE BV

B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 100 µg/0.5 ml

ARANESP 100 µg/0.5 ml 100 µg/0.5 ml AMGEN EUROPE BV

B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 15 µg/0.375 ml

ARANESP 15 µg/0.375 ml 15 µg/0.375 ml AMGEN EUROPE BV

B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 150 µg/0.3 ml

ARANESP 150 µg/0.3 ml 150 µg/0.3 ml AMGEN EUROPE BV

B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 20 µg/0.5 ml
 ARANESP 20 µg/0.5 ml 20 µg/0.5 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 30 µg/0.3 ml
 ARANESP 30 µg/0.3 ml 30 µg/0.3 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 300 µg/0.6 ml
 ARANESP 300 µg/0.6 ml 300 µg/0.6 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 40 µg/0.4 ml
 ARANESP 40 µg/0.4 ml 40 µg/0.4 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 50 µg/0.5 ml
 ARANESP 50 µg/0.5 ml 50 µg/0.5 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 500 µg/ml
 ARANESP 500 µg/ml 500 µg/ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 60 µg/0.3 ml
 ARANESP 60 µg/0.3 ml 60 µg/0.3 ml AMGEN EUROPE BV
 B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 80 µg/0.4 ml
 ARANESP 80 µg/0.4 ml 80 µg/0.4 ml AMGEN EUROPE BV

543.

▣**544.**C09CA04 IRBESARTANUM ** Protocol: C008N
 C09CA04 IRBESARTANUM COMPR. FILM. 150 mg
 APROVEL 150 mg 150 mg SANOFI PHARMA-BRISTOL MYERS SQUIBB
 C09CA04 IRBESARTANUM COMPR. FILM. 300 mg
 APROVEL 300 mg 300 mg SANOFI PHARMA-BRISTOL MYERS SQUIBB

▣**545.**H02AB07 PREDNISONUM Protocol: H002N
 H02AB07 PREDNISONUM COMPR. 5 mg
 N-PREDNISON 5 mg MEDUMAN SA
 PREDNISON 5 mg 5 mg SINTOFARM SA
 PREDNISON ARENA 5 mg 5 mg ARENA GROUP SA
 PREDNISON GEDEON RICHTER 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
 PREDNISON MAGISTRA 5 mg 5 mg MAGISTRA C&C

▣**546.**L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM Protocol: L027N
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM DRAJ. 50 mg
 ENDOXAN® 50 mg 50 mg BAXTER ONCOLOGY GMBH

▣**547.**L04AA01 CICLOSPORINUM * Protocol: L028N
 Monitorizarea atentă a pacienților este obligatorie.
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 100 mg
 EQUORAL® 100 mg 100 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
 L04AA01 CICLOSPORINUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml
 EQUORAL® 100 mg/ml IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
 SANDIMMUN NEORAL® 100 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH
 L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 25 mg
 CICLORAL® HEXAL® 25 mg 25 mg HEXAL AG
 EQUORAL® 25 mg 25 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
 SANDIMMUN NEORAL® 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 50 mg
 CICLORAL® HEXAL 50 mg 50 mg HEXAL AG
 EQUORAL® 50 mg 50 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
 SANDIMMUN NEORAL® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

▣**548.**L04AX01 AZATHIOPRINUM * Protocol: L029N
 L04AX01 AZATHIOPRINUM COMPR. FILM. 50 mg
 IMURAN® 50 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

▣**549.**V06DDN1 AMINOACIZI INCLUSIV COMBINAȚII CU POLIPEPTIDE ** Protocol: V004N
 V06DDN1 AMINOACIZI INCLUSIV COMBINAȚII CU POLIPEPTIDE COMPR. FILM.
 KETOSTERIL® FRESENIUS KABI DEUTSCHLAND GMBH

▣**(21)**SUBLISTA C1-G26 GLAUCOM.

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

550.S01EC03 DORZOLAMIDUM

S01EC03 DORZOLAMIDUM SOL. OFT. 20 mg/ml
TRUSOPT 20 mg/ml MERCK SHARP & DOHME S.R.L.

551.S01EC04 BRINZOLAMIDUM

S01EC04 BRINZOLAMIDUM PICĂTURI OFT.-SUSP. 10 mg/ml
AZOPT 10 mg/ml 10 mg/ml ALCON LABORATORIES LTD.

552.S01ED01 TIMOLOLUM

S01ED01 TIMOLOLUM PICĂTURI OFT.-SOL. 0.25%
TIMO-COMOD® 0.25% URSAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH&CO.KG
TIMOLOL 0,25% 0.25% E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
S01ED01 TIMOLOLUM PICĂTURI OFT.-SOL. 0.5%
TIMO-COMOD® 0.5% URSAPHARM ARZNEIMITTEL GMBH&CO.KG
TIMO-GAL® 0.5% TERAPIA SA
TIMOLOL 0,5% 0.5% E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
S01ED01 TIMOLOLUM GEL OFT. 1 mg/g
NYOLOL GEL 1 mg/g NOVARTIS PHARMA GMBH
S01ED01 TIMOLOLUM PIC. OFT.-SOL. 2.5 mg/ml
TIMOPTIC 2.5 mg/ml MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.
S01ED01 TIMOLOLUM PICĂTURI OFT.-SOL. 2.5 mg/ml
ARUTIMOL 0,25% 2.5 mg/ml CHAUVIN ANKERPHARM GMBH
S01ED01 TIMOLOLUM PIC. OFT.-SOL. 5 mg/ml
TIMOPTIC 5 mg/ml MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.
S01ED01 TIMOLOLUM PICĂTURI OFT.-SOL. 5 mg/ml
ARUTIMOL 0,5% 5 mg/ml CHAUVIN ANKERPHARM GMBH
S01ED01 TIMOLOLUM PIC. OFT., SOL. 2.5 mg/ml
TIMOLOL RPH 0,25% 2.5 mg/ml ROMPHARM COMPANY SRL
S01ED01 TIMOLOLUM PIC. OFT., SOL. 2.5 mg/ml
TIMABAK 2,5 mg/ml 2.5 mg/ml LABORATOIRES THEA
S01ED01 TIMOLOLUM PIC. OFT., SOL. 5 mg/ml
TIMABAK 5 mg/ml 5 mg/ml LABORATORIES THEA
TIMOLOL RPH 0,5% 5 mg/ml ROMPHARM COMPANY SRL

553.S01ED02 BETAXOLOLUM

S01ED02 BETAXOLOLUM PICĂTURI OFT.-SUSP. 0.25%
BETOPTIC-S 0.25% ALCON COUVREUR NV
S01ED02 BETAXOLOLUM PIC. OFT.-SOL. 5 mg/ml
BETAX 5 mg/ml ROMPHARM SRL
S01ED02 BETAXOLOLUM PIC.OFTALMICE, SOL. 5 mg/ml
BETOPTIC 5 mg/ml ALCON COUVREUR NV
S01ED02 BETAXOLOLUM PIC. OFT., SOL. 5 mg/ml
BETAXOLOL 5 mg/ml TERAPIA SA

554.S01ED05 CARTEOLOLUM

S01ED05 CARTEOLOLUM PICĂTURI OFT.-SOL. 20 mg/ml
CARTEOL 2% 20 mg/ml S.I.F.I. SPA
S01ED05 CARTEOLOLUM PIC. OFTALMICE CU ELIB. PREL. 20 mg/ml
FORTINOL EP 2% 20 mg/ml DR. GERHARD MANN CHEM-PHARM. FABRIK GMBH
S01ED05 CARTEOLOLUM PICĂTURI OFT.-SOL. 2%
CARTEOL 2% 2% S.I.F.I. SPA

555.S01ED51 COMBINAȚII (BIMATOPROSTUM + TIMOLOLUM)

S01ED51 COMBINAȚII (BIMATOPROSTUM + TIMOLOLUM) PIC. OFT., SOL. 300 µg/ml + 5 mg/ml
GANFORT 300 µg/ml + 5 mg/ml ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND

556.S01ED51 COMBINAȚII (DORZOLAMIDUM + TIMOLOLUM)

S01ED51 COMBINAȚII (DORZOLAMIDUM + TIMOLOLUM) PIC. OFT.-SOL.
COSOPT FĂRĂ CONCENTRAȚIE MERCK SHARP & DOHME

557.S01ED51 COMBINAȚII (LATANOPROSTUM + TIMOLOLUM)

S01ED51 COMBINAȚII (LATANOPROSTUM + TIMOLOLUM) SOL. OFT.
XALCOM (R) FĂRĂ CONCENTRAȚIE PFIZER EUROPE MA EEI

558.S01EE01 LATANOPROSTUM
 S01EE01 LATANOPROSTUM PICĂTURI OFT.-SOL. 5,00%
 XALATAN® 0.005% PFIZER EUROPE MA EEIG

559.S01EE03 BIMATOPROSTUM
 S01EE03 BIMATOPROSTUM PIC. OFT., SOL. 0,3 mg/ml
 LUMIGAN 0,3 mg/ml 0,3 mg/ml ALLERGAN PHARMACEUTICALS IRELAND

560.

561.S01EE04 TRAVOPROSTUM
 S01EE04 TRAVOPROSTUM PICĂTURI OFT.SOL. 40 µg/ml
 TRAVATAN 40 µg/ml 40 µg/ml ALCON LABORATORIES LTD.

(22)SUBLISTA C1-G27 PEMFIGUS.
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

562.H02AB02 DEXAMETHASONUM
 H02AB02 DEXAMETHASONUM SOL. INJ. 8 mg
 DEXAMETHASONE SODIUM PHOSPHATE 8 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 H02AB02 DEXAMETHASONUM SOL. INJ. 8 mg/2 ml
 DEXAMED 8 mg/2 ml MEDOCHEMIE LTD.

563.H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR.
 MEDROL 32 32 mg PFIZER EUROPE MA EEI
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR.
 MEDROL 4 mg 4 mg PFIZER EUROPE MA EEI
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR.
 MEDROL A 16 16 mg PFIZER EUROPE MA EEI
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ.
 SOLU-MEDROL 500 mg/7,8 ml 500 mg/7.8 ml PFIZER EUROPE MA EEI
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ
 SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 125 mg/2 ml PFIZER EUROPE MA EEI
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ
 SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 250 mg/4 ml PFIZER EUROPE MA EEI
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ
 SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 40 mg/1 ml PFIZER EUROPE MA EEI
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ.
 LEMOD SOLU 125 mg 125 mg HEMOFARM S.R.L.
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ.
 LEMOD SOLU 40 mg 40 mg HEMOFARM S.R.L.
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ.
 LEMOD SOLU 20 mg 20 mg HEMOFARM S.R.L.
 H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ.
 LEMOD SOLU 500 mg 500 mg HEMOFARM S.R.L.

564.H02AB07 PREDNISONUM
 H02AB07 PREDNISONUM COMPR. 5 mg
 N-PREDNISON 5 mg MEDUMAN SA
 PREDNISON 5 mg 5 mg SINTOFARM SA
 PREDNISON ARENA 5 mg 5 mg ARENA GROUP SA
 PREDNISON GEDEON RICHTER 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
 PREDNISON MAGISTRA 5 mg 5 mg MAGISTRA C&C

565.J04BA02 DAPSONUM (4)
 J04BA02 DAPSONUM

566.L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 1 g
 ENDOXAN® 1 g 1 g BAXTER ONCOLOGY GMBH
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM PULB. PT. SOL. PERF./INJ. I.V. 200 mg
 ENDOXAN 200 mg 200 mg ACTAVIS S.R.L.
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 500 mg
 ENDOXAN® 500 mg 500 mg BAXTER ONCOLOGY GMBH

L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM DRAJ. 50 mg
ENDOXAN® 50 mg 50 mg BAXTER ONCOLOGY GMBH

567. _

568.L04AA01 CICLOSPORINUM *

Monitorizarea atentă a pacienților este obligatorie.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 100 mg
EQUORAL® 100 mg 100 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
L04AA01 CICLOSPORINUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml
EQUORAL® 100 mg/ml IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 100 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH
L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 25 mg
CICLORAL® HEXAL® 25 mg 25 mg HEXAL AG
EQUORAL® 25 mg 25 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 50 mg
CICLORAL® HEXAL 50 mg 50 mg HEXAL AG
EQUORAL® 50 mg 50 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

569.L04AX01 AZATHIOPRINUM *

L04AX01 AZATHIOPRINUM COMPR. FILM. 50 mg
IMURAN® 50 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

(23)SUBLISTA C1-G29 BOALA GAUCHER.

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

570.A16AB02 IMIGLUCERASUM **** Protocol: A008E

A16AB02 IMIGLUCERASUM PULB. PT.CONC. PT.SOL. PERF. 200U
CEREZYME 200U 200U GENZYME EUROPE BV
A16AB02 IMIGLUCERASUM PULB. PT.CONC. PT.SOL. PERF. 400U
CEREZYME 400U 400U GENZYME EUROPE BV

571.A16AX06 MIGLUSTATUM ****

Prescriere limitată: Tratamentul pe cale orală al bolii Gaucher de tip I, ușoară până la moderată, numai la pacienții care nu pot fi supuși terapiei de substituție enzimatică

A16AX06 MIGLUSTATUM CAPS. 100 mg
ZAVESCA 100 mg ACTELION REGISTRATION LTD.

(24)SUBLISTA C1-G30 BOLI VENERICE (SIFILIS, GONOREE, INFECȚIA CU CHLAMIDIA).

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

572.J01AA02 DOXYCYCLINUM

J01AA02 DOXYCYCLINUM CAPS. 100 mg
DOXICICLINA 100 mg EUROPARM SA
DOXICICLINA 100 mg 100 mg ANTIBIOTICE SA
DOXICICLINA SANDOZ 100 mg 100 mg SANDOZ SRL
J01AA02 DOXYCYCLINUM COMPR. DISP. 100 mg
UNIDOX SOLUTAB 100 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.
J01AA02 DOXYCYCLINUM CAPS. 100 mg
DOXICICLINA 100 mg ARENA GROUP SA
DOXICICLINA 100 mg 100 mg ANTIBIOTICE SA
DOXICICLINA SANDOZ 100 mg 100 mg SANDOZ SRL
J01AA02 DOXYCYCLINUM COMPR. DISP. 100 mg
UNIDOX SOLUTAB 100 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.
J01AA02 DOXYCYCLINUM CAPS. 100 mg
DOXICICLINA 100 mg ARENA GROUP SA
DOXICICLINA 100 mg 100 mg ANTIBIOTICE SA
DOXICICLINA SANDOZ 100 mg 100 mg SANDOZ SRL
J01AA02 DOXYCYCLINUM COMPR. DISP. 100 mg
UNIDOX SOLUTAB 100 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

573.J01AA07 TETRACYCLINUM

J01AA07 TETRACYCLINUM CAPS. 250 mg
 TETRACICLINA 250 mg 250 mg ANTIBIOTICE SA
 TETRACICLINA SANDOZ 250 mg 250 mg SANDOZ SRL
 ▣**574.**J01CE02 PHENOXYMETHYLPENICILLINUM
 J01CE02 PHENOXYMETHYLPENICILLINUM COMPR. 1000000ui
 PENICILINA V 1 000 000 U.I. 1000000ui EUROPARM SA
 J01CE02 PHENOXYMETHYLPENICILLINUM COMPR. FILM. 1000000ui
 OSPEN® 1000 1000000ui SANDOZ GMBH
 J01CE02 PHENOXYMETHYLPENICILLINUM COMPR. FILM. 1500000ui
 OSPEN® 1500 1500000ui SANDOZ GMBH
 J01CE02 PHENOXYMETHYLPENICILLINUM SIROP 400000 ui/5 ml
 OSPEN 400 400000 ui/5 ml SANDOZ GMBH
 J01CE02 PHENOXYMETHYLPENICILLINUM COMPR. FILM. 500000ui
 OSPEN® 500 500000ui SANDOZ GMBH
 ▣**575.**J01CE01 BENZYL PENICILLINUM
 J01CE01 BENZYL PENICILLINUM PULB. PT. SOL. INJ. 1 000 000ui
 PENICILINA G SODICA 1 000 000ui ANTIBIOTICE SA
 J01CE01 BENZYL PENICILLINUM PULB. PT. SOL. INJ. 1000000ui
 PENICILINA G POTASICA 1000000ui ANTIBIOTICE SA
 J01CE01 BENZYL PENICILLINUM PULB. PT. SOL. INJ. 400 000ui
 PENICILINA G SODICA 400 000ui ANTIBIOTICE SA
 J01CE01 BENZYL PENICILLINUM PULB. PT. SOL. INJ. 400000ui
 PENICILINA G POTASICA 400000ui ANTIBIOTICE SA
 ▣**576.**J01CE08 BENZATHINI BENZYL PENICILLINUM
 J01CE08 BENZATHINI BENZYL PENICILLINUM PULB. PT. SUSP. INJ. 1200000ui
 MOLDAMIN® 1200000ui ANTIBIOTICE SA
 J01CE08 BENZATHINI BENZYL PENICILLINUM PULB. PT. SUSP. INJ. 600000ui
 MOLDAMIN® 600000ui ANTIBIOTICE SA
 ▣**577.**J01DD08 CEFIXIMUM
 J01DD08 CEFIXIMUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 100 mg/5 ml
 SUPRAX 100 mg/5 ml GEDEON RICHTER LTD.
 J01DD08 CEFIXIMUM CAPS. 200 mg
 EFICEF® 200 mg 200 mg ANTIBIOTICE SA
 J01DD08 CEFIXIMUM COMPR. FILM. 200 mg
 SUPRAX 200 mg GEDEON RICHTER LTD.
 ▣**578.**J01FA01 ERYTHROMYCINUM
 J01FA01 ERYTHROMYCINUM COMPR. 200 mg
 ERITROMAGIS 200 mg 200 mg ARENA GROUP SA
 ERITROMICINA 200 mg 200 mg ANTIBIOTICE SA
 ERITROMICINA EUROPARM 200 mg 200 mg EUROPARM SA
 ERITROMICINA SANDOZ 200 mg COMPRIMATE 200 mg SANDOZ S.R.L.
 J01FA01 ERYTHROMYCINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 200 mg/5 ml
 ERITRO 200 200 mg/5 ml LEK PHARMATECH SRL
 ▣**579.**J01FA10 AZITHROMYCINUM
 Prescriere limitată: Infecții genitale necomplicate cu Chlamydia trachomatis.
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.
 J01FA10 AZITHROMYCINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 100 mg/5 ml
 AZITROMICINA SANDOZ 100 mg/5 ml 100 mg/5 ml SANDOZ SRL
 J01FA10 AZITHROMYCINUM COMPR. FILM. 125 mg
 SUMAMED 125 mg 125 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 J01FA10 AZITHROMYCINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 200 mg/5 ml
 AZITROMICINA SANDOZ 200 mg/5 ml 200 mg/5 ml SANDOZ SRL
 J01FA10 AZITHROMYCINUM PULB. + SOLV. SUSP. ORALĂ 200 mg/5 ml
 AZITROX 200 mg/5 ml 200 mg/5 ml ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
 J01FA10 AZITHROMYCINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 200 mg/5 ml
 SUMAMED FORTE 200 mg/5 ml PLIVA LJUBLJANA D.O.O.

J01FA10 AZITHROMYCINUM CAPS. 250 mg
 AZATRIL 250 mg 250 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD
 J01FA10 AZITHROMYCINUM COMPR. FILM. 250 mg
 AZITROMICINA SANDOZ 250 mg COMPRIMATE FILMATE 250 mg SANDOZ S.R.L.
 AZITROX® 250 250 mg ZENTIVA AS
 J01FA10 AZITHROMYCINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 500 mg
 SUMAMED® 500 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 J01FA10 AZITHROMYCINUM COMPR. FILM. 500 mg
 AZITROMICINA SANDOZ 500 mg COMPRIMATE FILMATE 500 mg SANDOZ S.R.L.
 AZITROX® 500 500 mg ZENTIVA AS
 AZRO® 500 mg 500 mg ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
 SUMAMED 500 mg 500 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 ZITROCIN 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 J01FA10 AZITHROMYCINUM GRAN. ELIB. PREL. PT. SUSP. ORALĂ 2 g
 ZMAX 2 g 2 g PFIZER EUROPE MA EEIG
580.J01MA02 CIPROFLOXACINUM
 Prescriere limitată: Gonoreea.
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM COMPR. FILM. 250 mg
 CIFRAN 250 mg RANBAXY UK LIMITED
 CIPHIN 250 250 mg ZENTIVA A.S.
 CIPRINOL 250 mg 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 CIPROCIN 250 mg 250 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 CIPROFLOXACINA ALKALOID 250 mg 250 mg ALKALOID D.O.O.
 CIPROLEN® 250 mg 250 mg AC HELCOR SRL
 CIPROLET 250 mg 250 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 CIPROZONE 250 mg 250 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 CUMINOL 250 mg 250 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM CONC. PT. SOL. PERF. 100 mg/10 ml
 CIPRINOL® 100 mg/10 ml KRKA D.D.
 CIPROFLOXACINA 100 mg/10 ml 100 mg/10 ml SICOMED SA
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM SOL. PERF. 100 mg/50 ml
 CIPRINOL 100 mg/50 ml KRKA D.D. NOVO MESTO
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM SOL. PERF. 200 mg/100 ml
 CIPRINOL 200 mg/100 ml KRKA D.D. NOVO MESTO
 CIPROBAY® 200 200 mg/100 ml BAYER HEALTHCARE AG
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM CAPS. 250 mg
 EUCIPRIN 250 mg EUROPHARM SA
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM COMPR. FILM. 250 mg
 CIFRAN 250 mg RANBAXY UK LIMITED
 CIPHIN 250 250 mg ZENTIVA A.S.
 CIPRINOL 250 mg 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 CIPROCIN 250 mg 250 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 CIPROFLOXACINA ALKALOID 250 mg 250 mg ALKALOID D.O.O.
 CIPROLEN® 250 mg 250 mg AC HELCOR SRL
 CIPROLET 250 mg 250 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 CIPROZONE 250 mg 250 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 CUMINOL 250 mg 250 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM SOL. PERF. 2 mg/ml
 CIPROBAY® 400 2 mg/ml BAYER HEALTHCARE AG
 UFEXIL 2 mg/ml DEMO SA
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM SOL. PERF. 400 mg/200 ml
 CIPRINOL® 400 mg/200 ml KRKA D.D.
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM COMPR. FILM. 500 mg
 CIFRAN 500 mg RANBAXY UK LIMITED
 CIPHIN 500 500 mg ZENTIVA A.S.

CIPRINOL 500 mg 500 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 CIPRO QUIN® 500 mg ANTIBIOTICE SA
 CIPROBAY® 500 500 mg BAYER HEALTHCARE AG
 CIPROCIN 500 mg 500 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 CIPRODAR 500 mg DAR AL DAWA PHARMA S.R.L
 CIPROFLOXACINA ALKALOID 500 mg 500 mg ALKALOID D.O.O.
 CIPROLEN® 500 mg 500 mg AC HELCOR SRL
 CIPROLET 500 mg 500 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 CIPROZONE FORTE 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 CUMINOL 500 mg 500 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA
 SIFLOKS® 500 mg ECZACIBASI ILAC SANAYI VE TICARET AS
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM COMPR. FILM. 750 mg
 CIPRINOL 750 mg 750 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

581._

▣(25)SUBLISTA C1-G31A BOALA CRONICĂ INFLAMATORIE INTESTINALĂ. Protocol: L034K
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣582.L04AA12 INFLIXIMABUM ****

L04AA12 INFLIXIMABUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 100 mg
 REMICADE 100 mg 100 mg CENTOCOR B.V.

▣583.L04AA17 ADALIMUMABUM ****

L04AA17 ADALIMUMABUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 40 mg
 HUMIRA 40 mg 40 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.

▣(26)SUBLISTA C1-G31B POLIARTRITA REUMATOIDĂ. Protocol: L043M
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣584.L01XC02 RITUXIMABUM ****

L01XC02 RITUXIMABUM CONC. PT. SOL. PERF. 10 mg/ml
 MABTHERA 100 mg 10 mg/ml ROCHE REGISTRATION LTD.
 MABTHERA 500 mg 10 mg/ml ROCHE REGISTRATION LTD.

▣585.L04AA11 ETANERCEPTUM ****

L04AA11 ETANERCEPTUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 25 mg
 ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB + SOLV.PT.SOL.INJ 50 mg
 ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 25 mg
 ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB + SOLV.PT.SOL.INJ 50 mg
 ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 25 mg
 ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 50 mg
 ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED

▣586.L04AA12 INFLIXIMABUM ****

L04AA12 INFLIXIMABUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 100 mg
 REMICADE 100 mg 100 mg CENTOCOR B.V.

▣587.L04AA17 ADALIMUMABUM ****

L04AA17 ADALIMUMABUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 40 mg
 HUMIRA 40 mg 40 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.

588._

▣(27)SUBLISTA C1-G31C ARTROPATIA PSORIAZICĂ. Protocol: L040M
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣589.L04AA11 ETANERCEPTUM ****

L04AA11 ETANERCEPTUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 25 mg
 ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB + SOLV.PT.SOL.INJ 50 mg
 ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 25 mg
 ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED

L04AA11 ETANERCEPTUM PULB + SOLV.PT.SOL.INJ 50 mg
 ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 25 mg
 ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 50 mg
 ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED
590.L04AA12 INFLIXIMABUM ****
 L04AA12 INFLIXIMABUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 100 mg
 REMICADE 100 mg 100 mg CENTOCOR B.V.
591.L04AA17 ADALIMUMABUM ****
 L04AA17 ADALIMUMABUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 40 mg
 HUMIRA 40 mg 40 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.
(28)SUBLISTA C1-G31D SPONDILITA ANKILOZANTĂ. Protocol: L041M
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
592.L04AA11 ETANERCEPTUM ****
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 25 mg
 ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB + SOLV.PT.SOL.INJ 50 mg
 ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 25 mg
 ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB + SOLV.PT.SOL.INJ 50 mg
 ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 25 mg
 ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 50 mg
 ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED
593.L04AA12 INFLIXIMABUM ****
 L04AA12 INFLIXIMABUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 100 mg
 REMICADE 100 mg 100 mg CENTOCOR B.V.
594.L04AA17 ADALIMUMABUM ****
 L04AA17 ADALIMUMABUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 40 mg
 HUMIRA 40 mg 40 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.
(29)SUBLISTA C1-G31E ARTRITA JUVENILĂ. Protocol: L039M
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
595.L04AA11 ETANERCEPTUM ****
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 25 mg
 ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB + SOLV.PT.SOL.INJ 50 mg
 ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 25 mg
 ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB + SOLV.PT.SOL.INJ 50 mg
 ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 25 mg
 ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 50 mg
 ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED
(30)SUBLISTA C1-G31F PSORIAZIS CRONIC SEVER (PLĂCI). Protocol: L044L
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
596.L04AA11 ETANERCEPTUM ****
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 25 mg
 ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB + SOLV.PT.SOL.INJ 50 mg
 ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED
 L04AA11 ETANERCEPTUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 25 mg
 ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED

L04AA11 ETANERCEPTUM PULB + SOLV.PT.SOL.INJ 50 mg
ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED
L04AA11 ETANERCEPTUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 25 mg
ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED
L04AA11 ETANERCEPTUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 50 mg
ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED

▣**597.L04AA12 INFLIXIMABUM ******

L04AA12 INFLIXIMABUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 100 mg
REMICADE 100 mg 100 mg CENTOCOR B.V.

▣**598.L04AA21 EFALIZUMABUM *****

L04AA21 EFALIZUMABUM PULB + SOLV.PT.SOL.INJ 100 mg/ml
RAPTIVA 100 mg/ml 100 mg/ml SERONO EUROPE LTD.

▣**599.L04AA17 ADALIMUMABUM ******

L04AA17 ADALIMUMABUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 40 mg
HUMIRA 40 mg 40 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.

SECȚIUNEA 2: SUBLISTA C2

▣**(1)SUBLISTA C2-P1: PROGRAMUL NAȚIONAL DE BOLI TRANSMISIBILE. A)**
SUBPROGRAMUL DE TRATAMENT ȘI MONITORIZARE A PERSOANELOR CU INFECȚIE
HIV/SIDA ȘI TRATAMENTUL POSTEXPUNERE
DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣**600.J05AE01 SAQUINAVIRUM**

Prescriere limitată: Tratamentul infecției HIV la pacienții cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau
încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare
DCI-ului.

J05AE01 SAQUINAVIRUM CAPS. 200 mg
INVIRASE 200 mg 200 mg ROCHE REGISTRATION LTD.
J05AE01 SAQUINAVIRUM COMPR. FILM. 500 mg
INVIRASE 500 mg 500 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

▣**601.J05AE02 INDINAVIRUM**

Prescriere limitată: Tratamentul infecției HIV la pacienții cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau
încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare
DCI-ului.

J05AE02 INDINAVIRUM CAPS. 200 mg
CRIXIVAN 200 mg 200 mg MERCK SHARP & DOHME LTD.
J05AE02 INDINAVIRUM CAPS. 400 mg
CRIXIVAN 400 mg 400 mg MERCK SHARP & DOHME LTD.

▣**602.J05AE03 RITONAVIRUM ****

Prescriere limitată: Tratamentul infecției HIV la pacienții cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau
încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare
DCI-ului.

J05AE03 RITONAVIRUM CAPS. MOI 100 mg
NORVIR 100 mg 100 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.

▣**603.J05AE04 NELFINAVIRUM**

Prescriere limitată: Tratamentul infecției HIV la pacienții cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau
încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare
DCI-ului.

J05AE04 NELFINAVIRUM COMPR. FILM. 250 mg
VIRACEPT 250 mg 250 mg ROCHE REGISTRATION LTD.
J05AE04 NELFINAVIRUM PULB. PT. SOL. ORALĂ 50 mg/g
VIRACEPT 50 mg/g 50 mg/g ROCHE REGISTRATION LTD.

604._

▣**605.J05AE06 LOPINAVIRUM + RITONAVIRUM ****

Prescriere limitată: Tratamentul combinat al infecției HIV cu două sau mai multe antiretrovirale la pacienții cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AE06 LOPINAVIRUM + RITONAVIRUM CAPS. MOI 133.3 mg/33.3 mg

KALETRA 133,3 mg/33,3 mg 133.3 mg/33.3 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.

J05AE06 LOPINAVIRUM + RITONAVIRUM COMPR. FILM. 200 mg/50 mg

KALETRA 200 mg/50 mg 200 mg/50 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.

J05AE06 LOPINAVIRUM + RITONAVIRUM SOL. ORALĂ 80 mg/ml + 20 mg/ml

KALETRA 80 mg/ml + 20 mg/ml 80 mg/ml + 20 mg/ml ABBOTT LABORATORIES LTD.

▣606.J05AE07 FOSAMPRENAVIRUM **

J05AE07 FOSAMPRENAVIRUM COMPR. FILM. 700 mg

TELZIR 700 mg 700 mg GLAXO GROUP LTD.

▣607.J05AE08 ATAZANAVIRUM

Prescriere limitată: Tratamentul combinat al infecției HIV cu două sau mai multe antiretrovirale la pacienții cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AE08 ATAZANAVIRUM CAPS. 150 mg

REYATAZ 150 mg 150 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG

J05AE08 ATAZANAVIRUM CAPS. 200 mg

REYATAZ 200 mg 200 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG

▣608.J05AE09 TIPRANAVIRUM **

Prescriere limitată: Tratamentul combinat al infecției HIV concomitent cu 200 mg ritonavir de două ori pe zi la adulți experimentați cu evidența replicării virale (încărcare virală > 10.000 copii per mL) și/sau celule CD4 < 500 pe mm cub. Pacienții trebuie să fi avut eșec terapeutic sau rezistență la 3 regimuri ARV diferite care au inclus: cel puțin 1 inhibitor de non-nucleozid revers transcrptaza și cel puțin 1 inhibitor de nucleozid revers transcrptaza și cel puțin 2 inhibitori de protează

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AE09 TIPRANAVIRUM CAPS. MOI 250 mg

APTIVUS 250 mg 250 mg BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH

▣609.J05AE10 DARUNAVIRUM **

Prescriere limitată: Tratamentul combinat al infecției HIV concomitent cu 200 mg ritonavir de două ori pe zi la adulți experimentați cu evidența replicării virale (încărcare virală > 10.000 copii per mL) și/sau celule CD4 < 500 pe mm cub. Pacienții trebuie să fi avut eșec terapeutic sau rezistență la 3 regimuri ARV diferite care au inclus: cel puțin 1 inhibitor de non-nucleozid revers transcrptaza și cel puțin 1 inhibitor de nucleozid revers transcrptaza și cel puțin 2 inhibitori de protează

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AE10 DARUNAVIRUM COMPR. FILM. 300 mg

PREZISTA 300 mg 300 mg JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV

▣610.J05AF01 ZIDOVUDINUM

Prescriere limitată: Tratamentul infecției HIV la pacienții cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AF01 ZIDOVUDINUM CAPS. 100 mg

RETROVIR® 100 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

J05AF01 ZIDOVUDINUM SOL. ORALĂ 1%

RETROVIR® 1% THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

▣611.J05AF02 DIDANOSINUM

Prescriere limitată: Tratamentul infecției HIV la pacienții cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AF02 DIDANOSINUM CAPS. GASTROREZ. 125 mg

VIDEX EC 125 mg 125 mg BRISTOL MYERS SQUIBB KFT
J05AF02 DIDANOSINUM CAPS. GASTROREZ. 200 mg
VIDEX EC 200 mg 200 mg BRISTOL MYERS SQUIBB KFT
J05AF02 DIDANOSINUM CAPS. GASTROREZ. 250 mg
VIDEX EC 250 mg 250 mg BRISTOL MYERS SQUIBB KFT
J05AF02 DIDANOSINUM CAPS. GASTROREZ. 400 mg
VIDEX EC 400 mg 400 mg BRISTOL MYERS SQUIBB KFT

612.J05AF04 STAVUDINUM

Prescriere limitată: Tratamentul infecției HIV la pacienții cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AF04 STAVUDINUM CAPS. 15 mg
ZERIT 15 mg 15 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG
J05AF04 STAVUDINUM CAPS. 20 mg
ZERIT 20 mg 20 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG
J05AF04 STAVUDINUM CAPS. 30 mg
ZERIT 30 mg 30 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG
J05AF04 STAVUDINUM CAPS. 40 mg
ZERIT 40 mg 40 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG

613.J05AF05 LAMIVUDINUM

J05AF05 LAMIVUDINUM COMPR. FILM. 100 mg
ZEFFIX 100 mg 100 mg GLAXO GROUP LTD.
J05AF05 LAMIVUDINUM SOL. ORALĂ 10 mg/ml
EPIVIR 10 mg/ml 10 mg/ml GLAXO GROUP LTD.
J05AF05 LAMIVUDINUM COMPR. FILM. 150 mg
EPIVIR 150 mg 150 mg GLAXO GROUP LTD.
J05AF05 LAMIVUDINUM SOL. ORALĂ 5 mg/ml
ZEFFIX 5 mg/ml 5 mg/ml GLAXO GROUP LTD.

614.J05AF06 ABACAVIRUM

Prescriere limitată: Tratamentul infecției HIV la pacienții cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AF06 ABACAVIRUM SOL. ORALĂ 20 mg/ml
ZIAGEN 20 mg/ml 20 mg/ml GLAXO GROUP LTD.
J05AF06 ABACAVIRUM COMPR. FILM. 300 mg
ZIAGEN 300 mg 300 mg GLAXO GROUP LTD.

615.J05AF07 TENOFOVIRUM DISOPROXIL FUMARATE

Prescriere limitată: Tratamentul infecției HIV la pacienții cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AF07 TENOFOVIRUM DISOPROXIL FUMARATE COMPR. FILM. 245 mg
VIREAD 245 mg 245 mg GILEAD SCIENCE INTERNATIONAL LIMITED

616.J05AF09 EMTRICITABINUM

Prescriere limitată: Tratamentul infecției HIV la pacienții cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AF09 EMTRICITABINUM CAPS. 200 mg
EMTRIVA 200 mg 200 mg GILEAD SCIENCE INTERNATIONAL LIMITED

617.J05AG01 NEVIRAPINUM

Prescriere limitată: Tratamentul infecției HIV la pacienții cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AG01 NEVIRAPINUM COMPR. 200 mg
VIRAMUNE 200 mg 200 mg BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH
J05AG01 NEVIRAPINUM SUSP. ORALĂ 50 mg/5 ml
VIRAMUNE 50 mg/ml 50 mg/5 ml BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH

618.J05AG03 EFAVIRENZUM

Prescriere limitată: Tratamentul infecției HIV la pacienții cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AG03 EFAVIRENZUM CAPS. 100 mg
STOCRIN 100 mg 100 mg MERCK SHARP & DOHME LTD.

J05AG03 EFAVIRENZUM CAPS. 50 mg
STOCRIN 50 mg 50 mg MERCK SHARP & DOHME LTD.

J05AG03 EFAVIRENZUM COMPR. FILM. 50 mg
STOCRIN 50 mg 50 mg MERCK SHARP & DOHME LTD.

J05AG03 EFAVIRENZUM COMPR. FILM. 600 mg
STOCRIN 600 mg 600 mg MERCK SHARP & DOHME LTD.

619.J05AR01 ZIDOVUDINUM + LAMIVUDINUM **

Prescriere limitată: Tratamentul infecției HIV la pacienții cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AR01 ZIDOVUDINUM + LAMIVUDINUM COMPR. FILM. 150 mg/300 mg
COMBIVIR 150 mg/300 mg 150 mg/300 mg GLAXO GROUP LTD.

620.J05AR02 ABACAVIRUM + LAMIVUDINUM **

Prescriere limitată: Tratamentul infecției HIV la pacienții în vârstă de peste 12 ani și cu greutate corporală > de 40 kg. cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AR02 ABACAVIRUM + LAMIVUDINUM COMPR. FILM. 600 mg/300 mg
KIVEXA 600 mg/300 mg 600 mg/300 mg GLAXO GROUP LTD.

621.J05AR04 ABACAVIRUM + LAMIVUDINUM + ZIDOVUDINUM **

Prescriere limitată: Tratamentul infecției HIV la pacienții în vârstă de peste 12 ani și cu greutate corporală > de 40 kg. cu: celule CD4 < 500 pe mm cub sau încărcare virală > 10.000 copii per mL.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AR04 ABACAVIRUM + LAMIVUDINUM + ZIDOVUDINUM COMPR. FILM. 300 mg/150 mg/300 mg

TRIZIVIR 300 mg/150 mg/300 mg 300 mg/150 mg/300 mg GLAXO GROUP LTD.

622.J05AX07 ENFUVIRTIDUM **

Prescriere limitată: Tratamentul combinat al infecției HIV la pacienți experimentați cu eșec la tratament caracterizat prin: evidența replicării virale în timpul terapiei antiretrovirale continue sau intoleranței la medicamentele ARV anterior administrate. Pacienții au avut eșec terapeutic sau rezistență la 3 regimuri ARV diferite care au inclus: cel puțin 1 inhibitor de non-nucleozid revers transcrptaza și cel puțin 1 inhibitor de nucleozid revers transcrptaza și cel puțin 2 inhibitori de protează.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J05AX07 ENFUVIRTIDUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 90 mg/ml
FUZEON 90 mg/ml 90 mg/ml ROCHE REGISTRATION LTD.

623.A07AA11 RIFAXIMINUM

A07AA11 RIFAXIMINUM COMPR. FILM. 200 mg
NORMIX 200 mg 200 mg ALFA WASSERMANN SPA

624.D01AC02 MICONAZOLUM

D01AC02 MICONAZOLUM CREMĂ 20 mg/g

MICONAL ECOBI 20 mg/g FARMACEUTICI ECOBI S.AS

D01AC02 MICONAZOLUM CREMĂ 2%

MEDACTER 2% FARAN LABORATORIES S.A.

MICONAZOL NITRAT 2% 2% SLAVIA PHARM SRL

D01AC02 MICONAZOLUM GEL 2%

DERMOZOL 2% PHARCO IMPEX 93 S.R.L.

▣625.D06BB03 ACICLOVIRUM

D06BB03 ACICLOVIRUM CREMĂ 50 mg/g

ACICLOVIR HYPERION 50 mg/g HYPERION S.A.

ACIKLOVIR CREMĂ 50 mg/g A & G MED TRADING S.R.L.

D06BB03 ACICLOVIRUM CREMĂ 5%

ACICLOVIR 5% OZONE LABORATORIES LTD.

ACICLOVIR 5% 5% GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

CLOVIRAL® 5% 5% ANTIBIOTICE SA

ZOVIRAX 5% THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

▣626.G01AF04 MICONAZOLUM

G01AF04 MICONAZOLUM CAPS. MOI VAG. 1.2 g

MICONAL ECOBI 1.2 g FARMACEUTICI ECOBI S.AS

G01AF04 MICONAZOLUM SUPOZ. VAG. 200 mg

MYCOHEAL 200 200 mg DAR AL DAWA PHARMA S.R.L

G01AF04 MICONAZOLUM CREMĂ VAG. 20 mg/g

MICONAL ECOBI 20 mg/g FARMACEUTICI ECOBI S.AS

G01AF04 MICONAZOLUM SOL. VAGINALA 2 mg/ml

MICONAL ECOBI 2 mg/ml FARMACEUTICI ECOBI S.AS

G01AF04 MICONAZOLUM OVULE 50 mg

MICONAL ECOBI 50 mg FARMACEUTICI ECOBI S.AS

G01AF04 MICONAZOLUM CREMĂ VAG. 2%

MEDACTER 2% FARAN LABORATORIES S.A.

MYCOHEAL 2% DAR AL DAWA PHARMA S.R.L.

▣627.J01CF04 OXACILLINUM

J01CF04 OXACILLINUM CAPS. 250 mg

OXACILINA 250 mg FARMACOM SA

OXACILINA 250 mg 250 mg ANTIBIOTICE SA

OXACILINA ARENA 250 mg 250 mg ARENA GROUP SA

OXACILINA FARMEX 250 mg 250 mg FARMEX COMPANY SRL

OXACILINA SANDOZ 250 mg 250 mg SANDOZ SRL

J01CF04 OXACILLINUM CAPS. 500 mg

OXACILINA 500 mg 500 mg ANTIBIOTICE SA

OXACILINA ARENA 500 mg 500 mg ARENA GROUP SA

OXACILINA FORTE 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.

OXACILINA SANDOZ 500 mg 500 mg SANDOZ SRL

OXALIN 500 mg 500 mg EUROPHARM SA

J01CF04 OXACILLINUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. I.M./I.V. 500 mg

OXACILINA ANTIBIOTICE 500 mg 500 mg ANTIBIOTICE SA

J01CF04 OXACILLINUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF.I.M./I.V. 1 g

OXACILINA ANTIBIOTICE 1 g 1 g ANTIBIOTICE SA

J01CF04 OXACILLINUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF.I.M./I.V. 250 mg

OXACILINA ANTIBIOTICE 250 mg 250 mg ANTIBIOTICE SA

▣628.J01CR01 AMPICILLINUM + SULBACTAM

J01CR01 AMPICILLINUM + SULBACTAM PULB. PT. SOL. INJ. 1 g + 500 mg

AMPIPLUS® 1,5 g 1 g + 500 mg ANTIBIOTICE SA

▣629.J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM

Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată la infecțiilor bacteriene atunci când este suspectată rezistența la amoxicilină.

Infecții la care este dovedită rezistența la amoxicilină.

A fost raportată hepatotoxicitate la acest medicament.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 1.2 g

AMOXIPLUS 1,2 g 1.2 g ANTIBIOTICE SA

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. FILM. 1000 mg

MEDOCLAV 1000 mg 1000 mg MEDOCHEMIE LTD.

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 1000 mg + 200 mg

AUGMENTIN INTRAVENOS 1.2 g 1000 mg + 200 mg BEECHAM GROUP PLC

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 1062.5 mg

AUGMENTIN. SR 1062.5 mg BEECHAM GROUP PLC

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 125 mg + 31.25/5ml

MEDOCLAV 156,25 mg/5 ml 125 mg + 31.25/5 ml MEDOCHEMIE LTD.

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 156.25 mg/5 ml

AMOKSIKLAV 156,25 mg/5 ml 156.25 mg/5 ml LEK PHARMACEUTICALS D.D.

BIOCLAVID 156.25 mg/5 ml 156.25 mg/5 ml SANDOZ GMBH

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SOL. PERF. 2000 mg + 200 mg

AUGMENTIN INTRAVENOS 2,2 g 2000 mg + 200 mg BEECHAM GROUP PLC

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. DISP. 250/62,5 mg

FORCID SOLUTAB 250/62,5 250/62,5 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE BV

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. FILM. 250 mg + 125 mg

MEDOCLAV 375 mg 250 mg + 125 mg MEDOCHEMIE LTD.

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 250 mg + 62.5 mg/5 ml

MEDOCLAV FORTE 312,5 mg/5 ml 250 mg + 62.5 mg/5 ml MEDOCHEMIE LTD.

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 312.5 mg/5 ml

BIOCLAVID 312.5 mg/5 ml 312.5 mg/5 ml SANDOZ GMBH

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT.SUSP. ORALĂ 312.5 mg/5 ml

AMOKSIKLAV 312.5 mg/5 ml 312.5 mg/5 ml LEK PHARMACEUTICALS D.D.

ENHANCIN 312,5 mg/5 ml 312.5 mg/5 ml RANBAXY UK LIMITED

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 400 mg + 57 mg/5ml

AUGMENTIN BIS 400 mg + 57 mg/5 ml SMITHKLINE BEECHAM PLC

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. DISP. 500/125 mg

FORCID SOLUTAB 500/125 500/125 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE BV

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. FILM. 500 mg + 125 mg

AUGMENTIN 625 mg 500 mg + 125 mg BEECHAM GROUP PLC

MEDOCLAV 625 mg 500 mg + 125 mg MEDOCHEMIE LTD.

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 600 mg

AMOXIPLUS 600 mg 600 mg ANTIBIOTICE SA

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. FILM. 625 mg

AMOKSIKLAV 2 x 625 mg 625 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.

BIOCLAVID 625 mg 625 mg SANDOZ GMBH

ENHANCIN 625 mg 625 mg RANBAXY UK LIMITED

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 642.90 mg/5 ml

AUGMENTIN® ES 642.90 mg/5 ml SMITHKLINE BEECHAM PLC

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. DISP. 875 mg + 125 mg

FORCID SOLUTAB 875/125 875 mg + 125 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE BV

J01CR02 AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM COMPR. FILM. 875 mg + 125 mg

AUGMENTIN 1 g 875 mg + 125 mg BEECHAM GROUP PLC

630.J01CR05 PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM
 J01CR05 PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM LIOF. PT. SOL. INJ.
 TAZOCIN 2,25 WYETH LEDERLE PHARMA GMBH
 TAZOCIN 4,5 WYETH LEDERLE PHARMA GMBH

631.J01CR50 COMBINAȚII (CEFOPERAZONUM + SULBACTAM)
 J01CR50 COMBINAȚII (CEFOPERAZONUM + SULBACTAM) PULB. PT. SOL. INJ. 1 g + 1 g
 SULPERAZON® 2 g 1 g + 1 g PFIZER EUROPE MA EEIG

632.J01DD04 CEFTRIAXONUM
 J01DD04 CEFTRIAXONUM PULB. PT. SOL. INJ. 0.5 g
 NOVOSEF 0,5 g i.v. 0.5 g ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
 J01DD04 CEFTRIAXONUM PULB. PT. SOL. INJ. 1 g
 LENDACIN 1 g 1 g LEK PHARMACEUTICALS D.D.
 NOVOSEF 1 g i.m. 1 g ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
 NOVOSEF 1 g i.v. 1 g ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
 J01DD04 CEFTRIAXONUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 1 g
 CEFORT 1 g 1 g ANTIBIOTICE SA
 CEFTRIAXON 1 g 1 g OZONE LABORATORIES LTD.
 J01DD04 CEFTRIAXONUM PULB. PT. SOL. INJ. 250 mg
 LENDACIN 250 mg 250 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
 J01DD04 CEFTRIAXONUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 250 mg
 CEFORT 250 mg 250 mg ANTIBIOTICE SA
 J01DD04 CEFTRIAXONUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 2 g
 CEFORT 2 g 2 g ANTIBIOTICE SA
 MEDAXONE 2 g 2 g MEDOCHEMIE LTD.
 J01DD04 CEFTRIAXONUM PULB. PT. SOL. PERF. 2 g
 ROCEPHIN® 2 g ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 J01DD04 CEFTRIAXONUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 500 mg
 CEFORT 500 mg 500 mg ANTIBIOTICE SA
 J01DD04 CEFTRIAXONUM PULB. PT. SOL. INJ. 0.5 g
 NOVOSEF 0,5 g i.v. 0.5 g ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
 J01DD04 CEFTRIAXONUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 500 mg
 CEFORT 500 mg 500 mg ANTIBIOTICE SA
 J01DD04 CEFTRIAXONUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ./PERF. 0.5 g
 NOVOSEF 0,5 g i.m. 0.5 g ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.

633.J01DD08 CEFIXIMUM
 J01DD08 CEFIXIMUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 100 mg/5 ml
 SUPRAX 100 mg/5 ml GEDEON RICHTER LTD.
 J01DD08 CEFIXIMUM CAPS. 200 mg
 EFICEF® 200 mg 200 mg ANTIBIOTICE SA
 J01DD08 CEFIXIMUM COMPR. FILM. 200 mg
 SUPRAX 200 mg GEDEON RICHTER LTD.

634.J01DD12 CEFOPERAZONUM
 J01DD12 CEFOPERAZONUM PULB. PT. SOL. INJ. 1 g
 LYZONE 1 g 1 g MEDICAROM GROUP S.R.L.
 MEDOCEF 1 g 1 g MEDOCHEMIE LTD.
 J01DD12 CEFOPERAZONUM PULB. PT. SOL. INJ. 2 g
 LYZONE 2 g 2 g MEDICAROM GROUP S.R.L.
 MEDOCEF 2 g 2 g MEDOCHEMIE LTD.
 J01DD12 CEFOPERAZONUM PULB. PT. SOL. INJ. 500 mg
 CEFOZON 500 mg 500 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 J01DD12 CEFOPERAZONUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF.I.M./I.V. 1 g
 CEFOZON 1 g 1 g E.I.P.I.CO. MED S.R.L.

635.J01DE02 CEFPIROMUM
 J01DE02 CEFPIROMUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 1 g
 CEFROM® 1 g 1 g LAB. AVENTIS
 J01DE02 CEFPIROMUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 2 g
 CEFROM® 2 g 2 g LAB. AVENTIS

636.J01DH02 MEROPENEMUM

J01DH02 MEROPENEMUM PULB. PT. SOL. INJ. I.V./PERF. 1 g
MERONEM IV 1 g 1 g ASTRAZENECA UK LTD.

J01DH02 MEROPENEMUM PULB. PT. SOL. INJ. I.V./PERF. 500 mg
MERONEM IV 500 mg 500 mg ASTRAZENECA UK LTD.

637.J01DH51 IMIPENEMUM + CILASTATINUM

J01DH51 IMIPENEMUM + CILASTATINUM PULB. PT. SOL. PERF.
TIENAM I.V. MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

638.J01EE01 SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM

Există un risc crescut de reacție adversă severă la administrarea acestui medicament la persoane în vârstă.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J01EE01 SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM SUSP. ORALĂ 200 mg/40 mg/5 ml
EPITRIM 200 mg/40 mg/5 ml E.I.P.I.CO. MED S.R.L.

J01EE01 SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM SIROP 25 mg/5 mg/ml
SUMETROLIM 25 mg/5 mg/ml EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.

J01EE01 SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM COMPR. 400 mg/80 mg
BISEPTRIM 400 mg/80 mg EUROPHARM SA

CO-TRIM ELL 400 mg/80 mg ARENA GROUP S.A.

SUMETROLIM 400 mg/80 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.

TAGREMIN 400 mg/80 mg ZENTIVA S.A.

J01EE01 SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM SOL. PERF. 400 mg/80 mg
SEPTRIN 400 mg/80 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

639.J01FA02 SPIRAMYCINUM

J01FA02 SPIRAMYCINUM COMPR. FILM. 1.5 M ui
ROVAMYCINE® 1,5 Mil. UI 1.5 M ui LAB. AVENTIS

J01FA02 SPIRAMYCINUM COMPR. FILM. 3M ui
ROVAMYCINE® 3 Mil. UI 3M ui LAB. AVENTIS

640.J01FA06 ROXITHROMYCINUM

J01FA06 ROXITHROMYCINUM COMPR. FILM. 150 mg
ROKSOLIT 150 mg ECZACIBASI ILAC SANAYI VE TICARET AS
ROXAMED® 150 150 mg DAR AL DAWA PHARMA S.R.L

641.J01FA09 CLARITHROMYCINUM

J01FA09 CLARITHROMYCINUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 125 mg/5 ml
FROMILID® 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml KRKA D.D.

KLABAX 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml TERAPIA S.A.

KLACID® 125 mg/5 ml ABBOTT SPA

LEKOKLAR 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml SANDOZ S.R.L.

J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. 250 mg

CLAR 250 250 mg MEDICAROM GROUP S.R.L.

CLARITROMICINA 250 mg 250 mg OZONE LABORATORIES LTD.

FROMILID 250 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

KLABAX 250 mg 250 mg TERAPIA S.A.

KLACID® 250 mg ABBOTT SPA

KLERIMED® 250 250 mg MEDOCHEMIE LTD.

LEKOKLAR® 250 mg 250 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.

J01FA09 CLARITHROMYCINUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 250 mg/5 ml

KLABAX 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml TERAPIA S.A.

LEKOKLAR 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml SANDOZ SRL

J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. 500 mg

CLAR 500 500 mg MEDICAROM GROUP S.R.L.

CLARITROMICINA 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.

FROMILID 500 500 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

KLABAX 500 mg 500 mg TERAPIA S.A.

KLERIMED® 500 500 mg MEDOCHEMIE LTD.

LEKOKLAR® 500 mg 500 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.

J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 500 mg
 KLABAX MR 500 mg 500 mg TERAPIA S.A.
 LEKOKLAR XL 500 mg 500 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 500 mg
 FROMILID® UNO 500 mg KRKA D.D.
 KLACID SR 500 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 500 mg
 KLACID I.V. 500 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.
642.J01FA10 AZITHROMYCINUM
 J01FA10 AZITHROMYCINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 100 mg/5 ml
 AZITROMICINA SANDOZ 100 mg/5 ml 100 mg/5 ml SANDOZ SRL
 J01FA10 AZITHROMYCINUM COMPR. FILM. 125 mg
 SUMAMED 125 mg 125 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 J01FA10 AZITHROMYCINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 200 mg/5 ml
 AZITROMICINA SANDOZ 200 mg/5 ml 200 mg/5 ml SANDOZ SRL
 J01FA10 AZITHROMYCINUM PULB. + SOLV. SUSP. ORALĂ 200 mg/5 ml
 AZITROX 200 mg/5 ml 200 mg/5 ml ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
 J01FA10 AZITHROMYCINUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 200 mg/5 ml
 SUMAMED FORTE 200 mg/5 ml PLIVA LJUBLIJANA D.O.O.
 J01FA10 AZITHROMYCINUM CAPS. 250 mg
 AZATRIL 250 mg 250 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD
 J01FA10 AZITHROMYCINUM COMPR. FILM. 250 mg
 AZITROMICINA SANDOZ 250 mg COMPRIMATE FILMATE 250 mg SANDOZ S.R.L.
 AZITROX® 250 250 mg ZENTIVA AS
 J01FA10 AZITHROMYCINUM COMPR. FILM. 500 mg
 AZITROMICINA SANDOZ 500 mg COMPRIMATE FILMATE 500 mg SANDOZ S.R.L.
 AZITROX® 500 500 mg ZENTIVA AS
 AZRO® 500 mg 500 mg ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
 SUMAMED 500 mg 500 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 ZITROCIN 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 J01FA10 AZITHROMYCINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 500 mg
 SUMAMED® 500 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
 J01FA10 AZITHROMYCINUM GRAN. ELIB. PREL. PT. SUSP. ORALĂ 2 g
 ZMAX 2 g 2 g PFIZER EUROPE MA EEIG
643.J01GB03 GENTAMICINUM
 J01GB03 GENTAMICINUM SOL. INJ. 40 mg/ml
 GENTAMICIN KRKA 40 mg/ml KRKA D.D. NOVO MESTO
 GENTAMICINA SANDOZ® 40 mg/ml 40 mg/ml SANDOZ GMBH
 J01GB03 GENTAMICINUM SOL. INJ. 40 mg/ml
 GENTAMICIN KRKA 40 mg/ml KRKA D.D. NOVO MESTO
 GENTAMICINA SANDOZ® 40 mg/ml 40 mg/ml SANDOZ GMBH
 J01GB03 GENTAMICINUM SOL. PARENT. 40 mg/ml
 LYRAMYCIN 40 mg/ml MEDICAROM GROUP S.R.L.
 J01GB03 GENTAMICINUM SOL. INJ. 80 mg/2 ml
 GENTAMICIN KRKA 80 mg/2 ml KRKA D.D. NOVO MESTO
 J01GB03 GENTAMICINUM SOL.INJ. 80 mg/2 ml
 PAN-GENTAMICINE 80 mg/2 ml LAB. PANPHARMA
644.J01GB06 AMIKACINUM
 J01GB06 AMIKACINUM SOL. INJ. 100 mg/2 ml
 AMIKOZIT® 100 mg/2 ml 100 mg/2 ml ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
 J01GB06 AMIKACINUM SOL. INJ. 250 mg/ml
 AMIKIN 250 mg/ml BRISTOL MYERS SQUIBB KFT
 J01GB06 AMIKACINUM SOL. INJ. 500 mg/2 ml
 AMIKOZIT® 500 mg/2 ml 500 mg/2 ml ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
645.J01GB07 NETILMICINUM
 J01GB07 NETILMICINUM SOL. INJ. 150 mg/1.5 ml
 NETROMYCINE® 150 mg/1.5 ml SCHERING PLOUGH EUROPE

J01GB07 NETILMICINUM SOL. INJ. 200 mg/2 ml
 NETROMYCINE® 200 mg/2 ml SCHERING PLOUGH EUROPE
 J01GB07 NETILMICINUM SOL. INJ. 50 mg/2 ml
 NETROMYCINE® 50 mg/2 ml SCHERING PLOUGH EUROPE
 ▣646.J01MA01 OFLOXACINUM
 J01MA01 OFLOXACINUM COMPR. FILM. 200 mg
 OFLOXACIN 200 mg 200 mg ANTIBIOTICE SA
 OFLOXIN 200 200 mg ZENTIVA AS
 ZANOCIN 200 mg RANBAXY UK LIMITED
 J01MA01 OFLOXACINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 400 mg
 ZANOCIN® OD 400 400 mg RANBAXY U.K. LIMITED
 ▣647.J01MA02 CIPROFLOXACINUM
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM CONC. PT. SOL. PERF. 100 mg/10 ml
 CIPRINOL® 100 mg/10 ml KRKA D.D.
 CIPROFLOXACINA 100 mg/10 ml 100 mg/10 ml SICOMED SA
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM SOL. PERF. 100 mg/50 ml
 CIPRINOL 100 mg/50 ml KRKA D.D. NOVO MESTO
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM SOL. PERF. 200 mg/100 ml
 CIPRINOL 200 mg/100 ml KRKA D.D. NOVO MESTO
 CIPROBAY® 200 200 mg/100 ml BAYER HEALTHCARE AG
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM CAPS. 250 mg
 EUCIPRIN 250 mg EUROPHARM SA
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM COMPR. FILM. 250 mg
 CIFRAN 250 mg RANBAXY UK LIMITED
 CIPHIN 250 250 mg ZENTIVA A.S.
 CIPRINOL 250 mg 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 CIPROCIN 250 mg 250 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 CIPROFLOXACIN 250 mg 250 mg LAROPHARM SRL
 CIPROFLOXACINA ALKALOID 250 mg 250 mg ALKALOID D.O.O.
 CIPROLEN® 250 mg 250 mg AC HELCOR SRL
 CIPROLET 250 mg 250 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 CIPROZONE 250 mg 250 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 CUMINOL 250 mg 250 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM SOL. PERF. 2 mg/ml
 CIPROBAY® 400 2 mg/ml BAYER HEALTHCARE AG
 UFEXIL 2 mg/ml DEMO SA
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM SOL. PERF. 400 mg/200 ml
 CIPRINOL® 400 mg/200 ml KRKA D.D.
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM COMPR. FILM. 500 mg
 CIFRAN 500 mg RANBAXY UK LIMITED
 CIPHIN 500 500 mg ZENTIVA A.S.
 CIPRINOL 500 mg 500 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 CIPRO QUIN® 500 mg ANTIBIOTICE SA
 CIPROBAY® 500 500 mg BAYER HEALTHCARE AG
 CIPROCIN 500 mg 500 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 CIPRODAR 500 mg DAR AL DAWA PHARMA S.R.L
 CIPROFLOXACINA ALKALOID 500 mg 500 mg ALKALOID D.O.O.
 CIPROLEN® 500 mg 500 mg AC HELCOR SRL
 CIPROLET 500 mg 500 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 CIPROZONE FORTE 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 CUMINOL 500 mg 500 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA
 SIFLOKS® 500 mg ECZACIBASI ILAC SANAYI VE TICARET AS
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM COMPR. FILM. 750 mg
 CIPRINOL 750 mg 750 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM COMPR. FILM. 250 mg
 CIFRAN 250 mg RANBAXY UK LIMITED
 CIPHIN 250 250 mg ZENTIVA A.S.

CIPRINOL 250 mg 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
CIPROCIN 250 mg 250 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
CIPROFLOXACIN 250 mg 250 mg LAROPHARM SRL
CIPROFLOXACINA ALKALOID 250 mg 250 mg ALKALOID D.O.O.
CIPROLEN® 250 mg 250 mg AC HELCOR SRL
CIPROLET 250 mg 250 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
CIPROZONE 250 mg 250 mg OZONE LABORATORIES LTD.
CUMINOL 250 mg 250 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA

▣648.J01MA03 PEFLOXACINUM

J01MA03 PEFLOXACINUM COMPR. FILM. 400 mg
ABAKTAL 400 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
PEFLOXACIN LAROPHARM 400 mg LAROPHARM S.R.L.
J01MA03 PEFLOXACINUM CONC. PT. SOL. PERF. 400 mg/5 ml
ABAKTAL 400 mg/5 ml 400 mg/5 ml LEK PHARMACEUTICALS D.D.

▣649.J01MA06 NORFLOXACINUM

J01MA06 NORFLOXACINUM COMPR. FILM. 400 mg
EPINOR 400 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
H-NORFLOXACIN 400 mg 400 mg AC HELCOR SRL
NOLICIN 400 mg 400 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
NORFLOX-400 400 mg LEK PHARMATECH SRL
NORFLOXACIN 400 mg 400 mg OZONE LABORATORIES LTD.
NORFLOXACIN OZONE 400 mg 400 mg OZONE LABORATORIES LTD.
NORFLOXACINA LPH 400 mg 400 mg LABORMED PHARMA SA

▣650.J01MA12 LEVOFLOXACINUM

J01MA12 LEVOFLOXACINUM COMPR. FILM. 250 mg
LEVOFLOXACINA ACTAVIS 250 mg 250 mg ACTAVIS GROUP PTC EHF.
J01MA12 LEVOFLOXACINUM COMPR. FILM. 500 mg
LEVOFLOXACINA ACTAVIS 500 mg 500 mg ACTAVIS GROUP PTC EHF.
TAVANIC® 500 mg AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH
J01MA12 LEVOFLOXACINUM SOL. PERF. 5 mg/ml
TAVANIC® I.V. 500 mg 5 mg/ml AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH

▣651.J01MA14 MOXIFLOXACINUM

J01MA14 MOXIFLOXACINUM COMPR. FILM. 400 mg
AVELOX® 400 mg 400 mg BAYER HEALTHCARE AG
J01MA14 MOXIFLOXACINUM SOL. PERF. 400 mg/250 ml
AVELOX® 400 mg/250 ml 400 mg/250 ml BAYER HEALTHCARE AG

▣652.J01XA01 VANCOMYCINUM

Prescriere limitată: Tratamentul este inițiat în spital pentru infecțiile cu germeni sensibili la vancomicină.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J01XA01 VANCOMYCINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 1 g
VANCOMYCIN TEVA 1 g TEVA PHARM. WORKS PRIVATE LTD. COMPANY
J01XA01 VANCOMYCINUM PULB.LIOF.PT.SOL.PERF./INJ 1 g
EDICIN 1 g LEK PHARMACEUTICALS D.D.
J01XA01 VANCOMYCINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 500 mg
VANCOMYCIN TEVA 500 mg TEVA PHARM. WORKS PRIVATE LTD. COMPANY
J01XA01 VANCOMYCINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 1 g
VANCOMYCIN TEVA 1 g TEVA PHARM. WORKS PRIVATE LTD. COMPANY
J01XA01 VANCOMYCINUM PULB.LIOF.PT.SOL.PERF./INJ 1 g
EDICIN 1 g LEK PHARMACEUTICALS D.D.
J01XA01 VANCOMYCINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 500 mg
VANCOMYCIN TEVA 500 mg TEVA PHARM. WORKS PRIVATE LTD. COMPANY
J01XA01 VANCOMYCINUM LIOF. PT. SOL. PERF./INJ. 500 mg
EDICIN 500 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.

▣653.J01XA02 TEICOPLANINUM

J01XA02 TEICOPLANINUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 400 mg

TARGOCID® 400 mg 400 mg AVENTIS PHARMA LTD.

▣**654.**J01XB01 COLISTINUM

J01XB01 COLISTINUM PULB. PT. SOL. PERF. 1000000ui
COLISTINA ANTIBIOTICE 1000000 UI 1000000ui ANTIBIOTICE SA

▣**655.**J01XD01 METRONIDAZOLUM

Prescriere limitată: Tratatamentul infecțiilor cu anaerobi

Tratatamentul infecțiilor cu protozoare sensibile la metronidazol:

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J01XD01 METRONIDAZOLUM COMPR. 250 mg

METRONIDAZOL 250 mg (J01XD01) 250 mg ARENA GROUP SA

J01XD01 METRONIDAZOLUM COMPR. FILM. 250 mg

FLAGYL 250 mg LABORATOIRE AVENTIS

J01XD01 METRONIDAZOLUM SOL. PERF. 5 g/l

METRONIDAZOL A 5 g/l 5 g/l INFOMED FLUIDS SRL

METRONIDAZOL B 5 g/l 5 g/l INFOMED FLUIDS SRL

J01XD01 METRONIDAZOLUM SOL. PERF. 5 mg/ml

METRONIDAZOL BRAUN 5 mg/ml 5 mg/ml B. BRAUN MELSUNGEN AG

J01XD01 METRONIDAZOLUM COMPR. 250 mg

METRONIDAZOL 250 mg (J01XD01) 250 mg ARENA GROUP SA

J01XD01 METRONIDAZOLUM COMPR. FILM. 250 mg

FLAGYL 250 mg LABORATOIRE AVENTIS

J01XD01 METRONIDAZOLUM SUSP. ORALĂ 4%

FLAGYL 4 % (J01XD01) 4% LABORATOIRE AVENTIS

▣**656.**J01XX08 LINEZOLIDUM

J01XX08 LINEZOLIDUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 100 mg/5 ml

ZYVOXID® 100 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

J01XX08 LINEZOLIDUM SOL. PERF. 2 mg/ml

ZYVOXID® 2 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG

J01XX08 LINEZOLIDUM COMPR. FILM. 600 mg

ZYVOXID® 600 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

▣**657.**J02AB02 KETOCONAZOLUM

Prescriere limitată: Candidoza genitală simptomatică recurentă după tratamentul local a cel puțin două episoade.

Tratatamentul candidozelor muco-cutanate cronice și candidozelor orofaringiene care nu pot fi tratate cu antifungice locale, la pacienții care prezintă rezistență sau intoleranță la fluconazol și intraconazol.

Micoze sistemice la care alte forme de terapie antifungică nu au avut efect.

A fost raportată hepatotoxicitate la ketoconazol.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J02AB02 KETOCONAZOLUM COMPR. 200 mg

KEFUNGIN 200 mg ANTIBIOTICE SA

KETOCONAZOL 200 mg 200 mg MAGISTRA C&C

KETOSTIN 200 mg 200 mg AC HELCOR SRL

NIZORAL 200 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV

NIZORAL 200 mg 200 mg TERAPIA SA

J02AB02 KETOCONAZOLUM COMPR. 200 mg

KEFUNGIN 200 mg ANTIBIOTICE SA

KETOCONAZOL 200 mg 200 mg SLAVIA PHARM SRL

KETOSTIN 200 mg 200 mg AC HELCOR SRL

NIZORAL 200 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV

NIZORAL 200 mg 200 mg TERAPIA SA

▣**658.**J02AC01 FLUCONAZOLUM

Prescriere limitată: Tratatament de întreținere la pacienți cu meningită criptococică și imunosupresie.

Profilaxia secundară a candidozei orofaringiene la pacienți cu imunosupresie.

Tratamentul meningitei criptococice la pacienții care nu pot lua sau nu tolerează amfotericina.
Tratamentul candidozelor severe și care pun în pericol viața la pacienți care nu tolerează amfotericina.

Tratamentul candidozei orofaringiene la pacienți cu imunosupresie.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 100 mg
DIFLAZON 100 mg 100 mg KRKA D.D.
FLUCONAZOLE TEVA 100 mg 100 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
FLUCORIC 100 mg 100 mg TERAPIA S.A.
FLUCOVIM 100 100 mg VIM SPECTRUM SRL
FUNGOLON 100 mg 100 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD
J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 150 mg
DIFLAZON 150 mg 150 mg KRKA D.D.
DIFLUCAN 150 mg 150 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
FLUCONAZOL 150 mg 150 mg OZONE LABORATORIES LTD.
FLUCONAZOL MEDICO UNO 150 mg 150 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL SRL
FLUCONAZOL MEDOCHEMIE 150 mg 150 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
FLUCONAZOL SANDOZ® 150 150 mg SANDOZ SRL
FLUCONAZOL TERAPIA 150 mg 150 mg TERAPIA SA
FLUCONAZOLE TEVA 150 mg 150 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
FLUCORIC 150 mg 150 mg TERAPIA S.A.
FLUCOVIM 150 150 mg VIM SPECTRUM SRL
MYCOMAX 150 150 mg ZENTIVA AS
MYCOSYSTA® 150 mg 150 mg GEDEON RICHTER PLC.
J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 200 mg
DIFLAZON 200 mg 200 mg KRKA D.D.
FLUCONAZOLE TEVA 200 mg 200 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
J02AC01 FLUCONAZOLUM SOL. PERF. 2 mg/ml
DIFLAZON® 2 mg/ml KRKA D.D.
DIFLUCAN® 2 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG
MYCOMAX® INF 2 mg/ml ZENTIVA AS
J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 50 mg
DIFLAZON 50 mg 50 mg KRKA D.D.
DIFLUCAN 50 mg 50 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
FLUCONAZOL 50 mg 50 mg ARENA GROUP SA
FLUCONAZOL MEDOCHEMIE 50 mg 50 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
FLUCONAZOL SANDOZ® 50 50 mg SANDOZ SRL
FLUCONAZOL TERAPIA 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.
FLUCONAZOLE TEVA 50 mg 50 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
FLUCORIC 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.
FLUCOVIM 50 50 mg VIM SPECTRUM SRL
FUNGOLON 50 mg 50 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD
J02AC01 FLUCONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 50 mg/5 ml
DIFLUCAN® 50 mg/5 ml 50 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

659.J02AC02 ITRACONAZOLUM

Prescriere limitată: Aspergiloza sistemică.

Histoplasmoza sistemică.

Tratament și terapia de întreținere la pacienți cu SIDA și histoplasmoză pulmonară diseminată.

Tratament și terapia de întreținere la pacienți cu SIDA și histoplasmoză pulmonară cronică;

Criptococoza sistemică inclusiv meningeală.

Cromoblastomicoză și micetom.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J02AC02 ITRACONAZOLUM CAPS. 100 mg
ITRACONAZOL 100 mg 100 mg SLAVIA PHARM SRL
OMICRAL 100 mg 100 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL S.R.L.

ORUNGAL 100 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
SPORILIN 100 mg 100 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.

▣660.J02AC03 VORICONAZOLUM ** Protocol: J012B

J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 200 mg

VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.

J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SOL. PERF. 200 mg

VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.

J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 40 mg/ml

VFEND 40 mg/ml 40 mg/ml PFIZER LTD.

J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 50 mg

VFEND 50 mg 50 mg PFIZER LTD.

▣661.J02AC04 POSACONAZOLUM **

Prescriere limitată: Aspergiloză invazivă la pacienți cu boală rezistentă la amfotericina B sau itraconazol sau la pacienți care nu tolerează aceste medicamente;

Fusarioză la pacienții cu boală rezistentă la amfotericina B sau la pacienți care nu tolerează amfotericina B;

Cromoblastomicoză și micetom la pacienții cu boală rezistentă la itraconazol sau la pacienți care nu tolerează itraconazolul;

Coccidioidomicoză la pacienți cu boală rezistentă la amfotericina B, itraconazol sau fluconazol sau la pacienți care nu tolerează aceste medicamente.

Candidoză oro-faringiană: ca terapie de primă intenție la pacienții cu forme severe sau la pacienții cu imunitate scăzută, la care este de așteptat ca răspunsul la tratamentul topic să fie scăzut.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J02AC04 POSACONAZOLUM SUSP. ORALĂ 40 mg/ml

NOXAFIL SP 40 mg/ml 40 mg/ml SP EUROPE

▣662.J02AX04 CASPOFUNGINUM ** Protocol: J010D

J02AX04 CASPOFUNGINUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 50 mg

CANCIDAS 50 mg 50 mg MERCK SHARP & DOHME LTD

J02AX04 CASPOFUNGINUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 70 mg

CANCIDAS 70 mg 70 mg MERCK SHARP & DOHME LTD

663._

▣664.J04AB04 RIFABUTINUM

Prescriere limitată: Tratamentul contra infecțiilor complexe cu Mycobacterium avium la pacienții HIV-pozitivi.

Profilaxia contra infecțiilor complexe cu Mycobacterium avium la pacienții HIV-pozitivi cu celule CD4 mai puțin de 75 pe milimetru cub.

J04AB04 RIFABUTINUM CAPS. 150 mg

MYCOBUTIN 150 mg 150 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

▣665.J04AC01 ISONIAZIDUM

J04AC01 ISONIAZIDUM COMPR. 100 mg

ISONIAZIDA 100 mg 100 mg ANTIBIOTICE SA

J04AC01 ISONIAZIDUM COMPR. 300 mg

ISONIAZIDA 300 mg ANTIBIOTICE SA

J04AC01 ISONIAZIDUM SOL. INJ. 500 mg/10 ml

IZONIAZIDA 500 mg 500 mg/10 ml TERAPIA SA

▣666.J04AK01 PYRAZINAMIDUM

J04AK01 PYRAZINAMIDUM COMPR. 500 mg

PIRAZINAMIDA ANTIBIOTICE 500 mg 500 mg ANTIBIOTICE S.A.

▣667.J04AK02 ETHAMBUTOLUM

J04AK02 ETHAMBUTOLUM COMPR. FILM. 250 mg

ETAMBUTOL 250 mg 250 mg ANTIBIOTICE SA

▣668.J04AM02 COMBINAȚII (RIFAMPICINUM + IZONIAZIDUM)

J04AM02 COMBINAȚII (RIFAMPICINUM + IZONIAZIDUM) CAPS. 300 mg + 150 mg

SINERDOL ISO 300 mg + 150 mg ANTIBIOTICE SA

▣669.J05AB01 ACICLOVIRUM

J05AB01 ACICLOVIRUM CAPS. 200 mg

ACICLOVIR 200 mg 200 mg ARENA GROUP SA
 EUVIROX 200 mg 200 mg EUROPHARM SA
 J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. 200 mg
 ACICLOVIR 200 mg 200 mg TERAPIA SA
 CLOVIRAL 200 mg 200 mg ANTIBIOTICE SA
 ZOVIRAX 200 mg GLAXO WELLCOME FOUNDATION LTD.
 J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. DISP. 200 mg
 ACICLOVIR 200 mg 200 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 LOVIR 200 mg 200 mg RANBAXY UK LIMITED
 J05AB01 ACICLOVIRUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 250 mg
 VIROLEX 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 J05AB01 ACICLOVIRUM CAPS. 400 mg
 ACICLOVIR 400 mg 400 mg ARENA GROUP S.A.
 J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. 400 mg
 ACICLOVIR 400 mg 400 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. FILM. 400 mg
 ACIKLOVIR 400 mg A & G MED TRADING S.R.L.

670. J05AB04 RIBAVIRINUM

J05AB04 RIBAVIRINUM CAPS. 200 mg
 REBETOL 200 mg 200 mg SP EUROPE
 J05AB04 RIBAVIRINUM COMPR. FILM. 200 mg
 COPEGUS® 200 mg ROCHE ROMÂNIA SRL

671. J05AB06 GANCICLOVIRUM

Prescriere limitată: Infecții severe cu citomegalovirus (CMV) la pacienți imunocompromisi inclusiv cu localizare oculară.

J05AB06 GANCICLOVIRUM LIOF. PT. SOL. INJ. 500 mg
 CYMEVENE 500 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

672. J05AB11 VALACYCLOVIRUM

J05AB11 VALACYCLOVIRUM COMPR. FILM. 500 mg
 VALTREX 500 mg 500 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

673. J05AB14 VALGANCICLOVIRUM **

Prescriere limitată: Tratamentul de inițiere și menținere pentru retinita cu citomegalovirus (CMV) la pacienți imunocompromiși.

J05AB14 VALGANCICLOVIRUM COMPR. FILM. 450 mg
 VALCYTE® 450 mg 450 mg ROCHE ROMÂNIA SRL

674. J05ABN1 BRIVUDINUM

J05ABN1 BRIVUDINUM COMPR. 125 mg
 BRIVAL® 125 mg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP

675. _

676. J06BB16 PALIVIZUMABUM **

Prescriere limitată: Prevenirea bolilor severe ale tractului respirator inferior care necesită spitalizare, provocate de virusul sincițial respirator (VSR) la copii născuți la 35 săptămâni de gestație sau mai puțin și cu vârsta mai mică de 6 luni la începutul sezonului de îmbolnăviri cu VSR sau la copii cu vârsta mai mică de 2 ani care au necesitat tratament pentru displazie bronhopulmonară în ultimele 6 luni.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J06BB16 PALIVIZUMABUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 100 mg
 SYNAGIS 100 mg 100 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.
 J06BB16 PALIVIZUMABUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 50 mg
 SYNAGIS 50 mg 50 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.

677. _

678. _

679. _

680. _

681. L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) **

Prescriere limitată: Tratamentul neutropeniei persistente (ANC mai mic sau egal cu $1,0 \times 10^9/L$) la pacienții cu infecție HIV aflați în stadii avansate, în scopul scăderii riscului de infecții bacteriene în situațiile în care alte opțiuni în tratamentul neutropeniei sunt inadecvate.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) SOL. INJ. 30MU/0.5 ml
NEUPOGEN® 30MU/0.5 ml AMGEN EUROPE B.V.

L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) SOL. INJ. 48MU/0.5 ml
NEUPOGEN® 48MU/0.5 ml AMGEN EUROPE B.V.

▣682.S01AA23 NETILMICINUM

S01AA23 NETILMICINUM PICĂTURI OFT.-SOL. 0.3%

NETTACIN® 0.3% S.I.F.I. SPA

S01AA23 NETILMICINUM UNG. OFT. 3 mg/g

NETTAVISC 3 mg/g 3 mg/g S.I.F.I. SPA

S01AA23 NETILMICINUM PIC. OFT., SOL 0.3%

NETTACIN® 0.3% S.I.F.I. SPA

▣683.S01AX17 LOMEFLOXACINUM

S01AX17 LOMEFLOXACINUM PICĂTURI OFT.-SOL. 3 mg/ml

OKACIN 3 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH

▣684.S03AAN2 NORFLOXACINUM

S03AAN2 NORFLOXACINUM PICĂTURI OFT./AURIC.-SOL. 0.3%

NORFLOX 0.3% CIPLA (UK) LIMITED

▣685.S01BA01 DEXAMETHASONUM

S01BA01 DEXAMETHASONUM PICĂTURI OFT.-SUSP. 0.1%

MAXIDEX® 0.1% ALCON COUVREUR NV

S01BA01 DEXAMETHASONUM PIC. OFT. SUSP. 1 mg/ml

DEXAMETAZONA RPH 1 mg/ml 1 mg/ml ROMPHARM COMPANY SRL

- 1207 J02AA01 AMPHOTERICINUM B LIPOSOMAL (4)

J02AA01 AMPHOTERICINUM B LIPOSOMAL

- 1208 P01AX06 ATOVAQUONA (4)

P01AX06 ATOVAQUONA

- 1209 J02AX01 FLUCYTOSINUM (4)

J02AX01 FLUCYTOSINUM

- 1210 P01BC02 MEFLOQUINE (4)

P01BC02 MEFLOQUINE

- 1211 R01AX06 MUPIROCINUM (4)

R01AX06 MUPIROCINUM

- 1212 A07AA06 PAROMOMYCINUM (4)

A07AA06 PAROMOMYCINUM

- 1213 P01CX01 PENTAMIDINUM (4)

P01CX01 PENTAMIDINUM

- 1214 P01BA03 PRIMAQUINUM (4)

P01BA03 PRIMAQUINUM

- 1215 P01BD01 PYRIMETHAMINUM (4)

P01BD01 PYRIMETHAMINUM

- 1216 P01BD51 PYRIMETHAMINUM + SULFADIAZINUM (4)

P01BD51 PYRIMETHAMINUM + SULFADIAZINUM

- 1217 J01EA01 TRIMETHOPRIM (4)

J01EA01 TRIMETHOPRIM

▣(2)SUBLISTA C2-P1: PROGRAMUL NAȚIONAL DE BOLI TRANSMISIBILE. B)
SUBPROGRAMUL DE TRATAMENT AL BOLNAVILOR CU TUBERCULOZĂ
DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣686.A11HA02 PYRIDOXINUM

A11HA02 PYRIDOXINUM COMPR. 250 mg

VITAMINA B6 250 mg 250 mg ARENA GROUP SA

A11HA02 PYRIDOXINUM COMPR. 250 mg

SICOVIT B6 250 mg 250 mg ZENTIVA SA

A11HA02 PYRIDOXINUM SOL. INJ. 250 mg/5 ml
 SICOVIT B6 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml ZENTIVA SA
 A11HA02 PYRIDOXINUM SOL. INJ. 50 mg/2 ml
 SICOVIT B6 50 mg/2 ml 50 mg/2 ml ZENTIVA SA
687.H02AB07 PREDNISONUM
 H02AB07 PREDNISONUM COMPR. 5 mg
 N-PREDNISON 5 mg MEDUMAN SA
 PREDNISON 5 mg 5 mg SINTOFARM SA
 PREDNISON ARENA 5 mg 5 mg ARENA GROUP SA
 PREDNISON GEDEON RICHTER 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
 PREDNISON MAGISTRA 5 mg 5 mg MAGISTRA C&C
688.J01FA09 CLARITHROMYCINUM
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 125 mg/5 ml
 FROMILID® 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml KRKA D.D.
 KLABAX 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml TERAPIA S.A.
 KLACID® 125 mg/5 ml ABBOTT SPA
 LEKOKLAR 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml SANDOZ S.R.L.
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. 250 mg
 CLAR 250 250 mg MEDICAROM GROUP S.R.L.
 CLARITROMICINA 250 mg 250 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 FROMILID 250 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 KLABAX 250 mg 250 mg TERAPIA S.A.
 KLACID® 250 mg ABBOTT SPA
 KLERIMED® 250 250 mg MEDOCHEMIE LTD.
 LEKOKLAR® 250 mg 250 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 250 mg/5 ml
 KLABAX 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml TERAPIA S.A.
 LEKOKLAR 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml SANDOZ SRL
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. 500 mg
 CLAR 500 500 mg MEDICAROM GROUP S.R.L.
 CLARITROMICINA 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 FROMILID 500 500 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 KLABAX 500 mg 500 mg TERAPIA S.A.
 KLERIMED® 500 500 mg MEDOCHEMIE LTD.
 LEKOKLAR® 500 mg 500 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 500 mg
 KLABAX MR 500 mg 500 mg TERAPIA S.A.
 LEKOKLAR XL 500 mg 500 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 500 mg
 FROMILID® UNO 500 mg KRKA D.D.
 KLACID SR 500 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 500 mg
 KLACID I.V. 500 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.
689._
690._
691.J01GB06 AMIKACINUM
 J01GB06 AMIKACINUM SOL. INJ. 100 mg/2 ml
 AMIKOZIT® 100 mg/2 ml 100 mg/2 ml ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
 J01GB06 AMIKACINUM SOL. INJ. 250 mg/ml
 AMIKIN 250 mg/ml BRISTOL MYERS SQUIBB KFT
 J01GB06 AMIKACINUM SOL. INJ. 500 mg/2 ml
 AMIKOZIT® 500 mg/2 ml 500 mg/2 ml ECZACIBASI PHARMACEUTICALS S.R.L.
692.J01MA01 OFLOXACINUM
 J01MA01 OFLOXACINUM COMPR. FILM. 200 mg
 OFLOXACIN 200 mg 200 mg ANTIBIOTICE SA
 OFLOXIN 200 200 mg ZENTIVA AS
 ZANOCIN 200 mg RANBAXY UK LIMITED

J01MA01 OFLOXACINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 400 mg
 ZANOCIN® OD 400 400 mg RANBAXY U.K. LIMITED
693.J01MA02 CIPROFLOXACINUM
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM CONC. PT. SOL. PERF. 100 mg/10 ml
 CIPRINOL® 100 mg/10 ml KRKA D.D.
 CIPROFLOXACINA 100 mg/10 ml 100 mg/10 ml SICOMED SA
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM SOL. PERF. 100 mg/50 ml
 CIPRINOL 100 mg/50 ml KRKA D.D. NOVO MESTO
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM SOL. PERF. 200 mg/100 ml
 CIPRINOL 200 mg/100 ml KRKA D.D. NOVO MESTO
 CIPROBAY® 200 200 mg/100 ml BAYER HEALTHCARE AG
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM CAPS. 250 mg
 EUCIPRIN 250 mg EUROPHARM SA
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM COMPR. FILM. 250 mg
 CIFRAN 250 mg RANBAXY UK LIMITED
 CIPHIN 250 250 mg ZENTIVA A.S.
 CIPRINOL 250 mg 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 CIPROCIN 250 mg 250 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 CIPROFLOXACIN 250 mg 250 mg LAROPHARM SRL
 CIPROFLOXACINA ALKALOID 250 mg 250 mg ALKALOID D.O.O.
 CIPROLEN® 250 mg 250 mg AC HELCOR SRL
 CIPROLET 250 mg 250 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 CIPROZONE 250 mg 250 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 CUMINOL 250 mg 250 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM SOL. PERF. 2 mg/ml
 CIPROBAY® 400 2 mg/ml BAYER HEALTHCARE AG
 UFEXIL 2 mg/ml DEMO SA
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM SOL. PERF. 400 mg/200 ml
 CIPRINOL® 400 mg/200 ml KRKA D.D.
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM COMPR. FILM. 500 mg
 CIFRAN 500 mg RANBAXY UK LIMITED
 CIPHIN 500 500 mg ZENTIVA A.S.
 CIPRINOL 500 mg 500 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 CIPRO QUIN® 500 mg ANTIBIOTICE SA
 CIPROBAY® 500 500 mg BAYER HEALTHCARE AG
 CIPROCIN 500 mg 500 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
 CIPRODAR 500 mg DAR AL DAWA PHARMA S.R.L
 CIPROFLOXACINA ALKALOID 500 mg 500 mg ALKALOID D.O.O.
 CIPROLEN® 500 mg 500 mg AC HELCOR SRL
 CIPROLET 500 mg 500 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 CIPROZONE FORTE 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 CUMINOL 500 mg 500 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA
 SIFLOKS® 500 mg ECZACIBASI ILAC SANAYI VE TICARET AS
 J01MA02 CIPROFLOXACINUM COMPR. FILM. 750 mg
 CIPRINOL 750 mg 750 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
694.J01MA14 MOXIFLOXACINUM
 J01MA14 MOXIFLOXACINUM COMPR. FILM. 400 mg
 AVELOX® 400 mg 400 mg BAYER HEALTHCARE AG
 J01MA14 MOXIFLOXACINUM SOL. PERF. 400 mg/250 ml
 AVELOX® 400 mg/250 ml 400 mg/250 ml BAYER HEALTHCARE AG
695.
696.J04AB01 CICLOSERINUM
 J04AB01 CICLOSERINUM CAPS. 250 mg
 CICLOSERINA ANTIBIOTICE 250 mg 250 mg ANTIBIOTICE S.A.
 HELPOCERIN 250 mg HELP PHARMACEUTICALS LTD.
697.J04AB02 RIFAMPICINUM
 J04AB02 RIFAMPICINUM CAPS. 150 mg

SINERDOL 150 mg 150 mg ANTIBIOTICE SA
 J04AB02 RIFAMPICINUM CAPS. 300 mg
 SINERDOL 300 mg 300 mg ANTIBIOTICE SA
 ▣**698.**J04AB04 RIFABUTINUM
 J04AB04 RIFABUTINUM CAPS. 150 mg
 MYCOBUTIN 150 mg 150 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 ▣**699.**J04AB30 CAPREOMYCINUM (4)
 J04AB30 CAPREOMYCINUM
700.J04AC01 ISONIAZIDUM
 J04AC01 ISONIAZIDUM COMPR. 100 mg
 ISONIAZIDA 100 mg 100 mg ANTIBIOTICE SA
 J04AC01 ISONIAZIDUM COMPR. 300 mg
 ISONIAZIDA 300 mg ANTIBIOTICE SA
 J04AC01 ISONIAZIDUM SOL. INJ. 500 mg/10 ml
 IZONIAZIDA 500 mg 500 mg/10 ml TERAPIA SA
 ▣**701.**J04AD01 PROTIONAMIDUM
 J04AD01 PROTIONAMIDUM COMPR. FILM. 250 mg
 PROTIONAMIDA 250 mg 250 mg ANTIBIOTICE SA
 ▣**702.**J04AK01 PYRAZINAMIDUM
 J04AK01 PYRAZINAMIDUM COMPR. 500 mg
 PIRAZINAMIDA ANTIBIOTICE 500 mg 500 mg ANTIBIOTICE S.A.
 ▣**703.**J04AK02 ETHAMBUTOLUM
 J04AK02 ETHAMBUTOLUM COMPR. FILM. 250 mg
 ETAMBUTOL 250 mg 250 mg ANTIBIOTICE SA
 ▣**704.**J04AM02 COMBINAȚII (RIFAMPICINUM + IZONIAZIDUM)
 J04AM02 COMBINAȚII (RIFAMPICINUM + IZONIAZIDUM) CAPS. 300 mg + 150 mg
 SINERDOL ISO 300 mg + 150 mg ANTIBIOTICE SA
 ▣**(3)**SUBLISTA C2-P3: PROGRAMUL NAȚIONAL DE ONCOLOGIE.
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
 ▣**705.**G03HA01 CYPROTERONUM Protocol: L025C
 G03HA01 CYPROTERONUM COMPR. 50 mg
 ANDROCUR 50 mg SCHERING AG
 ▣**706.**L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 1 g
 ENDOXAN® 1 g 1 g BAXTER ONCOLOGY GMBH
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM PULB. PT. SOL. PERF./INJ. I.V. 200 mg
 ENDOXAN 200 mg 200 mg ACTAVIS S.R.L.
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 500 mg
 ENDOXAN® 500 mg 500 mg BAXTER ONCOLOGY GMBH
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM DRAJ. 50 mg
 ENDOXAN® 50 mg 50 mg BAXTER ONCOLOGY GMBH
 ▣**707.**L01AA02 CHLORAMBUCILUM
 NOTĂ: Indicat în schemele de tratament al limfomului Hodgkin.
 Indicat în schemele de tratament ale anumitor forme de limfoame non-Hodgkin.
 Indicat în schemele de tratament al leucemiei limfocitare cronice.
 Indicat în schemele de tratament a macroglobulinemiei Waldenstrom.
 L01AA02 CHLORAMBUCILUM COMPR. FILM. 2 mg
 LEUKERAN 2 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
 ▣**708.**L01AA03 MELPHALANUM
 NOTĂ: Indicat în schemele de tratament al mielomului multiplu.
 Indicat în schemele de tratament ale adenocarcinomului ovarian avansat.
 Indicat în schemele de tratament al cancerului de sân avansat.
 Indicat în schemele de tratament a policitemia vera.
 L01AA03 MELPHALANUM COMPR. FILM. 2 mg
 ALKERAN 2 mg 2 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
 ▣**709.**L01AA06 IFOSFAMIDUM
 L01AA06 IFOSFAMIDUM PULB. PT. SOL. PERF. 1 g

HOLOXAN 1 g 1 g BAXTER ONCOLOGY GMBH
L01AA06 IFOSFAMIDUM PULB. PT. SOL. PERF. 2 g
HOLOXAN 2 g 2 g BAXTER ONCOLOGY GMBH
L01AA06 IFOSFAMIDUM PULB. PT. SOL. PERF. 500 mg
HOLOXAN 500 mg 500 mg BAXTER ONCOLOGY GMBH

710.L01AB01 BUSULFANUM

NOTĂ: Indicat în schemele de tratament paliativ al fazei cronice în Leucemia Granulocitară Cronică.

Indicat în schemele de tratament a polcitemiei vera.

Indicat în schemele de tratament a mielofibrozei și trombocitemiei esențiale.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L01AB01 BUSULFANUM COMPR. FILM. 2 mg
MYLERAN 2 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

711.

712.L01AX03 TEMOZOLOMIDUM ** Protocol: L046C

NOTĂ: Tratamentul glioblastomului multiform nou diagnosticat, în asociere cu radioterapia și apoi ca monoterapie.

Tratamentul gliomelor maligne, (glioblastomul multiform sau astrocitomul anaplastic), care au prezentat recurență sau progresie după terapia standard.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L01AX03 TEMOZOLOMIDUM CAPS. 100 mg
TEMODAL 100 mg 100 mg SP EUROPE
L01AX03 TEMOZOLOMIDUM CAPS. 20 mg
TEMODAL 20 mg 20 mg SP EUROPE
L01AX03 TEMOZOLOMIDUM CAPS. 250 mg
TEMODAL 250 mg 250 mg SP EUROPE
L01AX03 TEMOZOLOMIDUM CAPS. 5 mg
TEMODAL 5 mg 5 mg SP EUROPE
L01AX03 TEMOZOLOMIDUM
TEMODAL 100 mg 100 mg SP EUROPE
L01AX03 TEMOZOLOMIDUM
TEMODAL 20 mg 20 mg SP EUROPE
L01AX03 TEMOZOLOMIDUM
TEMODAL 5 mg 5 mg SP EUROPE

713.L01AX04 DACARBAZINUM

L01AX04 DACARBAZINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 200 mg
DALTRIZEN® 200 mg 200 mg ACTAVIS S.R.L.

714.L01BA01 METHOTREXATUM

L01BA01 METHOTREXATUM CONC. PT. SOL. INJ./PERF. 100 mg/ml
METHOTREXAT "EBEWE" 1000 mg 100 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG
METHOTREXAT "EBEWE" 500 mg 100 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG
METHOTREXAT "EBEWE" 5000 mg 100 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG
L01BA01 METHOTREXATUM SOL. INJ./PERF. 10 mg/ml
METHOTREXAT "EBEWE" 50 mg 10 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG
L01BA01 METHOTREXATUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 50 mg

ANTIFOLAN® 50 mg 50 mg SINDAN SRL

L01BA01 METHOTREXATUM SOL. INJ. 5 mg/ml
METHOTREXAT "EBEWE" 5 mg 5 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG

715.L01BA04 PEMETREXEDUM ** Protocol: L047C**

NOTĂ: Tratamentul în asociere cu cisplatină al pacienților cu mezoteliom pleural malign nerezecabil fără chimioterapie anterioară.

Tratamentul ca monoterapie al pacienților cu cancer pulmonar cu alt tip de celulă decât cu celulă mică, avansat local sau metastazat, după chimioterapie anterioară.

Doze mai mari de 500 mg pe metru pătrat de suprafață corporală nu se vor aproba pentru compensare. Suprafața corporală a pacientului va trebui declarată în dosarul de aprobare.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L01BA04 PEMETREXEDUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 500 mg

ALIMTA 500 mg 500 mg ELI LILLY NEDERLAND BV

716.L01BB02 MERCAPTOPURINUM

L01BB02 MERCAPTOPURINUM COMPR. 50 mg

PURI-NETHOL 50 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

717.L01BB03 TIOGUANINUM

L01BB03 TIOGUANINUM COMPR. 40 mg

LANVIS 40 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

718.L01BB04 CLADRIBINUM

Prescriere limitată: Leucemia cu celule paroase.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L01BB04 CLADRIBINUM SOL. INJ. 2 mg/ml

LITAK 2 mg/ml 2 mg/ml LIPOMED GMBH

719.L01BB05 FLUDARABINUM **** Protocol: L048C

NOTĂ: Tratamentul pacienților cu leucemie limfocitară cronică cu celule B (LLC), cu rezervă medulară suficientă, care nu au răspuns la tratament sau a căror boală a avansat în timpul tratamentului cu o schemă conținând cel puțin un agent alchilant standard sau ulterior acestuia.

L01BB05 FLUDARABINUM COMPR. FILM. 10 mg

FLUDARA® ORAL 10 mg SCHERING AG

720.L01BC01 CYTARABINUM

L01BC01 CYTARABINUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 100 mg

CYTOSAR. 100 mg 100 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

L01BC01 CYTARABINUM SOL. INJ. 20 mg/ml

ALEXAN 20 mg/ml 20 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG

L01BC01 CYTARABINUM SUSP. INJ. 50 mg

DEPOCYTE 50 mg 50 mg SKYEPHARMKA PLC

L01BC01 CYTARABINUM SOL. INJ. 50 mg/ml

ALEXAN 50 mg/ml 50 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG

721.L01BC02 FLUOROURACILUM

L01BC02 FLUOROURACILUM SOL. PERF./INJ. 250 mg/5 ml

FLUOROSINDAN 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml ACTAVIS S.R.L.

L01BC02 FLUOROURACILUM UNGUENT 50 mg/g

EFUDIX 50 mg/g ICN HUNGARY CO. LTD.

L01BC02 FLUOROURACILUM CONC. PT. SOL. INJ./PERF. 50 mg/ml

5-FLUOROURACIL EBEWE 50 mg/ml 50 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG

722.L01BC05 GEMCITABINUM **

Prescriere limitată: Terapia asociată a cancerului mamar avansat cu paclitaxelum după eșecul terapiei anterioare cu un derivat de antraciclină.

Terapia asociată a cancerului ovarian epitelial avansat cu carboplatinum la pacientele cu recădere la mai mult de 6 luni după chimioterapie cu derivați de platinum.

Tratamentul de primă intenție al cancerului pulmonar cu alt tip de celule decât cu celule mici, stadiile IIIA sau IIIB sau IV în asociere cu cisplatin.

Tratamentul paliativ al cancerului pulmonar cu alt tip de celule decât cu celule mici avansat local sau metastatic.

Adenocarcinom pancreatic avansat local sau metastatic.

Tratamentul asociat al cancerului vezical avansat local sau metastatic în combinație cu cisplatin.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L01BC05 GEMCITABINUM PULB. PT. SOL. PERF. 1 g

GEMCITABINA SINDAN 1 g 1 g ACTAVIS S.R.L.

L01BC05 GEMCITABINUM PULB. PT. SOL. PERF. 200 mg

GEMCITABINA SINDAN 200 mg 200 mg ACTAVIS S.R.L.

723.L01BC06 CAPECITABINUM

Prescriere limitată: Cancer mamar avansat local sau metastazat după eșecul terapiei anterioare cu un taxan și un derivat de antraciclină.

Cancer mamar avansat local sau metastazat în care terapia cu un derivat de antraciclină nu mai este indicată.

Terapia asociată a cancerului mamar avansat local sau metastazat cu docetaxelum după eșecul terapiei anterioare cu un derivat de antraciclină.

Tratamentul de primă linie al cancerului colorectal metastatic avansat.

Tratamentul adjuvant al cancerului de colon stadiul III (Dukes C), după rezecția completă a tumorii primare.

NOTĂ: Durata recomandată a tratamentului adjuvant este de 24 de săptămâni; nu se compensează tratamentul cu Capecitabinum pentru cancerul de colon stadiul II (Dukes B) și tratamentul adjuvant al pacienților cu cancer rectal.

L01BC06 CAPECITABINUM COMPR. FILM. 150 mg

XELODA 150 mg 150 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

L01BC06 CAPECITABINUM COMPR. FILM. 500 mg

XELODA 500 mg 500 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

724.L01BC53 COMBINAȚII (TEGAFUR + URACIL)

L01BC53 COMBINAȚII (TEGAFUR + URACIL) CAPS. 100 mg + 224 mg

UFT 100 mg + 224 mg MERCK KGAA

725.

726.L01CA02 VINCRISTINUM

L01CA02 VINCRISTINUM LIOF. PT. SOL. INJ./PERF. I.V. 1 mg

SINDOVIN 1 mg 1 mg ACTAVIS S.R.L.

727.L01CA04 VINOURELBINUM

L01CA04 VINOURELBINUM CONC. PT. SOL. INJ./PERF. 10 mg/ml

VINOURELBIN EBEWE 10 mg/ml 10 mg/ml EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG KG

L01CA04 VINOURELBINUM CONC. PT. SOL. PERF. 10 mg/ml

VINOURELBIN ACTAVIS 10 mg/ml 10 mg/ml ACTAVIS S.R.L.

VINOURELBIN TEVA 10 mg/ml 10 mg/ml TEVA PHARMACEUTICALS SRL

L01CA04 VINOURELBINUM SOL. INJ. 10 mg/ml

NAVELBINE® 10 mg/ml LAB. PIERRE FABRE

Prescriere limitată: Tratamentul cancerului mamar avansat după eșecul terapiei anterioare cu un derivat de antraciclină.

Prescriere limitată: Tratamentul de primă intenție singular sau asociat al cancerului pulmonar cu alte celule decât celule mici avansat local sau metastatic.

L01CA04 VINOURELBINUM CAPS. MOI 20 mg

NAVELBINE 20 mg 20 mg PIERRE FABRE MEDICAMENT

Prescriere limitată: Tratamentul cancerului mamar avansat după eșecul terapiei anterioare cu un derivat de antraciclină.

Prescriere limitată: Tratamentul de primă intenție singular sau asociat al cancerului pulmonar cu alte celule decât celule mici avansat local sau metastatic.

L01CA04 VINOURELBINUM CAPS. MOI 30 mg

NAVELBINE 30 mg 30 mg PIERRE FABRE MEDICAMENT

Prescriere limitată: Tratamentul cancerului mamar avansat după eșecul terapiei anterioare cu un derivat de antraciclină.

Prescriere limitată: Tratamentul de primă intenție singular sau asociat al cancerului pulmonar cu alte celule decât celule mici avansat local sau metastatic.

728.L01CB01 ETOPOSIDUM

L01CB01 ETOPOSIDUM CAPS. MOI 100 mg

VEPESID 100 mg BRISTOL MYERS SQUIBB KFT

L01CB01 ETOPOSIDUM CONC. PT. SOL. PERF. 100 mg/5 ml

ETOPOSID "EBEWE" 100 mg/5 ml 100 mg/5 ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG

SINTOPOZID 100 mg/5 ml 100 mg/5 ml ACTAVIS S.R.L.

L01CB01 ETOPOSIDUM CONC. PT. SOL. PERF. 20 mg/ml

ETOPOSIDE-TEVA 20 mg/ml TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.

L01CB01 ETOPOSIDUM CAPS. MOI 50 mg

VEPESID 50 mg BRISTOL MYERS SQUIBB KFT

729.L01CD01 PACLITAXELUM **

Prescriere limitată: Tratamentul adjuvant al cancerului mamar cu ganglioni pozitivi administrat secvențial cu un derivat de antraciclină și ciclofosamidă.

Cancer mamar avansat după eșecul terapiei anterioare sau intoleranță la un derivat de antraciclină.

Terapia de linia a doua cancerului ovarian avansat la pacientele cu eșec anterior la chimioterapia cu derivați de platinum.

Cancer pulmonar cu celule altele decât celule mici avansat local sau metastatic.

Terapia asociată a cancerului de sân în stadiu precoce (HER2 pozitiv) cu trastuzumab și care nu sunt eligibili pentru tratament cu un derivat de antraciclină.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L01CD01 PACLITAXELUM CONC. PT. SOL. PERF. 6 mg/ml

ONXOL 6 mg/ml 6 mg/ml IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

PACLITAXEL 6 mg/ml 6 mg/ml PHARMEXPRESS S.R.L.

PACLITAXEL EBEWE 6 mg/ml 6 mg/ml EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG KG

SINDAXEL 6 mg/ml ACTAVIS S.R.L.

730.L01CD02 DOCETAXELUM ** Protocol: L049C

NOTĂ: Tratamentul adjuvant în asociere cu doxorubicină și ciclofosamidă, adjuvant al pacientelor cu cancer mamar operabil, cu ganglioni pozitivi.

Tratamentul în asociere cu doxorubicină, al pacientelor cancer mamar avansat loco-regional sau metastazat, care nu au primit anterior tratament citotoxic pentru această afecțiune.

Tratamentul în monoterapie al pacientelor cu cancer mamar avansat loco-regional sau metastazat, după eșecul tratamentului citotoxic. Chimioterapia anterioară trebuie să fi inclus o antraciclină sau un agent alchilant.

Tratamentul în asociere cu trastuzumab, al pacientelor cu cancer mamar metastazat ale căror tumori exprimă în exces HER2 și care nu au primit anterior chimioterapie pentru boala metastatică.

Tratamentul în asociere cu capecitabină, al pacientelor cu cancer mamar avansat loco-regional sau metastazat, după eșecul chimioterapiei citotoxice. Tratamentul anterior trebuie să fi inclus o antraciclină.

Tratamentul pacienților cu cancer bronhopulmonar, altul decât cel cu celule mici, avansat loco-regional sau metastazat, după eșecul chimioterapiei sau înainte de aceasta.

Tratamentul în asociere cu cisplatină, al pacienților cu cancer bronhopulmonar, altul decât cel cu celule mici, nerezecabil, avansat loco-regional sau metastazat, la pacienții care nu au primit anterior chimioterapie pentru această afecțiune.

Tratamentul în asociere cu prednison sau prednisolon, al pacienților cu cancer de prostată metastazat, hormono-rezistent.

Tratamentul în asociere cu cisplatină și 5-fluorouracil, al pacienților cu adenocarcinom gastric metastazat, inclusiv adenocarcinom al joncțiunii gastroesofagiene, care nu au primit anterior chimioterapie pentru boala metastatică.

Tratamentul în asociere cu cisplatină și 5-fluorouracil de inducție la pacienți cu carcinom cu celule scuamoase, al capului și gâtului, avansat local.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L01CD02 DOCETAXELUM CONC. + SOLV. PT. SOL. PERF. 20 mg

TAXOTERE 20 mg 20 mg AVENTIS PHARMA SA

L01CD02 DOCETAXELUM CONC. + SOLV. PT. SOL. PERF. 80 mg

TAXOTERE 80 mg 80 mg AVENTIS PHARMA SA

731._

732.L01DB01 DOXORUBICINUM

L01DB01 DOXORUBICINUM LIOF. PT. SOL. INJ. 10 mg

ADRIBLASTINA RD 10 mg 10 mg ACTAVIS S.R.L.

L01DB01 DOXORUBICINUM CONC. PT. SOL. PERF. 2 mg/ml

CAELYX 2 mg/ml 2 mg/ml SP EUROPE

Prescriere limitată: Tratamentul ca monoterapie al cancerului mamar metastatic, la paciente cu risc cardiac crescut.

Prescriere limitată: Tratamentul cancerului ovarian în stadiu avansat, la paciente care nu au răspuns la regimul chimioterapic de primă linie, cu compuși de platină.

Prescriere limitată: Tratamentul sarcomului Kaposi (SK) corelat cu SIDA (SK-SIDA), la pacienții cu număr mic de limfocite CD4 (< 200 limfocite CD4/mm³) și cu afectare mucocutanată sau viscerală extinsă. Poate fi utilizat în chimioterapia sistemică de primă linie sau în chimioterapia de linia a doua la pacienții cu SK-SIDA la care boala a avansat sau la pacienții cu intoleranță la tratament, la care s-a administrat anterior chimioterapie sistemică combinată, cuprinzând cel puțin două dintre următoarele chimioterapice: alcaloid de vinca, bleomicină și doxorubicină standard (sau altă antraciclină).

L01DB01 DOXORUBICINUM CONC. PT. SOL. PERF. 2 mg/ml

DOXORUBICIN "EBEWE" 2 mg/ml 2 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG

L01DB01 DOXORUBICINUM PULB. PT. SOL. PERF. 2 mg/ml

SINDROXOCIN 2 mg/ml 2 mg/ml ACTAVIS S.R.L.

L01DB01 DOXORUBICINUM SOL. INJ. 2 mg/ml

DOXORUBICIN TEVA 2 mg/ml 2 mg/ml TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.

L01DB01 DOXORUBICINUM LIOF. PT. SOL. INJ. 50 mg

ADRIBLASTINA RD 50 mg 50 mg ACTAVIS S.R.L.

733.L01DB03 EPIRUBICINUM

L01DB03 EPIRUBICINUM LIOF. PT. SOL. INJ. 10 mg

EPISINDAN 10 mg 10 mg ACTAVIS S.R.L.

FARMORUBICIN RD 10 mg 10 mg ACTAVIS S.R.L.

L01DB03 EPIRUBICINUM CONC. PT. SOL. INJ. 2 mg/ml

EPIRUBICIN "EBEWE" 2 mg/ml 2 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG

L01DB03 EPIRUBICINUM LIOF. PT. SOL. INJ. 50 mg

EPISINDAN 50 mg 50 mg ACTAVIS S.R.L.

FARMORUBICIN® RD 50 mg 50 mg ACTAVIS S.R.L.

734.L01DB06 IDARUBICINUM

L01DB06 IDARUBICINUM CAPS. 10 mg

ZAVEDOS 10 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

L01DB06 IDARUBICINUM LIOF. PT. SOL. INJ. 5 mg

ZAVEDOS 5 mg 5 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

735.L01DB07 MITOXANTRONUM **

L01DB07 MITOXANTRONUM CONC. PT. SOL. PERF. 2 mg/ml

MITOXANTRONE TEVA 2 mg/ml 2 mg/ml TEVA PHARMACEUTICALS SRL

L01DB07 MITOXANTRONUM SOL. PERF. 20 mg/10 ml

NOVANTRONE 20 mg/10 ml WYETH LEDERLE PHARMA GMBH

L01DB07 MITOXANTRONUM CONC. PT. SOL. INJ. 2 mg/ml

ONKOTRONE 2 mg/ml BAXTER ONCOLOGY GMBH

736.L01DC01 BLEOMYCINUM SULFAS

L01DC01 BLEOMYCINUM SULFAS LIOF. PT. SOL. INJ. 15 mg

BLEOCIN 15 mg EURO NIPPON KAYAKU GMBH

737._

738.L01XA01 CISPLATINUM

L01XA01 CISPLATINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 10 mg

SINPLATIN 10 mg 10 mg ACTAVIS S.R.L.

L01XA01 CISPLATINUM CONC. PT. SOL. PERF. 10 mg/20 ml

CISPLATIN "EBEWE" 10 mg/20 ml 10 mg/20 ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG

CISPLATIN TEVA 10 mg/20 ml 10 mg/20 ml TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.

L01XA01 CISPLATINUM CONC. PT. SOL. PERF. 1 mg/1 ml

SINPLATIN 1 mg/1 ml 1 mg/1 ml ACTAVIS S.R.L.

L01XA01 CISPLATINUM CONC. PT. SOL. PERF. 25 mg/50 ml

CISPLATIN "EBEWE" 25 mg/50 ml 25 mg/50 ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG

L01XA01 CISPLATINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 50 mg

SINPLATIN 50 mg 50 mg ACTAVIS S.R.L.

L01XA01 CISPLATINUM CONC. PT. SOL. PERF. 50 mg/100 ml

CISPLATIN "EBEWE" 50 mg/100 ml 50 mg/100 ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG

739.L01XA02 CARBOPLATINUM

L01XA02 CARBOPLATINUM CONC. PT. SOL. PERF. 10 mg/ml
CARBOPLATIN "EBEWE" 10 mg/ml 10 mg/ml EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG KG
CARBOPLATIN ACTAVIS 10 mg/ml 10 mg/ml ACTAVIS S.R.L.
CARBOPLATIN TEVA 10 mg/ml 10 mg/ml TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.

740.L01XA03 OXALIPLATINUM

Prescriere limitată: Cancer colorectal metastazat în combinație cu 5-FU și acid folic.
Tratament adjuvant al cancerului de colon stadiul III (Dukes C) în combinație cu 5-FU și acid folic după rezecția completă a tumorii primare.

NOTĂ: Nu se compensează tratamentul cu Oxaliplatinum pentru cancerul de colon stadiul II (Dukes B) și tratamentul adjuvant al pacienților cu cancer rectal.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L01XA03 OXALIPLATINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 5 mg/ml

ELOXATIN 5 mg/ml 5 mg/ml SANOFI-AVENTIS FRANCE

OXALIPLATIN ACTAVIS 5 mg/ml 5 mg/ml ACTAVIS S.R.L.

NOTĂ: Nu se compensează tratamentul cu Oxaliplatinum pentru cancerul de colon stadiul II (Dukes B) și tratamentul adjuvant al pacienților cu cancer rectal.

741.

742.L01XC04 ALEMTUZUMABUM **** Protocol: L024C

L01XC04 ALEMTUZUMABUM CONC. PT. SOL. PERF. 10 mg/ml

MABCAMPATH 10 mg/ml 10 mg/ml GENZYME EUROPE BV

L01XC04 ALEMTUZUMABUM CONC. PT. SOL. PERF. 30 mg/ml

MABCAMPATH 30 mg/ml 30 mg/ml GENZYME EUROPE BV

743.L01XC02 RITUXIMABUM **** Protocol: L014C

L01XC02 RITUXIMABUM CONC. PT. SOL. PERF. 10 mg/ml

MABTHERA 100 mg 10 mg/ml ROCHE REGISTRATION LTD.

MABTHERA 500 mg 10 mg/ml ROCHE REGISTRATION LTD.

L01XC02 RITUXIMABUM CONC. PT. SOL. PERF. 10 mg/ml

MABTHERA 100 mg 10 mg/ml ROCHE REGISTRATION LTD.

MABTHERA 500 mg 10 mg/ml ROCHE REGISTRATION LTD.

744.L01XC03 TRASTUZUMABUM **** Protocol: L026C

NOTĂ: Tratamentul pacienților cu neoplasm de sân metastatic cu HER2 amplificat:

a) ca monoterapie în cazul pacienților tratați cu cel puțin două regimuri chimioterapice pentru boala lor metastatică. Chimioterapia anterioară trebuie să fi inclus cel puțin o antraciclină și un taxan, cu excepția cazurilor în care aceste chimioterapice nu erau indicate. Pacienții pozitivi la receptorii hormonali trebuie de asemenea să fi prezentat un eșec la tratamentul hormonal, cu excepția cazurilor în care acest tip de tratament nu a fost indicat

b) în asociere cu Paclitaxel pentru tratamentul pacienților care nu au primit chimioterapie pentru boala lor metastatică și pentru care nu este indicat tratamentul cu antraciline.

Herceptin trebuie folosit numai la pacienții ale căror tumori prezintă HER2 amplificat la nivel 3 + , determinat prin imunohistochimie.

Trastuzumab nu trebuie utilizat la pacienți cu o fracție de ejeție ventriculară a ventriculului stâng mai mică de 45% și/sau cu insuficiență cardiacă simptomatică. Funcția cardiacă trebuie testată.

L01XC03 TRASTUZUMABUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 150 mg

HERCEPTIN 150 mg 150 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

745.L01XC06 CETUXIMABUM **** Protocol: L037C

L01XC06 CETUXIMABUM SOL. PERF. 2 mg/ml

ERBITUX 2 mg/ml 2 mg/ml MERCK KGAA

L01XC06 CETUXIMABUM SOL. PERF. 5 mg/ml

ERBITUX 5 mg/ml 5 mg/ml MERCK KGAA

L01XC06 CETUXIMABUM SOL. PERF. 5 mg/ml

ERBITUX 5 mg/ml 5 mg/ml MERCK KGAA

746.L01XC07 BEVACIZUMABUM **** Protocol: L004C

L01XC07 BEVACIZUMABUM CONC. PT. SOL. PERF. 25 mg/ml

AVASTIN 25 mg/ml 25 mg/ml ROCHE REGISTRATION LTD.

747.L01XE01 IMATINIBUM **** Protocol: L008C

L01XE01 IMATINIBUM CAPS. 100 mg

GLIVEC 100 mg 100 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 L01XE01 IMATINIBUM CAPS. 100 mg
 GLIVEC 100 mg 100 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 L01XE01 IMATINIBUM CAPS. 100 mg
 GLIVEC 100 mg 100 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 ☐748.L01XE03 ERLOTINIBUM **** Protocol: L031C
 L01XE03 ERLOTINIBUM COMPR. FILM. 100 mg
 TARCEVA 100 mg 100 mg ROCHE REGISTRATION LTD.
 L01XE03 ERLOTINIBUM COMPR. FILM. 150 mg
 TARCEVA 150 mg 150 mg ROCHE REGISTRATION LTD.
 L01XE03 ERLOTINIBUM COMPR. FILM. 25 mg
 TARCEVA 25 mg 25 mg ROCHE REGISTRATION LTD.
 ☐749.L01XE04 SUNITINIBUM **** Protocol: L042C
 L01XE04 SUNITINIBUM CAPS. 12,5 mg
 SUTENT 12,5 mg 12,5 mg PFIZER LIMITED
 L01XE04 SUNITINIBUM CAPS. 25 mg
 SUTENT 25 mg 25 mg PFIZER LIMITED
 L01XE04 SUNITINIBUM CAPS. 50 mg
 SUTENT 50 mg 50 mg PFIZER LIMITED
 750.L01XE05 SORAFENIBUM **** Protocol: L038C
 L01XE05 SORAFENIBUM COMPR. FILM. 200 mg
 NEXAVAR 200 mg 200 mg BAYER HEALTHCARE AG
 ☐751.L01XE06 DASATINIBUM **** Protocol: L035C
 L01XE06 DASATINIBUM COMPR. FILM. 20 mg
 SPRYCEL 20 mg 20 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG
 L01XE06 DASATINIBUM COMPR. FILM. 50 mg
 SPRYCEL 50 mg 50 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG
 L01XE06 DASATINIBUM COMPR. FILM. 70 mg
 SPRYCEL 70 mg 70 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG
 L01XE06 DASATINIBUM COMPR. FILM. 20 mg
 SPRYCEL 20 mg 20 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG
 L01XE06 DASATINIBUM COMPR. FILM. 50 mg
 SPRYCEL 50 mg 50 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG
 L01XE06 DASATINIBUM COMPR. FILM. 70 mg
 SPRYCEL 70 mg 70 mg BRISTOL-MYERS SQUIBB PHARMA EEIG
 752._
 ☐753.L01XX02 ASPARAGINAZUM
 L01XX02 ASPARAGINAZUM LIOF. PT. SOL. INJ./PERF. 10000ui
 ASPARAGINASE 10000 MEDAC 10000ui MEDAC GESELLSCHAFT FUR KLINISCHE
 SPEZIALPRÄPARATE
 L01XX02 ASPARAGINAZUM LIOF. PT. SOL. INJ./PERF. 5000ui
 ASPARAGINASE 5000 MEDAC 5000ui MEDAC GESELLSCHAFT FUR KLINISCHE
 SPEZIALPRÄPARATE
 ☐754.L01XX05 HYDROXYCARBAMIDUM
 L01XX05 HYDROXYCARBAMIDUM CAPS. 500 mg
 HYDREA 500 mg BRISTOL MYERS SQUIBB KFT
 ☐755.L01XX11 ESTRAMUSTINUM
 L01XX11 ESTRAMUSTINUM CAPS. 140 mg
 ESTRACYT 140 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 756._
 ☐757.L01XX17 TOPOTECAMUM
 L01XX17 TOPOTECAMUM PULB.CONC.SOL.PERF. 4 mg
 HYCAMTIN 4 mg 4 mg SMITHKLINE BEECHAM PLC
 ☐758.L01XX19 IRINOTECANUM
 L01XX19 IRINOTECANUM CONC. PT. SOL. PERF. 20 mg/ml
 CAMPTO 100 mg/5 ml 20 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 IRINOTESIN 20 mg/ml 20 mg/ml ACTAVIS S.R.L.

L01XX19 IRINOTECANUM CONC. PT. SOL. PERF. 20 mg/ml
CAMPTO 100 mg/5 ml 20 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG
IRINOTESIN 20 mg/ml 20 mg/ml ACTAVIS S.R.L.

▣759.L01XX32 BORTEZOMIBUM **** Protocol: L012C

L01XX32 BORTEZOMIBUM PULB. PT. SOL. INJ. 3.5 mg
VELCADE 3,5 mg 3.5 mg JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL NV

▣760.L02AB01 MEGESTROLUM

L02AB01 MEGESTROLUM COMPR. 160 mg
MEGESIN 160 mg 160 mg ACTAVIS S.R.L.
L02AB01 MEGESTROLUM SUSP. ORALĂ 40 mg/ml
MEGACE 40 mg/ml BRISTOL MYERS SQUIBB KFT

▣761.L02AE02 LEUPRORELINUM **

Prescriere limitată: Cancer de prostată hormonodependent avansat local (echivalent stadiului C) sau metastatic (echivalent stadiului D).

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L02AE02 LEUPRORELINUM LIOF. + SOLV. PT. SUSP. INJ. ELIB. PREL. 11.25 mg
LUCRIN DEPOT 11,25 mg 11.25 mg ABBOTT LABORATORIES S.A.

L02AE02 LEUPRORELINUM LIOF. + SOLV. PT. SUSP. INJ. ELIB. PREL. 11.25 mg
ELIGARD 22,5 mg 22.5 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

L02AE02 LEUPRORELINUM LIOF. + SOLV. PT. SUSP. INJ. ELIB. PREL. 11.25 mg
ELIGARD 22,5 mg 22.5 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

L02AE02 LEUPRORELINUM LIOF. + SOLV. PT. SUSP. INJ. ELIB. PREL. 11.25 mg
ELIGARD 7,5 mg 7.5 mg ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

L02AE02 LEUPRORELINUM LIOF. + SOLV. PT. SUSP. INJ. ELIB. PREL.

LUCRIN DEPOT 3,75 mg 3.75 mg ABBOTT LABORATORIES

▣762.L02AE03 GOSERELINUM **

L02AE03 GOSERELINUM IMPLANT 3.6 mg
ZOLADEX® 3.6 mg ASTRAZENECA UK LTD.

Prescriere limitată: Cancer de prostată hormonodependent avansat local (echivalent stadiului T3. T4) sau metastatic (echivalent stadiului M1).

Prescriere limitată: Cancer de sân hormonodependent avansat local (echivalent cu stadiul III) sau metastatic (echivalent cu stadiul IV) la femei în premenopauză.

▣763.L02AE04 TRIPTORELINUM **

Prescriere limitată: Cancer de prostată hormonodependent avansat local (echivalent stadiului T3. T4) sau metastatic (echivalent stadiului M1).

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L02AE04 TRIPTORELINUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 0.1 mg

DIPHERELINE 0,1 mg 0.1 mg BEAUFOR IPSEN PHARMA

L02AE04 TRIPTORELINUM LIOF. + SOLV. PT. SUSP. INJ. I.M. ELIB. PREL. 11.25 mg
DIPHERELINE® 11,25 mg 11.25 mg BEAUFOR IPSEN PHARMA

L02AE04 TRIPTORELINUM LIOF. + SOLV. PT. SUSP. INJ. I.M. ELIB. PREL. 3.75 mg
DIPHERELINE® 3,75 mg 3.75 mg BEAUFOR IPSEN PHARMA

▣764.L02BA01 TAMOXIFENUM

L02BA01 TAMOXIFENUM COMPR. 10 mg
TAMONEPRIN® 10 mg 10 mg ACTAVIS S.R.L.

TAMOXIFEN 10 TEVA 10 mg PHARMACHEMIE BV

L02BA01 TAMOXIFENUM COMPR. FILM. 10 mg
TAMOXIFEN® 10 HEXAL 10 mg HEXAL AG

▣765.L02BA03 FULVESTRANTUM ** Protocol: L003C

L02BA03 FULVESTRANTUM SOL. INJ. 250 mg/5 ml
FASLODEX 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml ASTRAZENECA UK LTD.

▣766.L02BB01 FLUTAMIDUM

L02BB01 FLUTAMIDUM COMPR. 250 mg
FLUTAN 250 mg MEDOCHEMIE LTD.
FLUTASIN® 250 mg 250 mg ACTAVIS S.R.L.

▣767.L02BB03 BICALUTAMIDUM

L02BB03 BICALUTAMIDUM COMPR. FILM. 150 mg
CASODEX 150 mg 150 mg ASTRAZENECA UK LTD.

L02BB03 BICALUTAMIDUM COMPR. FILM. 50 mg
CALUMID 50 mg GEDEON RICHTER PLC.

CASODEX 50 mg 50 mg ASTRAZENECA UK LTD.

▣768.L02BG01 AMINOGLUTETHIMIDUM

L02BG01 AMINOGLUTETHIMIDUM COMPR. 250 mg

ROGLUTEN® 250 mg 250 mg ACTAVIS S.R.L.

▣769.L02BG03 ANASTROZOLUM

L02BG03 ANASTROZOLUM COMPR. FILM. 1 mg

ARIMIDEX 1 mg ACTAVIS S.R.L.

ARIMIDEX 1 mg 1 mg ASTRAZENECA UK LTD.

▣770.L02BG04 LETROZOLUM

L02BG04 LETROZOLUM COMPR. FILM. 2.5 mg

FEMARA 2,5 mg 2.5 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

▣771.L02BG06 EXEMESTANUM

L02BG06 EXEMESTANUM DRAJ. 25 mg

AROMASIN 25 mg 25 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

▣772.L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) **

Prescriere limitată: Reducerea duratei neutropeniei și a incidenței neutropeniei febrile la pacienții tratați cu chimioterapie citotoxică standard pentru bolile maligne (cu excepția leucemiei mieloide cronice și a sindroamelor mielodisplazice), precum și pentru reducerea duratei neutropeniei la pacienții care primesc terapie mieloablative urmată de transplant de măduvă osoasă.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) SOL. INJ. 30MU/0.5 ml

NEUPOGEN® 30MU/0.5 ml AMGEN EUROPE B.V.

L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) SOL. INJ. 48MU/0.5 ml

NEUPOGEN® 48MU/0.5 ml AMGEN EUROPE B.V.

▣773.L03AA13 PEGFILGRASTIMUM ***

Prescriere limitată: Reducerea duratei neutropeniei și a incidenței neutropeniei febrile la pacienții tratați cu chimioterapie citotoxică standard pentru bolile maligne (cu excepția leucemiei mieloide cronice și a sindroamelor mielodisplazice).

NOTĂ: Pentru indicația mai sus menționată, o doză de 6 mg (o singură seringă preumplută) de Pegfilgrastimum este recomandată pentru fiecare ciclu de chimioterapie, administrată ca injecție subcutanată la aproximativ 24 de ore după chimioterapia citotoxică.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L03AA13 PEGFILGRASTIMUM SOL. INJ. 6 mg

NEULASTA 6 mg 6 mg AMGEN EUROPE B.V.

▣774.L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a *** Protocol: L050C

Tratamentul cu interferon alfa a fost asociat cu depresie și suicid la unii pacienți. Pacienții cu istoric de ideatie suicidară sau boală depresivă trebuie avertizați de riscuri. Trebuie monitorizat statusul psihiatric în timpul tratamentului.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 18M ui/0.6 ml

ROFERON A 18M ui/0.6 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 3M ui/0.5 ml

ROFERON A 3M ui/0.5 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 4.5M ui/0.5 ml

ROFERON A 4.5M ui/0.5 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

L03AB04 INTERFERONUM ALFA 2a SOL. INJ. 9M ui/0.5 ml

ROFERON A 9M ui/0.5 ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

▣775.L03AB05 INTERFERONUM ALFA 2b *** Protocol: L016C

Tratamentul cu interferon alfa a fost asociat cu depresie și suicid la unii pacienți. Pacienții cu istoric de ideatie suicidară sau boală depresivă trebuie avertizați de riscuri. Trebuie monitorizat statusul psihiatric în timpul tratamentului.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L03AB05 INTERFERONUM ALFA 2b SOL. INJ. PEN MULTIDOZA 18 milioane U.I.

INTRON A 18 milioane U.I. 18 milioane U.I. SP EUROPE

L03AB05 INTERFERONUM ALFA 2b SOL. INJ. PEN MULTIDOZA 30 milioane U.I.

INTRON A 30 milioane U.I. 30 milioane U.I. SP EUROPE

INTRON A 60 milioane U.I. 60 milioane U.I. SP EUROPE

L03AB05 INTERFERONUM ALFA 2b SOL. INJ. PEN MULTIDOZA 60 milioane U.I.

INTRON A 30 milioane U.I. 30 milioane U.I. SP EUROPE

INTRON A 60 milioane U.I. 60 milioane U.I. SP EUROPE

776.

777.M05BA02 ACIDUM CLODRONICUM **

M05BA02 ACIDUM CLODRONICUM CAPS. 400 mg

BONEFOS® 400 mg 400 mg SCHERING OY (SCHERING AG)

SINDRONAT® 400 mg 400 mg ACTAVIS S.R.L.

Prescriere limitată: Metastaze osoase consecutive cancerului de sân.

Prescriere limitată: Tratament de întreținere în hipercalcemia din cancerule refractare la terapia antineoplazică

Prescriere limitată: Mielomul multiplu

M05BA02 ACIDUM CLODRONICUM CONC. PT. SOL. PERF. 60 mg/ml

BONEFOS® 60 mg/ml 60 mg/ml SCHERING OY

Prescriere limitată: Tratamentul hipercalcemiei asociată cancerului

M05BA02 ACIDUM CLODRONICUM COMPR. FILM. 800 mg

BONEFOS® 800 mg 800 mg SCHERING OY

Prescriere limitată: Metastaze osoase consecutive cancerului de sân.

Prescriere limitată: Tratament de întreținere în hipercalcemia din cancerule refractare la terapia antineoplazică

Prescriere limitată: Mielomul multiplu

778.M05BA03 ACIDUM PAMIDRONICUM **

Prescriere limitată: Metastaze osoase consecutive cancerului de sân.

Tratament de întreținere în hipercalcemia din cancerule refractare la terapia antineoplazică.

Mielomul multiplu.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M05BA03 ACIDUM PAMIDRONICUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. PERF. 15 mg

AREDIA® 15 mg 15 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

M05BA03 ACIDUM PAMIDRONICUM CONC. PT. SOL. PERF. 15 mg/ml

PAMIDRONAT TORREX 15 mg/ml TORREX CHIESI PHARMA GMBH

M05BA03 ACIDUM PAMIDRONICUM LIOF. PT. SOL. PERF. I.V. 30 mg

PAMIRED 30 30 mg DR. REDDY'S LABORATORIES

M05BA03 ACIDUM PAMIDRONICUM LIOF. PT. SOL. PERF. I.V. 60 mg

PAMIRED 60 60 mg DR. REDDY'S LABORATORIES

779.M05BA06 ACIDUM IBANDRONICUM **

M05BA06 ACIDUM IBANDRONICUM COMPR. FILM. 50 mg

BONDRONAT 50 mg 50 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

Prescriere limitată: Prevenția afectării osoase (fracturi patologice, complicații osoase care necesită radioterapie sau intervenții chirurgicale) la pacienții cu cancer de sân și metastaze osoase.

M05BA06 ACIDUM IBANDRONICUM CONC. PT. SOL. PERF. 6 mg/6 ml

BONDRONAT 6 mg/6 ml 6 mg/6 ml ROCHE REGISTRATION LTD.

Prescriere limitată: Prevenția afectării osoase (fracturi patologice, complicații osoase care necesită radioterapie sau intervenții chirurgicale) la pacienții cu cancer de sân și metastaze osoase.

Prescriere limitată: Tratamentul hipercalcemiei induse de tumoră cu sau fără metastaze osoase.

M05BA06 ACIDUM IBANDRONICUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 3 mg/3 ml
BONVIVA 3 mg/3 ml 3 mg/3 ml ROCHE REGISTRATION LTD

☐780.M05BA08 ACIDUM ZOLEDRONICUM **

Prescriere limitată: Prevenirea manifestărilor osoase (fracturi patologice, compresie spinală, iradiere sau chirurgie osoasă sau hipercalcemie indusă de tumori) la pacienți cu tumori maligne avansate, cu implicare osoasă.

Tratamentul hipercalcemiei induse de tumori.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M05BA08 ACIDUM ZOLEDRONICUM PULB. + SOLV. SOL. PERF. 4 mg

ZOMETA 4 mg 4 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.

M05BA08 ACIDUM ZOLEDRONICUM SOL. PERF. 5 mg/100 ml

ACLASTA 5 mg/100 ml 5 mg/100 ml NOVARTIS EUROPHARM LTD.

☐781.V03AF01 MESNUM

V03AF01 MESNUM SOL. INJ. 400 mg/4 ml

UROMITEXAN® 400 mg 400 mg/4 ml BAXTER ONCOLOGY GMBH

☐782.V03AF03 CALCII FOLINAS

V03AF03 CALCII FOLINAS SOL. INJ. 10 mg/ml

FOLCASIN 10 mg/ml 10 mg/ml ACTAVIS S.R.L.

FOLCASIN® 100 mg/10 ml 10 mg/ml ACTAVIS S.R.L.

LEUCOVORIN-TEVA 100 mg/10 ml 10 mg/ml TEVA PHARM. IND. LTD.

LEUCOVORIN-TEVA 50 mg/5 ml 10 mg/ml TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.

V03AF03 CALCII FOLINAS SOL. INJ. 10 mg/ml

FOLCASIN 10 mg/ml 10 mg/ml ACTAVIS S.R.L.

FOLCASIN® 100 mg/10 ml 10 mg/ml ACTAVIS S.R.L.

LEUCOVORIN-TEVA 100 mg/10 ml 10 mg/ml TEVA PHARM. IND. LTD.

LEUCOVORIN-TEVA 50 mg/5 ml 10 mg/ml TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.

V03AF03 CALCII FOLINAS SOL. INJ./PERF. 10 mg/ml

CALCIUMFOLINAT "EBEWE" 10 mg/ml 10 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG

V03AF03 CALCII FOLINAS CAPS. 15 mg

CALCIUM FOLINAT "EBEWE" 15 mg 15 mg EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG KG

V03AF03 CALCII FOLINAS SOL. INJ. 3 mg/ml

FOLCASIN® 30 mg/10 ml 3 mg/ml ACTAVIS S.R.L.

☐783.V03AF05 AMIFOSTINUM **

V03AF05 AMIFOSTINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 375 mg

ETHYOL 375 mg SCHERING PLOUGH EUROPE

V03AF05 AMIFOSTINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 500 mg

ETHYOL® 500 mg SCHERING PLOUGH EUROPE

☐(4)SUBLISTA C2-P4: PROGRAMUL NAȚIONAL DE BOLI NEUROLOGICE. SUBPROGRAMUL DE TRATAMENT AL SCLEROZEI MULTIPLE. Protocol: L002G

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

☐784.L03AB07 INTERFERONUM BETA 1a ****

L03AB07 INTERFERONUM BETA 1a SOL. INJ. 22 µg/0,5 ml

REBIF 22 micrograme 22 µg/0,5 ml SERONO EUROPE LTD.

L03AB07 INTERFERONUM BETA 1a PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 30 µg (6 mil. UI)

AVONEX 30 µg BIO-SET 30 µg (6 mil. UI) BIOGEN IDEC LIMITED

L03AB07 INTERFERONUM BETA 1a SOL. INJ. 44 µg

REBIF 44 micrograme 44 µg SERONO EUROPE LTD.

☐785.L03AB08 INTERFERONUM BETA 1B ****

L03AB08 INTERFERONUM BETA 1B PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 250 µg/ml

BETAFERON 250 µg/ml 250 µg/ml BAYER SCHERING AG

☐786.L03AX13 GLATIRAMER ACETAT ****

L03AX13 GLATIRAMER ACETAT SOL. INJ. 20 mg/ml

COPAXONE 20 mg/ml TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.

☐787.L04AA23 NATALIZUMABUM ****

L04AA23 NATALIZUMABUM CONC. PT. SOL. PERF. 20 mg/ml

TYSABRI 300 mg 20 mg/ml ELAN PHARMA INTERNATIONAL LTD

A fost raportat la acest medicament leucoencefalopatie multifocală progresivă.

▣788.L04AX01 AZATHIOPRINUM *

L04AX01 AZATHIOPRINUM COMPR. FILM. 50 mg
IMURAN® 50 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

▣(5)SUBLISTA C2-P5: PROGRAMUL NAȚIONAL DE DIABET ZAHARAT. Protocol: AE01E
DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣789.A10AB01 INSULINE UMANE

A10AB01 INSULINE UMANE SOL. INJ. 100 UI/ml
HUMULIN R 100 UI/ml LILLY FRANCE SAS
A10AB01 INSULINE UMANE SOL. INJ. 100 UI/ml
HUMULIN R 100 UI/ml LILLY FRANCE SAS
A10AB01 INSULINE UMANE SOL. INJ. IN CARTUS 100 UI/ml
ACTRAPID PENFILL 100 UI/ml 100 UI/ml NOVO NORDISK A/S
INSUMAN RAPID 100 UI/ml 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
A10AB01 INSULINE UMANE SOL. INJ. IN FLACON 100 UI/ml
ACTRAPID 100 UI/ml 100 UI/ml NOVO NORDISK A/S
INSUMAN RAPID 100 UI/ml 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
A10AB01 INSULINE UMANE SOL. INJ. IN FLACON 100 UI/ml
ACTRAPID 100 UI/ml 100 UI/ml NOVO NORDISK A/S
INSUMAN RAPID 100 UI/ml 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
A10AB01 INSULINE UMANE SOL. INJ. IN STILOU INJECTOR PREUMPLUT 100 UI/ml
ACTRAPID NOVOLET 100 UI/ml 100 UI/ml NOVO NORDISK A/S
INSUMAN RAPID 100 UI/ml OPTISET 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH

▣790.A10AB04 INSULINUM LISPRO **

A10AB04 INSULINUM LISPRO SOL. INJ. 100U/ml
HUMALOG 100 U/ml 100U/ml ELI LILLY NEDERLAND BV

▣791.A10AB05 INSULINUM ASPART ** Protocol: A016E

A10AB05 INSULINUM ASPART SOL. INJ. IN CARTUS 100U ml
NOVORAPID PENFILL 100 U/ml 100U ml NOVO NORDISK A/S

▣792.A10AB06 INSULINUM GLULIZINA **

A10AB06 INSULINUM GLULIZINA SOL. INJ. IN CARTUS 100U/ml
APIDRA 100U/ml 100U/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
A10AB06 INSULINUM GLULIZINA SOL. INJ. IN FLACON 100U/ml
APIDRA 100U/ml 100U/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
A10AB06 INSULINUM GLULIZINA SOL. INJ. IN STILOU INJECTOR PREUMPLUT 100U/ml
APIDRA 100U/ml 100U/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH

▣793.A10AC01 INSULINE UMANE

A10AC01 INSULINE UMANE SUSP. INJ. 100 UI/ml
HUMULIN N 100 UI/ml LILLY FRANCE SAS
A10AC01 INSULINE UMANE SUSP. INJ. IN STILOU INJECTOR PREUMPLUT 100 UI/ml
INSULATARD NOVOLET 100 UI/ml 100 UI/ml NOVO NORDISK A/S
INSUMAN BASAL 100 UI/ml OPTISET 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
A10AC01 INSULINE UMANE SUSP. INJ. IN CARTUS 100 UI/ml
INSULATARD PENFILL 100 UI/ml 100 UI/ml NOVO NORDISK A/S
INSUMAN BASAL 100 UI/ml 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
A10AC01 INSULINE UMANE SUSP. INJ. IN FLACON 100 UI/ml
INSULATARD 100 UI/ml 100 UI/ml NOVO NORDISK A/S
INSUMAN BASAL 100 UI/ml 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
A10AC01 INSULINE UMANE SUSP. INJ. IN FLACON 100 UI/ml
INSULATARD 100 UI/ml 100 UI/ml NOVO NORDISK A/S
INSUMAN BASAL 100 UI/ml 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH

▣794.A10AC04 INSULINUM LISPRO ** Protocol: A029E

A10AC04 INSULINUM LISPRO SOL. INJ. 100U/ml
HUMALOG NPL 100 U/ml 100U/ml ELI LILLY NEDERLAND BV

▣795.A10AD01 INSULINE UMANE

A10AD01 INSULINE UMANE SUSP. INJ.
HUMULIN M3 100 ui/ml LILLY FRANCE S.A.S

A10AD01 INSULINE UMANE SUSP. INJ. IN STILOU INJECTOR PREUMPLUT 100 UI/ml
 INSUMAN COMB 25 100 UI/ml OPTISET 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
 INSUMAN COMB 50 100 UI/ml OPTISET 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
 MIXTARD 30 NOVOLET 100 UI/ml 100 UI/ml NOVO NORDISK A/S
 A10AD01 INSULINE UMANE SUSP. INJ. IN CARTUS 100 UI/ml
 INSUMAN COMB 25 100 UI/ml 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
 INSUMAN COMB 50 100 UI/ml 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
 MIXTARD 20 PENFILL 100 UI/ml 100 UI/ml NOVO NORDISK A/S
 MIXTARD 30 PENFILL 100 UI/ml 100 UI/ml NOVO NORDISK A/S
 MIXTARD 40 PENFILL 100 UI/ml 100 UI/ml NOVO NORDISK A/S
 A10AD01 INSULINE UMANE SUSP. INJ. IN FLACON 100 UI/ml
 INSUMAN COMB 25 100 UI/ml 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
 INSUMAN COMB 50 100 UI/ml 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
 MIXTARD 30 100 UI/ml 100 UI/ml NOVO NORDISK A/S
 A10AD01 INSULINE UMANE SUSP. INJ. IN FLACON 100 UI/ml
 INSUMAN COMB 25 100 UI/ml 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
 INSUMAN COMB 50 100 UI/ml 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
 MIXTARD 30 100 UI/ml 100 UI/ml NOVO NORDISK A/S
 796.A10AD04 INSULINUM LISPRO ** Protocol: A015E
 A10AD04 INSULINUM LISPRO SUSP. INJ. 100U/ml
 HUMALOG MIX25 100U/ml ELI LILLY NEDERLAND BV
 HUMALOG MIX50 100U/ml ELI LILLY NEDERLAND BV
 797.A10AD05 INSULINUM ASPART ** Protocol: A018E
 A10AD05 INSULINUM ASPART SUSP. INJ. IN STILOU INJECTOR PREUMPLUT 100UI ml
 NOVOMIX 30 FLEXPEN 100UI ml NOVO NORDISK A/S
 798.A10AE04 INSULINUM GLARGINE ** Protocol: A024E
 A10AE04 INSULINUM GLARGINE SOL. INJ. IN CARTUS 100 UI/ml
 LANTUS 100 UI/ml 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
 A10AE04 INSULINUM GLARGINE SOL. INJ. IN FLACON 100 UI/ml
 LANTUS 100 UI/ml 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
 A10AE04 INSULINUM GLARGINE SOL. INJ. IN STILOU INJECTOR PREUMPLUT 100 UI/ml
 LANTUS OptiSet 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
 LANTUS SoloStar 100 UI/ml SANOFI-AVENTIS DEUTSCHLAND GMBH
 799.A10AE05 INSULINUM DETEMIR ** Protocol: A023E
 A10AE05 INSULINUM DETEMIR SOL. INJ. IN CARTUS 100U/ml
 LEVEMIR PENFILL 100 U/ml 100U/ml NOVO NORDISK A/S
 A10AE05 INSULINUM DETEMIR SOL. INJ. IN STILOU INJECTOR PREUMPLUT 100U/ml
 LEVEMIR FLEXPEN 100 U/ml 100U/ml NOVO NORDISK A/S
 800.A10BA02 METFORMINUM
 A10BA02 METFORMINUM COMPR. 1000 mg
 METFORMIN 1000 mg 1000 mg ARENA GROUP S.A.
 A10BA02 METFORMINUM COMPR. FILM. 1000 mg
 GLUCOPHAGE 1000 mg 1000 mg MERCK SANTE
 METFOGAMMA 1000 mg 1000 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 SIOFOR 1000 1000 mg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP
 A10BA02 METFORMINUM COMPR. PT. SOL. ORALĂ 1000 mg
 FORMIRAN 1000 mg 1000 mg TERAPIA S.A.
 A10BA02 METFORMINUM COMPR. 500 mg
 DIGUAN® 500 mg 500 mg ZENTIVA S.A.
 METFORMIN 500 mg 500 mg ARENA GROUP SA
 A10BA02 METFORMINUM COMPR. ELIB. PREL. 500 mg
 GLUCOPHAGE XR 500 mg MERCK SANTE S.A.S.
 A10BA02 METFORMINUM COMPR. FILM. 500 mg
 DIPIMET 500 mg 500 mg ANTIBIOTICE SA
 GLUCOPHAGE 500 500 mg MERCK SANTE
 MEGUAN® 500 mg 500 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
 METFOGAMMA® 500 500 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG

METFORMIN AL 500 500 mg ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
 METFORMIN LPH® 500 mg 500 mg LABORMED PHARMA SA
 METFORMIN-TEVA 500 mg 500 mg TEVA PHARMACEUTICAL S.R.L.
 A10BA02 METFORMINUM COMPR. PT. SOL. ORALĂ 500 mg
 FORMIRAN 500 mg 500 mg TERAPIA S.A.
 A10BA02 METFORMINUM COMPR. 850 mg
 DIAFORMIN® 850 mg 850 mg TERAPIA SA
 METFORMIN 850 mg 850 mg ARENA GROUP SA
 A10BA02 METFORMINUM COMPR. FILM. 850 mg
 GLUCOPHAGE 850 mg 850 mg MERCK SANTE
 MEDIFOR 850 850 mg STD CHEMICALS LTD.
 MEGUAN® 850 mg 850 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
 METFOGAMMA 850 850 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 METFORMIN AL 850 850 mg ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
 METFORMIN LPH® 850 mg 850 mg LABORMED PHARMA SA
 METFORMIN-TEVA 850 mg 850 mg TEVA PHARMACEUTICAL S.R.L.
 SIOFOR® 850 850 mg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP
 A10BA02 METFORMINUM COMPR. PT. SOL. ORALĂ 850 mg
 FORMIRAN 850 mg 850 mg TERAPIA S.A.

▣**801.A10BA03 BUFORMINUM**

A10BA03 BUFORMINUM DRAJ. RET. 100 mg
 SILUBIN RETARD 100 mg DITA IMPORT EXPORT SRL

▣**802.A10BB01 GLIBENCLAMIDUM**

A10BB01 GLIBENCLAMIDUM COMPR. 1,75 mg
 GLIBENCLAMID ANTIBIOTICE 1,75 mg 1,75 mg ANTIBIOTICE S.A.
 A10BB01 GLIBENCLAMIDUM COMPR. 1.75 mg
 GLIBENCLAMID LPH 1,75 mg 1.75 mg LABORMED PHARMA SA
 GLIBENCLAMID ARENA 1,75 mg 1.75 mg ARENA GROUP SA
 MANINIL 1,75 mg 1.75 mg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP
 A10BB01 GLIBENCLAMIDUM COMPR. 3,5 mg
 GLIBENCLAMID ANTIBIOTICE 3,5 mg 3,5 mg ANTIBIOTICE S.A.
 A10BB01 GLIBENCLAMIDUM COMPR. 3.5 mg
 GLIBENCLAMID ARENA 3,5 mg 3.5 mg ARENA GROUP SA
 GLIBENCLAMID LPH 3,5 mg 3.5 mg LABORMED PHARMA SA
 MANINIL 3,5 mg 3.5 mg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP
 A10BB01 GLIBENCLAMIDUM COMPR. 5 mg
 GLIBENCLAMID 5 mg 5 mg ARENA GROUP SA

▣**803.A10BB03 TOLBUTAMIDUM**

A10BB03 TOLBUTAMIDUM COMPR. 500 mg
 TOLBUTAMID 500 mg SINTOFARM SA

▣**804.A10BB07 GLIPIZIDUM**

Sulfonilurea poate cauza hipoglicemie, în mod particular la vârstnici.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

A10BB07 GLIPIZIDUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 10 mg
 GLUCOTROL XL 10 mg 10 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 A10BB07 GLIPIZIDUM COMPR. 5 mg
 GLIPIZID LPH 5 mg 5 mg LABORMED PHARMA SA
 A10BB07 GLIPIZIDUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 5 mg
 GLUCOTROL XL 5 mg 5 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

▣**805.A10BB08 GLIQUIDONUM**

Sulfonilurea poate cauza hipoglicemie, în mod particular la vârstnici.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

A10BB08 GLIQUIDONUM COMPR. 30 mg
 GLURENORM 30 mg BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH

▣**806.A10BB09 GLICLAZIDUM**

Sulfonilurea poate cauza hipoglicemie, în mod particular la vârstnici

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

A10BB09 GLICLAZIDUM COMPR. ELIB. MODIF. 30 mg
DIAPREL MR 30 mg LES LABORATOIRES SERVIER
A10BB09 GLICLAZIDUM COMPR. ELIB. PREL. 30 mg
GLICLAZID MR LPH 30 mg 30 mg LABORMED PHARMA SA
A10BB09 GLICLAZIDUM COMPR. 80 mg
DIABREZIDE 80 mg L. MOLTENI
ESQUEL® 80 mg 80 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
GLICLAZID LPH 80 mg LABORMED PHARMA SA
GLIDIET 80 mg MEDICAROM GROUP S.R.L.
A10BB09 GLICLAZIDUM COMPR. DIVIZ. 80 mg
DIAPREL 80 mg LES LABORATOIRES SERVIER

807.A10BB12 GLIMEPIRIDUM

Sulfonilurea poate cauza hipoglicemie, în mod particular la vârstnici

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

A10BB12 GLIMEPIRIDUM COMPR. 1 mg
AMYX 1 1 mg ZENTIVA A.S.
A10BB12 GLIMEPIRIDUM COMPR. 1 mg
AMARYL 1 mg 1 mg AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND
GLEMPID 1 mg 1 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
GLIME TAD 1 mg 1 mg TAD PHARMA GMBH
GLIMEPIRID LPH 1 mg 1 mg LABORMED PHARMA SA
GLIMERAN 1 mg 1 mg RANBAXY UK LIMITED
GLIPREX 1 mg 1 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL SRL
MEGLIMID 1 mg 1 mg KRKA D.D.
OLTAR 1 mg 1 mg BERLIN CHEMIE AG (MENARINI GROUP)
TINERIL 1 mg 1 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
A10BB12 GLIMEPIRIDUM COMPR. 2 mg
AMARYL 2 mg 2 mg AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND
AMYX 2 2 mg ZENTIVA A.S.
DIBIGLIM 2 mg 2 mg SANDOZ SRL
GLEMPID 2 mg 2 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
GLIME TAD 2 mg 2 mg TAD PHARMA GMBH
GLIMEPIRID LPH 2 mg 2 mg LABORMED PHARMA SA
GLIMEPIRIDE 2 mg 2 mg ACTAVIS GROUP HF.
GLIMERAN 2 mg 2 mg RANBAXY UK LIMITED
GLIPREX 2 mg 2 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL SRL
MEGLIMID 2 mg 2 mg KRKA D.D.
TINERIL 2 mg 2 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
A10BB12 GLIMEPIRIDUM COMPR. 3 mg
AMARYL 3 mg 3 mg AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND
AMYX 3 3 mg ZENTIVA A.S.
DIBIGLIM 3 mg 3 mg SANDOZ SRL
GLEMPID 3 mg 3 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
GLIME TAD 3 mg 3 mg TAD PHARMA GMBH
GLIMEPIRID LPH 3 mg 3 mg LABORMED PHARMA SA
GLIMEPIRIDE 3 mg 3 mg ACTAVIS GROUP HF.
GLIMERAN 3 mg 3 mg RANBAXY UK LIMITED
GLIPREX 3 mg 3 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL SRL
MEGLIMID 3 mg 3 mg KRKA D.D.
OLTAR 3 mg 3 mg BERLIN CHEMIE AG (MENARINI GROUP)
TINERIL 3 mg 3 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
A10BB12 GLIMEPIRIDUM COMPR. 4 mg
AMYX 4 4 mg ZENTIVA A.S.

GLEMPID 4 mg 4 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 GLIMERAN 4 mg 4 mg RANBAXY UK LIMITED
 GLIPREX 4 mg 4 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL SRL
 MEGLIMID 4 mg 4 mg KRKA D.D.
 A10BB12 GLIMEPIRIDUM COMPR. 6 mg
 MEGLIMID 6 mg 6 mg KRKA D.D.
 A10BB12 GLIMEPIRIDUM COMPR 4 mg
 TINERIL 4 mg 4 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
808.A10BD02 COMBINAȚII (GLIBENCLAMIDUM + METFORMINUM) Protocol: A027E
 Sulfonilurea poate cauza hipoglicemie, în mod particular la vârstnici
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.
 A10BD02 COMBINAȚII (GLIBENCLAMIDUM + METFORMINUM) COMPR. FILM. 2,5 mg/400 mg
 GLIBOMET® 2,5 mg/400 mg LAB. GUIDOTTI SPA
 A10BD02 COMBINAȚII (GLIBENCLAMIDUM + METFORMINUM) COMPR. FILM. 400 mg + 2.5 mg
 GLIFORMIN 400 mg + 2.5 mg LABORMED PHARMA SA
 A10BD02 COMBINAȚII (GLIBENCLAMIDUM + METFORMINUM) CAPS. 400 mg + 2.5 mg
 BIDIAB 400 mg + 2.5 mg ARENA GROUP SA
 A10BD02 COMBINAȚII (GLIBENCLAMIDUM + METFORMINUM) COMPR. FILM. 500 mg/2.5 mg
 GLUCOVANCE® 500 mg/2,5 mg 500 mg/2.5 mg MERCK SANTE
 A10BD02 COMBINAȚII (GLIBENCLAMIDUM + METFORMINUM) COMPR. FILM. 500 mg/5 mg
 GLUCOVANCE® 500 mg/5 mg 500 mg/5 mg MERCK SANTE
809.A10BD03 COMBINAȚII (ROSIGLITAZONUM + METFORMINUM) *** Protocol: A026E
 A10BD03 COMBINAȚII (ROSIGLITAZONUM + METFORMINUM) COMPR. FILM. 1 mg/500 mg
 AVANDAMET 1 mg/500 mg 1 mg/500 mg SMITHKLINE BEECHAM PLC
 A10BD03 COMBINAȚII (ROSIGLITAZONUM + METFORMINUM) COMPR. FILM. 2 mg/1000 mg
 AVANDAMET 2 mg/1000 mg 2 mg/1000 mg SMITHKLINE BEECHAM PLC
 A10BD03 COMBINAȚII (ROSIGLITAZONUM + METFORMINUM) COMPR. FILM. 2 mg/500 mg
 AVANDAMET 2 mg/500 mg 2 mg/500 mg SMITHKLINE BEECHAM PLC
 A10BD03 COMBINAȚII (ROSIGLITAZONUM + METFORMINUM) COMPR. FILM. 4 mg/1000 mg
 AVANDAMET 4 mg/1000 mg 4 mg/1000 mg SMITHKLINE BEECHAM PLC
810.A10BD04 COMBINAȚII (ROSIGLITAZONUM + GLIMEPIRIDUM) *** Protocol: A027E
 A10BD04 COMBINAȚII (ROSIGLITAZONUM + GLIMEPIRIDUM) COMPR. FILM. 4 mg/4 mg
 AVAGLIM 4 mg/4 mg 4 mg/4 mg SMITHKLINE BEECHAM PLC
 A10BD04 COMBINAȚII (ROSIGLITAZONUM + GLIMEPIRIDUM) COMPR. FILM. 8 mg/4 mg
 AVAGLIM 8 mg/4 mg 8 mg/4 mg SMITHKLINE BEECHAM PLC
811.A10BD05 COMBINAȚII (PIOGLITAZONUM + METFORMINUM) *** Protocol: A025E
 A10BD05 COMBINAȚII (PIOGLITAZONUM + METFORMINUM) COMPR. FILM. 15 mg/850 mg
 COMPETACT 15 mg/850 mg TAKEDA GLOBAL RESEARCH AND DEVELOPMENT CENTRE LTD
812.A10BF01 ACARBOSUM
 A10BF01 ACARBOSUM COMPR. 100 mg
 GLUCOBAY® 100 100 mg BAYER HEALTHCARE AG
 A10BF01 ACARBOSUM COMPR. 50 mg
 GLUCOBAY® 50 50 mg BAYER HEALTHCARE AG
813.A10BG02 ROSIGLITAZONUM *** Protocol: A020E
 A10BG02 ROSIGLITAZONUM COMPR. FILM. 4 mg
 AVANDIA 4 mg 4 mg SMITHKLINE BEECHAM PLC
814.A10BG03 PIOGLITAZONUM *** Protocol: A020E
 A10BG03 PIOGLITAZONUM COMPR. 15 mg
 ACTOS 15 mg 15 mg TAKEDA GLOBAL RESEARCH AND DEVELOPMENT CENTRE LTD
 A10BG03 PIOGLITAZONUM COMPR. 30 mg
 ACTOS 30 mg 30 mg TAKEDA GLOBAL RESEARCH AND DEVELOPMENT CENTRE LTD
 A10BG03 PIOGLITAZONUM COMPR. 45 mg
 ACTOS 45 mg 45 mg TAKEDA GLOBAL RESEARCH AND DEVELOPMENT CENTRE LTD
815.A10BH01 SITAGLIPTINUM *** Protocol: A022E

A10BH01 SITAGLIPTINUM COMPR. FILM. 100 mg
 JANUVIA 100 mg 100 mg MERCK SHARP & DOHME LTD.

816.A10BX02 REPAGLINIDUM
 A10BX02 REPAGLINIDUM COMPR. 0.5 mg
 NOVONORM 0,5 mg 0.5 mg NOVO NORDISK A/S
 A10BX02 REPAGLINIDUM COMPR. 1 mg
 NOVONORM 1 mg 1 mg NOVO NORDISK A/S
 A10BX02 REPAGLINIDUM COMPR. 2 mg
 NOVONORM 2 mg 2 mg NOVO NORDISK A/S

817.A10BX04 EXENATIDUM *** Protocol: A028E
 A10BX04 EXENATIDUM SOL. INJ. IN STILOU INJECTOR PREUMPLUT 10 µg/doza
 BYETTA 10 µg/doza 10 µg/doza ELI LILLY NEDERLAND BV
 A10BX04 EXENATIDUM SOL. INJ. IN STILOU INJECTOR PREUMPLUT 5 µg/doza
 BYETTA 5 µg/doza 5 µg/doza ELI LILLY NEDERLAND BV

818.A11DA03 BENFOTIAMINUM
 A11DA03 BENFOTIAMINUM DRAJ. 50 mg
 BENFOGAMMA 50 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG

819.A11DBN1 COMBINAȚII **
 A11DBN1 COMBINAȚII CAPS. MOI
 MILGAMMA® N WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 A11DBN1 COMBINAȚII SOL. INJ.
 MILGAMMA® N WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG

820.H04AA01 GLUCAGONUM
 H04AA01 GLUCAGONUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 1 mg
 GLUCAGEN HYPOKIT 1 mg 1 mg NOVO NORDISK A/S

821._
 822._
 823._
 824._
 825._
 826._

(6)SUBLISTA C2-P6: PROGRAMUL NAȚIONAL DE HEMOFILIE, TALASEMIE ȘI ALTE BOLI RARE. P6.1: HEMOFILIE ȘI TALASEMIE
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

827.V03AC01 DEFEROXAMINUM **(3) Protocol: V001D
 V03AC01 DEFEROXAMINUM LIOF. PT. SOL. INJ./PERF. 500 mg
 DESFERAL 500 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

828.V03AC03 DEFERASIROXUM **** Protocol: V002D
 V03AC03 DEFERASIROXUM COMPR. DISP. 125 mg
 EXJADE 125 mg 125 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 V03AC03 DEFERASIROXUM COMPR. DISP. 250 mg
 EXJADE 250 mg 250 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 V03AC03 DEFERASIROXUM COMPR. DISP. 500 mg
 EXJADE 500 mg 500 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.

829._

(7)SUBLISTA C2-P6: PROGRAMUL NAȚIONAL DE HEMOFILIE, TALASEMIE ȘI ALTE BOLI RARE. P6.2: EPIDERMOLIZA BULOASĂ
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

830.D06AA04 TETRACYCLINUM
 D06AA04 TETRACYCLINUM UNGUENT 3,00%
 TETRACICLINA CLORHIDRAT 3% ANTIBIOTICE SA

831.D06AX01 ACIDUM FUSIDICUM
 D06AX01 ACIDUM FUSIDICUM CREMĂ 2,00%
 FUCIDIN® 2% LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS
 D06AX01 ACIDUM FUSIDICUM UNGUENT 2,00%
 FUCIDIN® 2% LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS

832.D06BA01 SULFADIAZINUM

D06BA01 SULFADIAZINUM CREMĂ 1,00%
DERMAZIN® 1% 1% LEK PHARMACEUTICALS D.D.

▣**833.**D07CA01 COMBINAȚII (ACIDUM FUSIDICUM + HYDROCORTISONUM) Protocol: D001L
D07CA01 COMBINAȚII (ACIDUM FUSIDICUM + HYDROCORTISONUM) CREMĂ
FUCIDIN® H LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS

▣**834.**D07CC01 COMBINAȚII Protocol: D001L
D07CC01 COMBINAȚII CREMĂ
BELOGENT A & G MED TRADING S.R.L.
DIPROGENTA® SCHERING PLOUGH EUROPE
TRIDERM® SCHERING PLOUGH EUROPE
D07CC01 COMBINAȚII UNGUENT
BELOGENT A & G MED TRADING S.R.L.
DIPROGENTA® SCHERING PLOUGH EUROPE
TRIDERM SCHERING PLOUGH EUROPE

835._

▣**836.**J01AA07 TETRACYCLINUM
J01AA07 TETRACYCLINUM CAPS. 250 mg
TETRACICLINA 250 mg 250 mg EUROPHARM SA
TETRACICLINA SANDOZ 250 mg 250 mg SANDOZ SRL

837._

▣**838.**N03AB02 PHENYTOINUM
N03AB02 PHENYTOINUM COMPR. 100 mg
FENITOIN 100 mg 100 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
N03AB02 PHENYTOINUM SOL. INJ. 50 mg/ml
PHENHYDAN® SOLUȚIE INJECTABILĂ 50 mg/ml DESITIN

▣**(8)**SUBLISTA C2-P6: PROGRAMUL NAȚIONAL DE HEMOFILIE, TALASEMIE ȘI ALTE BOLI RARE. P6.3: HIPERTENSIUNEA PULMONARĂ
DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣**839.**C02KX01 BOSENTANUM ** Protocol: CI01I
C02KX01 BOSENTANUM COMPR. FILM. 125 mg
TRACLEER 125 mg 125 mg ACTELION REGISTRATION LTD.
Bosentanum este un medicament care nu trebuie administrat la gravide. Sarcina trebuie evitată timp de trei luni după întreruperea tratamentului.

▣**840.**G04BE03 SILDENAFILUM ** Protocol: CI01I
G04BE03 SILDENAFILUM COMPR. FILM. 20 mg
REVATIO 20 mg 20 mg PFIZER LTD.

▣**(9)**SUBLISTA C2-P6: PROGRAMUL NAȚIONAL DE HEMOFILIE, TALASEMIE ȘI ALTE BOLI RARE. P6.4: MUCOVISCIDOZA
DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣**841.**J01FA09 CLARITHROMYCINUM
J01FA09 CLARITHROMYCINUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 125 mg/5 ml
FROMILID® 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml KRKA D.D.
KLABAX 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml TERAPIA S.A.
KLACID® 125 mg/5 ml ABBOTT SPA
LEKOKLAR 125 mg/5 ml 125 mg/5 ml SANDOZ S.R.L.
J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. 250 mg
CLAR 250 250 mg MEDICAROM GROUP S.R.L.
CLARITROMICINA 250 mg 250 mg OZONE LABORATORIES LTD.
FROMILID 250 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
KLABAX 250 mg 250 mg TERAPIA S.A.
KLACID® 250 mg ABBOTT SPA
KLERIMED® 250 250 mg MEDOCHEMIE LTD.
LEKOKLAR® 250 mg 250 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
J01FA09 CLARITHROMYCINUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 250 mg/5 ml
KLABAX 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml TERAPIA S.A.
LEKOKLAR 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml SANDOZ SRL
J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. 500 mg

CLAR 500 500 mg MEDICAROM GROUP S.R.L.
 CLARITROMICINA 500 mg 500 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 FROMILID 500 500 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 KLABAX 500 mg 500 mg TERAPIA S.A.
 KLERIMED® 500 500 mg MEDOCHEMIE LTD.
 LEKOKLAR® 500 mg 500 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. ELIB. MODIF. 500 mg
 KLABAX MR 500 mg 500 mg TERAPIA S.A.
 LEKOKLAR XL 500 mg 500 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 500 mg
 FROMILID® UNO 500 mg KRKA D.D.
 KLACID SR 500 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.
 J01FA09 CLARITHROMYCINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 500 mg
 KLACID I.V. 500 mg ABBOTT LABORATORIES LTD.
842.J01GB01 TOBRAMYCINUM **
 J01GB01 TOBRAMYCINUM SOL. INHAL. 300 mg/5 ml
 TOBI® 300 mg/5 ml NOVARTIS PHARMA GMBH
 Prescriere limitată: Infecții cu agent patogen sensibil confirmat pentru acest tip de antibiotic.
843.R05CB13 DORNAZA ALFA **
 R05CB13 DORNAZA ALFA SOL. INHAL. 1 mg/ml
 PULMOZYME 1 mg/ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
(10)SUBLISTA C2-P6: PROGRAMUL NAȚIONAL DE HEMOFILIE, TALASEMIE ȘI ALTE BOLI RARE. P6.5: BOLI NEUROLOGICE DEGENERATIVE/INFLAMATORII (POLIRADICULONEVRITA PRIMITIVĂ, POLINEUROPATIE INFLAMATORIE CRONICĂ DEMIELINIZANTĂ, SCLEROZA LATERALĂ AMIOTROFICĂ) ȘI MIASTENIA GRAVIS
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
844.N07XX02 RILUZOLUM ** Protocol: N024G
 N07XX02 RILUZOLUM COMPR. FILM. 50 mg
 RILUTEK 50 mg 50 mg AVENTIS PHARMA SA
845.
(11)SUBLISTA C2-P6: PROGRAMUL NAȚIONAL DE HEMOFILIE, TALASEMIE ȘI ALTE BOLI RARE. P6.6: OSTEOGENEZA IMPERFECTĂ
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
846.M05BA03 ACIDUM PAMIDRONICUM Protocol: M002Q
 M05BA03 ACIDUM PAMIDRONICUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. PERF. 15 mg
 AREDIA® 15 mg 15 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 M05BA03 ACIDUM PAMIDRONICUM CONC. PT. SOL. PERF. 15 mg/ml
 PAMIDRONAT TORREX 15 mg/ml TORREX CHIESI PHARMA GMBH
 M05BA03 ACIDUM PAMIDRONICUM LIOF. PT. SOL. PERF. I.V. 30 mg
 PAMIREN 30 30 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
 M05BA03 ACIDUM PAMIDRONICUM LIOF. PT. SOL. PERF. I.V. 60 mg
 PAMIREN 60 60 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
(12)SUBLISTA C2-P6: PROGRAMUL NAȚIONAL DE HEMOFILIE, TALASEMIE ȘI ALTE BOLI RARE. P6.7: SINDROM PRADER WILLI
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
847.H01AC01 SOMATROPINUM ** Protocol: H011Q
 H01AC01 SOMATROPINUM SOL. INJ. 10 mg/1.5 ml
 NORDITROPIN SIMPLEX x 10 mg/1,5 ml 10 mg/1.5 ml NOVO NORDISK A/S
 H01AC01 SOMATROPINUM SOL. INJ. 10 mg/2 ml
 NUTROPINAq 10 mg/2 ml 10 mg/2 ml IPSEN LIMITED
 H01AC01 SOMATROPINUM SOL. INJ. 3,3 mg/ml
 OMNITROPE 3,3 mg/ml 3,3 mg/ml SANDOZ GMBH
 H01AC01 SOMATROPINUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 4 mg (12ui)
 ZOMACTON 4 mg (12ui) FERING GMBH
 H01AC01 SOMATROPINUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 5.3 mg/ml (16ui)
 GENOTROPIN® 16 ui (5,3 mg) 5.3 mg/ml (16ui) PFIZER EUROPE MA EEIG
 H01AC01 SOMATROPINUM SOL. INJ. 5 mg/1.5 ml

NORDITROPIN SIMPLEXx 5 mg/1,5 ml 5 mg/1.5 ml NOVO NORDISK A/S

▣(13)SUBLISTA C2-P6: PROGRAMUL NAȚIONAL DE HEMOFILIE, TALASEMIE ȘI ALTE BOLI RARE. P6.8: BOALA FABRY

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣848.A16AB04 AGALSIDASUM BETA ** Protocol: A014E

A16AB04 AGALSIDASUM BETA PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 35 mg

FABRAZYME 35 mg 35 mg GENZYME EUROPE BV

▣(14)SUBLISTA C2-P6: PROGRAMUL NAȚIONAL DE HEMOFILIE, TALASEMIE ȘI ALTE BOLI RARE. P6.9: BOALA POMPE

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣849.A16AB07 ALGLUCOSIDASUM ALPHA ** Protocol: A030Q

A16AB07 ALGLUCOSIDASUM ALPHA PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 50 mg

MYOZYME 50 mg 50 mg GENZYME EUROPE B.V.

▣(15)SUBLISTA C2-P7: PROGRAMUL NAȚIONAL DE BOLI ENDOCRINE. TRATAMENTUL MEDICAMENTOS AL BOLNAVILOR CU OSTEOPOROZĂ, GUȘĂ DATORATĂ CARENȚEI DE IOD ȘI PROLIFERĂRII MALIGNE

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

850.A11CC02 DIHYDROTACHYSTEROLUM

A11CC02 DIHYDROTACHYSTEROLUM PICĂTURI ORALE-SOL. 0.1 mg/ml

TACHYSTIN 0.1 mg/ml CHAUVIN ANKERPHARM GMBH

A11CC02 DIHYDROTACHYSTEROLUM PICĂTURI ORALE-SOL. 1 mg/ml

A.T. 10@ 1 mg/ml MERCK KGAA

▣851.A11CC03 ALFACALCIDOLUM

A11CC03 ALFACALCIDOLUM CAPS. MOI 0.25 µg

ALPHA D3 0.25 µg 0.25 µg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

A11CC03 ALFACALCIDOLUM CAPS. MOI 0.50 µg

ALPHA D3 0.50 µg 0.50 µg TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.

▣852.A11CC04 CALCITRIOLUM

A11CC04 CALCITRIOLUM CAPS. MOI 0.25 µg

ROCALTROL 0.25 µg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

▣853.G03CA03 ESTRADIOLUM

Prescriere limitată: Utilizat în simptomele caracteristice post-menopauzei, în cazul în care terapia estrogenică în doze reduse a demonstrat intoleranță la administrarea orală cu estrogeni.

Această limitare este valabilă doar pentru formele farmaceutice Sistem terapeutic transdermic și platură transdermic.

NOTĂ: Estradiol trebuie folosit împreună cu un progestativ oral la femeile nehisterectomizate.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

G03CA03 ESTRADIOLUM GEL 0.06%

OESTROGEL® 0.06% LAB. BESINS INTERNATIONAL

G03CA03 ESTRADIOLUM GEL 0.1%

ESTREVA® 0.1% LAB. THERAMEX

G03CA03 ESTRADIOLUM COMPR. FILM. 1 mg

ESTROFEM 1 mg 1 mg NOVO NORDISK A/S

G03CA03 ESTRADIOLUM COMPR. VAG. 25 µg

VAGIFEM 25 µg NOVO NORDISK A/S

G03CA03 ESTRADIOLUM IMPLANT 25 mg

RISELLE 25 mg 25 mg ORGANON NV

G03CA03 ESTRADIOLUM PLATURĂ TRANSDERM. 50 µg/24ore

CLIMARA 50 µg/24ore SCHERING AG

▣854.G03DC05 TIBOLONUM Protocol: G007N

G03DC05 TIBOLONUM COMPR. 2,5 mg

LADYBON 2,5 mg ZENTIVA A.S.

G03DC05 TIBOLONUM COMPR. 2.5 mg

LIVIAL® 2,5 mg 2.5 mg ORGANON NV

▣855.G03FA15 ESTRADIOLUMVALERAT + DIENOGEST Protocol: G002N

G03FA15 ESTRADIOLUMVALERAT + DIENOGEST DRAJ.

KLIMODIEN SCHERING AG

▣856.G03XC01 RALOXIFENUM

G03XC01 RALOXIFENUM COMPR. FILM. 60 mg

EVISTA 60 mg 60 mg ELI LILLY NEDERLAND BV

▣857.H01AB01 TIREOTROPINUM ALFA

Prescriere limitată: Anterior administrării iodului radioactiv pentru tratamentul carcinomului tiroidian diferențiat posttiroidectomie totală.

H01AB01 TIREOTROPINUM ALFA PULB. PT. SOL. INJ. 0.9 mg

THYROGEN 0,9 mg 0.9 mg GENZYME EUROPE BV

▣858.H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 125 mg

LEMOD SOLU 125 mg 125 mg HEMOFARM S.R.L.

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 125 mg/2 ml

SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 125 mg/2 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 16 mg

MEDROL A 16 16 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 20 mg

LEMOD SOLU 20 mg 20 mg HEMOFARM S.R.L.

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 250 mg/4 ml

SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 250 mg/4 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 32 mg

MEDROL 32 32 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 40 mg

LEMOD SOLU 40 mg 40 mg HEMOFARM S.R.L.

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 40 mg/1 ml

SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 40 mg/1 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 4 mg

MEDROL 4 mg 4 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 500 mg

LEMOD SOLU 500 mg 500 mg HEMOFARM S.R.L.

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 500 mg/7.8 ml

SOLU-MEDROL 500 mg/7,8 ml 500 mg/7.8 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

▣859.H03AA01 LEVOTHYROXINUM

H03AA01 LEVOTHYROXINUM COMPR. 100 µg

EUTHYROX® 100 100 µg MERCK KGAA

L-THYROXIN 100 BERLIN-CHEMIE 100 µg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP

H03AA01 LEVOTHYROXINUM COMPR. 200 µg

EUTHYROX® 200 200 µg MERCK KGAA

H03AA01 LEVOTHYROXINUM COMPR. 25 µg

EUTHYROX® 25 25 µg MERCK KGAA

H03AA01 LEVOTHYROXINUM COMPR. 50 µg

EUTHYROX® 50 50 µg MERCK KGAA

L-THYROXIN 50 50 µg BERLIN CHEMIE AG MENARINI GROUP

▣860.H03AAN1 LEVOTHYROXINUM + KALII IODIDUM

H03AAN1 LEVOTHYROXINUM + KALII IODIDUM COMPR.

JODTHYROX® 100/130,8 MERCK KGAA

▣861.H03BB02 THIAMAZOLUM

H03BB02 THIAMAZOLUM COMPR. FILM. 10 mg

THYROZOL® 10 mg 10 mg MERCK KGAA

H03BB02 THIAMAZOLUM COMPR. FILM. 20 mg

THYROZOL® 20 mg 20 mg MERCK KGAA

H03BB02 THIAMAZOLUM COMPR. FILM. 5 mg

THYROZOL® 5 mg 5 mg MERCK KGAA

▣862.H03CA01 KALII IODIDUM

H03CA01 KALII IODIDUM COMPR. 100 µg

JODID 100 100 µg MERCK KGAA

H03CA01 KALII IODIDUM COMPR. 200 µg

JODID 200 200 µg MERCK KGAA

863.H05AA02 TERIPARATIDUM ** Protocol: M003M

H05AA02 TERIPARATIDUM SOL. INJ. 20 µg/80 µg

FORSTEO 20 µg/80 µg 20 µg/80 µg ELI LILLY NEDERLAND BV

864.H05BA01 CALCITONINUM (SOMON)

H05BA01 CALCITONINUM (SOMON) SOL. INJ. 100UI

TONOCALCIN 100 UI 100UI ALFA WASSERMANN SPA

H05BA01 CALCITONINUM (SOMON) SPRAY NAZ., SOL. 100 ui/doza

NYLEX 100 UI/doza 100 UI/doza PHARMACEUTICAL IND. PROEL EPAM. G.CORONIS SA

H05BA01 CALCITONINUM (SOMON) SOL. INJ. 100 UI/ml

NYLEX® 100 UI/ml PROEL E.P. CORONIS SA

H05BA01 CALCITONINUM (SOMON) SPRAY NAZAL-SOL. 200 UI/doza

MIACALCIC® NASAL 200 200 ui/doza NOVARTIS PHARMA GMBH

NYLEX® 200 UI/doza PROEL E.P. CORONIS SA

H05BA01 CALCITONINUM (SOMON) SOL. INJ. 50 ui/ml

MIACALCIC® 50 ui/ml NOVARTIS PHARMA GMBH

865.M05BA04 ACIDUM ALENDRONICUM ** Protocol: M003M

M05BA04 ACIDUM ALENDRONICUM COMPR. 10 mg

FOSAMAX 10 mg 10 mg MERCK SHARP & DOHME S.R.L.

M05BA04 ACIDUM ALENDRONICUM COMPR. 70 mg

TEVA NAT 70 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

M05BA04 ACIDUM ALENDRONICUM COMPR. 70 mg

FOSAMAX 70 mg 70 mg MERCK SHARP & DOHME S.R.L.

866.M05BA06 ACIDUM IBANDRONICUM ** Protocol: M003M

M05BA06 ACIDUM IBANDRONICUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 3 mg/3 ml

BONVIVA 3 mg/3 ml 3 mg/3 ml ROCHE REGISTRATION LTD

M05BA06 ACIDUM IBANDRONICUM CONC. PT. SOL. PERF.

BONDRONAT 6 mg/6 ml 6 mg/6 ml ROCHE REGISTRATION L

M05BA06 ACIDUM IBANDRONICUM COMPR. FILM.

BONDRONAT 50 mg 50 mg ROCHE REGISTRATION L

M05BA06 ACIDUM IBANDRONICUM COMPR. FILM.

BONDRONAT 50 mg 50 mg ROCHE REGISTRATION L

867.M05BA07 ACIDUM RISEDRONICUM ** Protocol: M003M

M05BA07 ACIDUM RISEDRONICUM COMPR. FILM. 35 mg

ACTONEL® SAPTAMANAL 35 mg AVENTIS PHARMA AB

RISENDROS 35 mg 35 mg ZENTIVA A.S.

868.M05BB03 COMBINAȚII (ACIDUM ALENDRONICUM + COLECALCIFEROLUM) **

Protocol: M003M

M05BB03 COMBINAȚII (ACIDUM ALENDRONICUM + COLECALCIFEROLUM) COMPR. 70 mg/2800UI

FOSAVANCE 70 mg/2800UI 70 mg/2800UI MERCK SHARP & DOHME LTD.

869.M05BX03 STRONTIUM RANELATUM

M05BX03 STRONTIUM RANELATUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 2 g

OSSEOR 2 g 2 g LES LAB. SERVIER

870._

871._

872.M05BA08 ACIDUM ZOLEDRONICUM ** Protocol: M001M

M05BA08 ACIDUM ZOLEDRONICUM SOL. PERF. 5 mg/100 ml

ACLASTA 5 mg/100 ml 5 mg/100 ml NOVARTIS EUROPHARM LTD.

M05BA08 ACIDUM ZOLEDRONICUM PULB. + SOLV. SOL. PERF.

ZOMETA 4 mg 4 mg NOVARTIS EUROPHARM L

1218 H03BB01 CARBIMAZOLUM

H03BB01 CARBIMAZOLUM COMPR. FILM. 5 mg

CARBIMAZOLE 5 5 mg REMEDICA LTD.

(16)SUBLISTA C2-P9: PROGRAM NAȚIONAL DE TRANSPLANT DE ORGANE, ȚESUTURI ȘI

CELULE DE ORIGINE UMANĂ. P9.1: TRANSPLANT MEDULAR

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

■873.A04AA01 ONDANSETRONUM **

A04AA01 ONDANSETRONUM SOL. INJ.
OSETRON 4 mg 2 mg/ml DR. REDDY'S LABORATO
OSETRON 8 mg 2 mg/ml DR. REDDY'S LABORATORIES
A04AA01 ONDANSETRONUM SOL. INJ./PERF. 2 mg/ml
EMESET 4 mg/2 ml 2 mg/ml CIPLA (UK) LIMITED
EMESET 8 mg/4 ml 2 mg/ml CIPLA (UK) LIMITED
A04AA01 ONDANSETRONUM COMPR. FILM. 4 mg
ONDANSETRON TEVA 4 mg 4 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
ONDANTOR 4 mg 4 mg SANDOZ SRL
OSETRON 4 mg 4 mg DR. REDDY'S LABORATORIES
SETRONON 4 mg 4 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
ZOFRAN 4 mg 4 mg GLAXO WELLCOME UK LTD.
A04AA01 ONDANSETRONUM COMPR. ORODISPERSABILE 4 mg
ONDARAN MD 4 mg 4 mg RANBAXY UK LTD.
A04AA01 ONDANSETRONUM SOL. INJ. 4 mg/2 ml
ZOFRAN 4 mg/2 ml 4 mg/2 ml GLAXO WELLCOME UK LIMITED
A04AA01 ONDANSETRONUM SOL. INJ./PERF. 4 mg/2 ml
SETRONON 4 mg/2 ml 4 mg/2 ml PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
A04AA01 ONDANSETRONUM COMPR. FILM. 8 mg
ONDANSETRON TEVA 8 mg 8 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
ONDANTOR 8 mg 8 mg SANDOZ SRL
OSETRON 8 mg 8 mg DR. REDDY'S LABORATORIES (UK) LTD
SETRONON 8 mg 8 mg PLIVA LJUBLJANA D.O.O.
ZOFRAN 8 mg 8 mg GLAXO WELLCOME UK LTD.
A04AA01 ONDANSETRONUM COMPR. ORODISPERSABILE 8 mg
ONDARAN MD 8 mg 8 mg RANBAXY UK LIMITED
A04AA01 ONDANSETRONUM SOL. INJ. 8 mg/4 ml
ZOFRAN 8 mg/4 ml 8 mg/4 ml GLAXO WELLCOME UK LIMITED
A04AA01 ONDANSETRONUM SOL. INJ./PERF. 8 mg/4 ml
SETRONON 8 mg/4 ml 8 mg/4 ml PLIVA LJUBLJANA D.O.O.

■874.A05AA02 ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM

NOTĂ: Nu se va prescrie în regim compensat pentru tratamentul litiazei biliare.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

A05AA02 ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM CAPS. 250 mg
URSOFALK® 250 mg DR. FALK PHARMA GMBH
URSOSAN 250 mg PRO. MED. CS PRAHA AS

■875.B01AB08 REVIPARINUM

B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ. 1432 ui/0.25 ml
CLIVARIN® 1432 UI/0,25 ml 1432 ui/0.25 ml ABBOTT GMBH&CO.KG
B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ. 3436 ui/0.6 ml
CLIVARIN® 3436 UI/0,6 ml 3436 ui/0.6 ml ABBOTT GMBH&CO.KG

876._

877._

▶(la data 10-mai-2012 alin. (16), punctul 878. din anexa 2, capitolul 3, secțiunea 2 abrogat de Art. I, punctul 2. din **Ordinul 423/2012**)

▶(la data 10-mai-2012 alin. (16), punctul 879. din anexa 2, capitolul 3, secțiunea 2 abrogat de Art. I, punctul 2. din **Ordinul 423/2012**)

■880.J01CR03 TICARCILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM

J01CR03 TICARCILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 3.2 g
TIMENTIN 3,2 g 3.2 g BEECHAM GROUP PLC

■881.J01CR05 PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM

J01CR05 PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM LIOF. PT. SOL. INJ.
TAZOCIN 2,25 WYETH LEDERLE PHARMA GMBH
TAZOCIN 4,5 WYETH LEDERLE PHARMA GMBH

■882.J01DH02 MEROPENEMUM

J01DH02 MEROPENEMUM PULB. PT. SOL. INJ. I.V./PERF. 1 g

MERONEM IV 1 g 1 g ASTRAZENECA UK LTD.

J01DH02 MEROPENEMUM PULB. PT. SOL. INJ. I.V./PERF. 500 mg

MERONEM IV 500 mg 500 mg ASTRAZENECA UK LTD.

▣883.J01DH51 IMIPENEMUM + CILASTATINUM

J01DH51 IMIPENEMUM + CILASTATINUM PULB. PT. SOL. PERF.

TIENAM I.V. MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

▣884.J01XA01 VANCOMYCINUM

J01XA01 VANCOMYCINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 1 g

VANCOMYCIN TEVA 1 g TEVA PHARM. WORKS PRIVATE LTD. COMPANY

J01XA01 VANCOMYCINUM PULB.LIOF.PT.SOL.PERF./INJ 1 g

EDICIN 1 g LEK PHARMACEUTICALS D.D.

J01XA01 VANCOMYCINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 500 mg

VANCOMYCIN TEVA 500 mg TEVA PHARM. WORKS PRIVATE LTD. COMPANY

J01XA01 VANCOMYCINUM LIOF. PT. SOL. PERF./INJ. 500 mg

EDICIN 500 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.

▣885.J01XA02 TEICOPLANINUM

J01XA02 TEICOPLANINUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 400 mg

TARGOCID® 400 mg 400 mg AVENTIS PHARMA LTD.

886._

▣887.J01XX08 LINEZOLIDUM

J01XX08 LINEZOLIDUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 100 mg/5 ml

ZYVOXID® 100 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

J01XX08 LINEZOLIDUM SOL. PERF. 2 mg/ml

ZYVOXID® 2 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG

J01XX08 LINEZOLIDUM COMPR. FILM. 600 mg

ZYVOXID® 600 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

▣888.J02AC01 FLUCONAZOLUM

Prescriere limitată: Tratament de întreținere la pacienți cu meningită criptococică și imunosupresie.

Profilaxia secundară a candidozei orofaringiene la pacienți cu imunosupresie.

Tratamentul meningitei criptococice la pacienții care nu pot lua sau nu tolerează amfotericina.

Tratamentul candidozelor severe și care pun în pericol viața la pacienți care nu tolerează amfotericina.

Tratamentul candidozei orofaringiene la pacienți cu imunosupresie.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 100 mg

DIFLAZON 100 mg 100 mg KRKA D.D.

FLUCONAZOLE TEVA 100 mg 100 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

FLUCORIC 100 mg 100 mg TERAPIA S.A.

FLUCOVIM 100 100 mg VIM SPECTRUM SRL

FUNGOLON 100 mg 100 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 150 mg

DIFLAZON 150 mg 150 mg KRKA D.D.

DIFLUCAN 150 mg 150 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

FLUCONAZOL 150 mg 150 mg OZONE LABORATORIES LTD.

FLUCONAZOL MEDICO UNO 150 mg 150 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL SRL

FLUCONAZOL MEDOCHEMIE 150 mg 150 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL

FLUCONAZOL SANDOZ® 150 150 mg SANDOZ SRL

FLUCONAZOL TERAPIA 150 mg 150 mg TERAPIA SA

FLUCONAZOLE TEVA 150 mg 150 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

FLUCORIC 150 mg 150 mg TERAPIA S.A.

FLUCOVIM 150 150 mg VIM SPECTRUM SRL

MYCOMAX 150 150 mg ZENTIVA AS

MYCOSYSTA® 150 mg 150 mg GEDEON RICHTER PLC.

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 200 mg

DIFLAZON 200 mg 200 mg KRKA D.D.
 FLUCONAZOLE TEVA 200 mg 200 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
 J02AC01 FLUCONAZOLUM SOL. PERF. 2 mg/ml
 DIFLAZON® 2 mg/ml KRKA D.D.
 DIFLUCAN® 2 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 MYCOMAX® INF 2 mg/ml ZENTIVA AS
 J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 50 mg
 DIFLAZON 50 mg 50 mg KRKA D.D.
 DIFLUCAN 50 mg 50 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 FLUCONAZOL 50 mg 50 mg ARENA GROUP SA
 FLUCONAZOL MEDOCHEMIE 50 mg 50 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
 FLUCONAZOL SANDOZ® 50 50 mg SANDOZ SRL
 FLUCONAZOL TERAPIA 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.
 FLUCONAZOLE TEVA 50 mg 50 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
 FLUCORIC 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.
 FLUCOVIM 50 50 mg VIM SPECTRUM SRL
 FUNGOLON 50 mg 50 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD
 J02AC01 FLUCONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 50 mg/5 ml
 DIFLUCAN® 50 mg/5 ml 50 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 ▣**889.**J02AC03 VORICONAZOLUM ** Protocol: J012B
 J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 200 mg
 VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.
 J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SOL. PERF. 200 mg
 VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.
 J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 40 mg/ml
 VFEND 40 mg/ml 40 mg/ml PFIZER LTD.
 J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 50 mg
 VFEND 50 mg 50 mg PFIZER LTD.
 ▣**890.**J02AC04 POSACONAZOLUM **
 Prescriere limitată: Profilaxia și tratamentul infecțiilor fungice invazive la pacienții aflați sub chimioterapie de inducție-remisie pentru LAM sau pentru sindroame mielodisplazice și care prezintă risc înalt de a dezvolta infecții fungice masive.
 Profilaxia și tratamentul infecțiilor fungice invazive la pacienții în procedură de transplant medular și aflați sub terapie imunosupresoare cu doze mari, cu risc mare de a dezvolta infecții fungice masive.
 J02AC04 POSACONAZOLUM SUSP. ORALĂ 40 mg/ml
 NOXAFIL SP 40 mg/ml 40 mg/ml SP EUROPE
 ▣**891.**J02AX04 CASPOFUNGINUM ** Protocol: J010D
 J02AX04 CASPOFUNGINUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 50 mg
 CANCIDAS 50 mg 50 mg MERCK SHARP & DOHME LTD
 J02AX04 CASPOFUNGINUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 70 mg
 CANCIDAS 70 mg 70 mg MERCK SHARP & DOHME LTD
892.
 ▣**893.**J05AB01 ACICLOVIRUM
 J05AB01 ACICLOVIRUM CAPS. 200 mg
 ACICLOVIR 200 mg 200 mg ARENA GROUP SA
 EUVIROX 200 mg 200 mg EUROPHARM SA
 J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. 200 mg
 ACICLOVIR 200 mg 200 mg TERAPIA SA
 CLOVIRAL 200 mg 200 mg ANTIBIOTICE SA
 ZOVIRAX 200 mg GLAXO WELLCOME FOUNDATION LTD.
 J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. DISP. 200 mg
 ACICLOVIR 200 mg 200 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 LOVIR 200 mg 200 mg RANBAXY UK LIMITED
 J05AB01 ACICLOVIRUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 250 mg
 VIROLEX 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 J05AB01 ACICLOVIRUM CAPS. 400 mg

ACICLOVIR 400 mg 400 mg ARENA GROUP S.A.
 J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. 400 mg
 ACICLOVIR 400 mg 400 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. FILM. 400 mg
 ACICLOVIR 400 mg A & G MED TRADING S.R.L.
894.J05AB11 VALACYCLOVIRUM
 J05AB11 VALACYCLOVIRUM COMPR. FILM. 500 mg
 VALTREX 500 mg 500 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
895.J05AB14 VALGANCICLOVIRUM **
 Prescriere limitată: Tratamentul de inițiere și menținere pentru retinita cu citomegalovirus (CMV) la pacienți imunocompromisi.
 J05AB14 VALGANCICLOVIRUM COMPR. FILM. 450 mg
 VALCYTE® 450 mg 450 mg ROCHE ROMÂNIA SRL
896.—
897.L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 1 g
 ENDOXAN® 1 g 1 g BAXTER ONCOLOGY GMBH
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM PULB. PT. SOL. PERF./INJ. I.V. 200 mg
 ENDOXAN 200 mg 200 mg ACTAVIS S.R.L.
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 500 mg
 ENDOXAN® 500 mg 500 mg BAXTER ONCOLOGY GMBH
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM DRAJ. 50 mg
 ENDOXAN® 50 mg 50 mg BAXTER ONCOLOGY GMBH
898.L01AA03 MELPHALANUM
 L01AA03 MELPHALANUM COMPR. FILM. 2 mg
 ALKERAN 2 mg 2 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
899.L01AA06 IFOSFAMIDUM
 L01AA06 IFOSFAMIDUM PULB. PT. SOL. PERF. 1 g
 HOLOXAN 1 g 1 g BAXTER ONCOLOGY GMBH
 L01AA06 IFOSFAMIDUM PULB. PT. SOL. PERF. 2 g
 HOLOXAN 2 g 2 g BAXTER ONCOLOGY GMBH
 L01AA06 IFOSFAMIDUM PULB. PT. SOL. PERF. 500 mg
 HOLOXAN 500 mg 500 mg BAXTER ONCOLOGY GMBH
900.L01AB01 BUSULFANUM
 L01AB01 BUSULFANUM COMPR. FILM. 2 mg
 MYLERAN 2 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
901.L01BA01 METHOTREXATUM
 L01BA01 METHOTREXATUM CONC. PT. SOL. INJ./PERF. 100 mg/ml
 METHOTREXAT "EBEWE" 1000 mg 100 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG
 METHOTREXAT "EBEWE" 500 mg 100 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG
 METHOTREXAT "EBEWE" 5000 mg 100 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG
 L01BA01 METHOTREXATUM SOL. INJ./PERF. 10 mg/ml
 METHOTREXAT "EBEWE" 50 mg 10 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG
 L01BA01 METHOTREXATUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 50 mg
 ANTIFOLAN® 50 mg 50 mg SINDAN SRL
 L01BA01 METHOTREXATUM SOL. INJ. 5 mg/ml
 METHOTREXAT "EBEWE" 5 mg 5 mg/ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG
902.L01BB05 FLUDARABINUM
 L01BB05 FLUDARABINUM COMPR. FILM. 10 mg
 FLUDARA® ORAL 10 mg SCHERING AG
 L01BB05 FLUDARABINUM LIOF. PT. SOL. INJ./PERF. 50 mg
 FLUDARA 50 mg SCHERING AG
903.L01CB01 ETOPOSIDUM
 L01CB01 ETOPOSIDUM CAPS. MOI 100 mg
 VEPESID 100 mg BRISTOL MYERS SQUIBB KFT
 L01CB01 ETOPOSIDUM CONC. PT. SOL. PERF. 100 mg/5 ml
 ETOPOSID "EBEWE" 100 mg/5 ml 100 mg/5 ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG

SINTOPOZID 100 mg/5 ml 100 mg/5 ml ACTAVIS S.R.L.
 L01CB01 ETOPOSIDUM CONC. PT. SOL. PERF. 20 mg/ml
 ETOPOSIDE-TEVA 20 mg/ml TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.
 L01CB01 ETOPOSIDUM CAPS. MOI 50 mg
 VEPESID 50 mg BRISTOL MYERS SQUIBB KFT
904.L01DB06 IDARUBICINUM
 L01DB06 IDARUBICINUM CAPS. 10 mg
 ZAVEDOS 10 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 L01DB06 IDARUBICINUM LIOF. PT. SOL. INJ. 5 mg
 ZAVEDOS 5 mg 5 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
905.L01DB07 MITOXANTRONUM **
 L01DB07 MITOXANTRONUM CONC. PT. SOL. PERF. 2 mg/ml
 MITOXANTRONE TEVA 2 mg/ml 2 mg/ml TEVA PHARMACEUTICALS SRL
 L01DB07 MITOXANTRONUM SOL. PERF. 20 mg/10 ml
 NOVANTRONE 20 mg/10 ml WYETH LEDERLE PHARMA GMBH
 L01DB07 MITOXANTRONUM CONC. PT. SOL. INJ. 2 mg/ml
 ONKOTRONE 2 mg/ml BAXTER ONCOLOGY GMBH
906.L01XA01 CISPLATINUM
 L01XA01 CISPLATINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 10 mg
 SINPLATIN 10 mg 10 mg ACTAVIS S.R.L.
 L01XA01 CISPLATINUM CONC. PT. SOL. PERF. 10 mg/20 ml
 CISPLATIN "EBEWE" 10 mg/20 ml 10 mg/20 ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG
 CISPLATIN TEVA 10 mg/20 ml 10 mg/20 ml TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.
 L01XA01 CISPLATINUM CONC. PT. SOL. PERF. 1 mg/1 ml
 SINPLATIN 1 mg/1 ml 1 mg/1 ml ACTAVIS S.R.L.
 L01XA01 CISPLATINUM CONC. PT. SOL. PERF. 25 mg/50 ml
 CISPLATIN "EBEWE" 25 mg/50 ml 25 mg/50 ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG
 L01XA01 CISPLATINUM LIOF. PT. SOL. PERF. 50 mg
 SINPLATIN 50 mg 50 mg ACTAVIS S.R.L.
 L01XA01 CISPLATINUM CONC. PT. SOL. PERF. 50 mg/100 ml
 CISPLATIN "EBEWE" 50 mg/100 ml 50 mg/100 ml EBEWE PHARMA GMBH NFG. KG
907.L01XA02 CARBOPLATINUM
 L01XA02 CARBOPLATINUM CONC. PT. SOL. PERF. 10 mg/ml
 CARBOPLATIN "EBEWE" 10 mg/ml 10 mg/ml EBEWE PHARMA GES.M.B.H. NFG KG
 CARBOPLATIN ACTAVIS 10 mg/ml 10 mg/ml ACTAVIS S.R.L.
 CARBOPLATIN TEVA 10 mg/ml 10 mg/ml TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.
908.L01XC04 ALEMTUZUMABUM **
 L01XC04 ALEMTUZUMABUM CONC. PT. SOL. PERF. 10 mg/ml
 MABCAMPATH 10 mg/ml 10 mg/ml GENZYME EUROPE BV
 L01XC04 ALEMTUZUMABUM CONC. PT. SOL. PERF. 30 mg/ml
 MABCAMPATH 30 mg/ml 30 mg/ml GENZYME EUROPE BV
909.L01XC02 RITUXIMABUM **
 L01XC02 RITUXIMABUM CONC. PT. SOL. PERF. 10 mg/ml
 MABTHERA 100 mg 10 mg/ml ROCHE REGISTRATION LTD.
 MABTHERA 500 mg 10 mg/ml ROCHE REGISTRATION LTD.
910.L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) **
 Prescriere limitată: Reducerea duratei neutropeniei și a incidenței neutropeniei febrile la pacienții tratați cu chimioterapie citotoxică standard pentru bolile maligne (cu excepția leucemiei mieloide cronice și a sindroamelor mielodisplazice), precum și pentru reducerea duratei neutropeniei la pacienții care primesc terapie mieloablativă urmată de transplant de măduvă osoasă.
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.
 L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) SOL. INJ. 30MU/0.5 ml
 NEUPOGEN® 30MU/0.5 ml AMGEN EUROPE B.V.
 L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) SOL. INJ. 48MU/0.5 ml
 NEUPOGEN® 48MU/0.5 ml AMGEN EUROPE B.V.
911.L04AA01 CICLOSPORINUM

Prescriere limitată: Managementul rejectului de grefă la pacienții supuși procedurii de transplant.
Monitorizarea atentă a pacienților este obligatorie.
Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 100 mg
EQUORAL® 100 mg 100 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
L04AA01 CICLOSPORINUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml
EQUORAL® 100 mg/ml IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 100 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH
L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 25 mg
CICLORAL® HEXAL® 25 mg 25 mg HEXAL AG
EQUORAL® 25 mg 25 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 50 mg
CICLORAL® HEXAL 50 mg 50 mg HEXAL AG
EQUORAL® 50 mg 50 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

912.

913.L04AA05 TACROLIMUSUM **

Prescriere limitată: Tratamentul rejeției de alogrefă rezistent la alte terapii imunosupresoare, la pacienții adulți.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. ELIB. PREL. 0,5 mg
ADVAGRAF 0,5 mg 0,5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH
L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. 0.5 mg
PROGRAF® 0,5 mg 0.5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH
L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. 1 mg
PROGRAF® 1 mg 1 mg ASTELLAS IRELAND CO. LTD.
L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. ELIB. PREL. 1 mg
ADVAGRAF 1 mg 1 mg ASTELLAS PHARMA GMBH
L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. 5 mg
PROGRAF® 5 mg 5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH
L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. ELIB. PREL. 5 mg
ADVAGRAF 5 mg 5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH
L04AA05 TACROLIMUSUM CONC. PT. SOL. PERF. 5 mg/ml
PROGRAF® 5 mg/ml 5 mg/ml ASTELLAS PHARMA GMBH

914.L04AA06 MYCOPHENOLATUM **

L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 180 mg
MYFORTIC 180 mg 180 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
L04AA06 MYCOPHENOLATUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 1 g/5 ml
CELLCEPT 1 mg/5 ml 1 g/5 ml ROCHE REGISTRATION LTD.
L04AA06 MYCOPHENOLATUM CAPS. 250 mg
CELLCEPT 250 mg 250 mg ROCHE REGISTRATION LTD.
MYFENAX 250 mg 250 mg TEVA PHARMA BV
L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 360 mg
MYFORTIC 360 mg 360 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
L04AA06 MYCOPHENOLATUM CAPS. 500 mg
MYFENAX 500 mg 500 mg TEVA PHARMA BV
L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. 500 mg
CELLCEPT 500 mg 500 mg ROCHE REGISTRATION LTD.
L04AA06 MYCOPHENOLATUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 500 mg
CELLCEPT 500 mg 500 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

915.L04AA08 DACLIZUMABUM **

L04AA08 DACLIZUMABUM CONC. PT. SOL. PERF. 5 mg/ml
ZENAPAX 5 mg/ml 5 mg/ml ROCHE REGISTRATION LTD.

916.L04AA10 SIROLIMUS **

Monitorizarea atentă a pacienților este obligatorie

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA10 SIROLIMUS COMPR. FILM. 1 mg

RAPAMUNE 1 mg 1 mg WYETH EUROPA LTD.

917.L04AA11 ETANERCEPTUM **

L04AA11 ETANERCEPTUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 25 mg

ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED

L04AA11 ETANERCEPTUM PULB + SOLV.PT.SOL.INJ 50 mg

ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED

L04AA11 ETANERCEPTUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 25 mg

ENBREL 25 mg 25 mg WYETH EUROPA LIMITED

L04AA11 ETANERCEPTUM SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 50 mg

ENBREL 50 mg 50 mg WYETH EUROPA LIMITED

918.N02AX02 TRAMADOLUM

Prescriere limitată: Durere severă, care nu răspunde la analgezice non-opioide

Pentru durere acută la care tratamentul cu aspirină și/sau paracetamol este contraindicat sau nu a dat rezultate.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. MODIF. 100 mg

TRAMADOLOR® 100 ID 100 mg HEXAL AG

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. PREL. 100 mg

NOAX UNO 100 mg 100 mg LABOPHARM EUROPE LIMITED

TRALGIT SR 100 100 mg ZENTIVA AS

TRAMADOL® RETARD 100 mg KRKA D.D.

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 100 mg

TRAMAL RETARD 100 mg 100 mg GRUNENTHAL GMBH

N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 100 mg

MABRON 100 mg MEDOCHEMIE LTD.

TRADOLAN 100 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH

Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute

N02AX02 TRAMADOLUM SUPOZ. 100 mg

TRADOLAN 100 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH

TRAMADOL 100 mg KRKA D.D.

TRAMAG 100 100 mg MAGISTRA C&C

TRAMAL® 100 mg GRUNENTHAL GMBH

N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 100 mg/2 ml

TRALGIT 100 100 mg/2 ml ZENTIVA A.S.

Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute

N02AX02 TRAMADOLUM PIC. ORALE, SOL. 100 mg/ml

TRALGIT 100 mg/ml ZENTIVA A.S.

N02AX02 TRAMADOLUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml

TRADOLAN 100 mg/ml LANNACHER HEILMITTEL GMBH

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. PREL. 150 mg

TRALGIT SR 150 150 mg ZENTIVA AS

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 150 mg

TRAMADOL RETARD 150 mg 150 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

TRAMAL RETARD 150 mg 150 mg GRUNENTHAL GMBH

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. PREL. 200 mg

NOAX UNO 200 mg 200 mg LABOPHARM EUROPE LIMITED

TRALGIT SR 200 200 mg ZENTIVA AS

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 200 mg

TRAMADOL RETARD 200 mg 200 mg KRKA D.D. NOVO MESTO

TRAMAL RETARD 200 mg 200 mg GRUNENTHAL GMBH

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. PREL. 300 mg

NOAX UNO 300 mg 300 mg LABOPHARM EUROPE LIMITED

N02AX02 TRAMADOLUM CAPS. 50 mg
 K-ALMA® 50 mg ANTIBIOTICE SA
 MABRON 50 mg 50 mg MEDOCHEMIE LTD.
 TRALGIT 50 50 mg ZENTIVA A.S.
 TRAMACALM 50 mg AC HELCOR SRL
 TRAMADOL 50 mg KRKA D.D.
 TRAMADOL LPH 50 mg 50 mg LABORMED PHARMA SA
 TRAMADOL AL 50 50 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 TRAMADOL ARENA 50 mg ARENA GROUP S.A.
 TRAMAL® 50 mg GRUNENTHAL GMBH
 URGENDOL 50 mg MEDICAROM GROUP SRL
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. 50 mg
 TRAMADOL 50 mg 50 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 TRAMADOL EEL 50 mg BIO EEL SRL
 TRAMAG 50 50 mg MAGISTRA C&C
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. 50 mg
 TRADOLAN 50 mg 50 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH
 N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 50 mg
 TRADOLAN 50 mg 50 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH
 Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute
 N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 50 mg/ml
 TRALGIT 50 50 mg/ml ZENTIVA A.S.
 TRAMADOL 50 mg/ml KRKA D.D.
 TRAMADOL® AL 100 Fiole 50 mg/ml ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 TRAMAL® 100 50 mg/ml GRUNENTHAL GMBH
 TRAMAL® 50 50 mg/ml GRUNENTHAL GMBH
 URGENDOL 50 mg/ml MEDICAROM GROUP SRL
 Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute
 N02AX02 TRAMADOLUM PIC. ORALE, SOL.
 TRAMADOL AL PICĂTURI ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
 N02AX02 TRAMADOLUM PICĂTURI ORALE-SOL. 100 mg/ml
 TRAMAL® 100 mg/ml GRUNENTHAL GMBH
 919.R05CB13 DORNAZA ALFA **
 R05CB13 DORNAZA ALFA SOL. INHAL. 1 mg/ml
 PULMOZYME 1 mg/ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 920.V03AC03 DEFERASIROXUM **
 V03AC03 DEFERASIROXUM COMPR. DISP. 125 mg
 EXJADE 125 mg 125 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 V03AC03 DEFERASIROXUM COMPR. DISP. 250 mg
 EXJADE 250 mg 250 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 V03AC03 DEFERASIROXUM COMPR. DISP. 500 mg
 EXJADE 500 mg 500 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.
 921.V03AF01 MESNUM
 V03AF01 MESNUM SOL. INJ. 400 mg/4 ml
 UROMITEXAN® 400 mg 400 mg/4 ml BAXTER ONCOLOGY GMBH
 (17)SUBLISTA C2-P9: PROGRAM NAȚIONAL DE TRANSPLANT DE ORGANE, ȚESUTURI ȘI
 CELULE DE ORIGINE UMANĂ. P9.2: TRANSPLANT DE CORD
 DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL
 922.B01AB08 REVIPARINUM
 B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ. 1432 ui/0.25 ml
 CLIVARIN® 1432 UI/0,25 ml 1432 ui/0.25 ml ABBOTT GMBH&CO.KG
 B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ. 3436 ui/0.6 ml
 CLIVARIN® 3436 UI/0,6 ml 3436 ui/0.6 ml ABBOTT GMBH&CO.KG
 923.B05AA06 POLYGELINUM
 B05AA06 POLYGELINUM SOL. PERF. 3.5%
 HAEMACCEL 3.5% THERASELECT GMBH
 924.C01CA24 EPINEPHRINUM

C01CA24 EPINEPHRINUM SOL. INJ. 1 mg/ml
ADRENALINA 1 mg 1 mg/ml TERAPIA SA

▣925.J01CR05 PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM
J01CR05 PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM LIOF. PT. SOL. INJ.
TAZOCIN 2,25 WYETH LEDERLE PHARMA GMBH
TAZOCIN 4,5 WYETH LEDERLE PHARMA GMBH

▣926.J01DD12 CEFOPERAZONUM
J01DD12 CEFOPERAZONUM PULB. PT. SOL. INJ. 1 g
LYZONE 1 g 1 g MEDICAROM GROUP S.R.L.
MEDOCEF 1 g 1 g MEDOCHEMIE LTD.
J01DD12 CEFOPERAZONUM PULB. PT. SOL. INJ. 2 g
LYZONE 2 g 2 g MEDICAROM GROUP S.R.L.
MEDOCEF 2 g 2 g MEDOCHEMIE LTD.
J01DD12 CEFOPERAZONUM PULB. PT. SOL. INJ. 500 mg
CEFOZON 500 mg 500 mg E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
J01DD12 CEFOPERAZONUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF.I.M./I.V. 1 g
CEFOZON 1 g 1 g E.I.P.I.CO. MED S.R.L.

▣927.J01DH51 IMIPENEMUM + CILASTATINUM
J01DH51 IMIPENEMUM + CILASTATINUM PULB. PT. SOL. PERF.
TIENAM I.V. MERCK SHARP & DOHME ROMÂNIA S.R.L.

▣928.J01XX08 LINEZOLIDUM
J01XX08 LINEZOLIDUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 100 mg/5 ml
ZYVOXID® 100 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
J01XX08 LINEZOLIDUM SOL. PERF. 2 mg/ml
ZYVOXID® 2 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG
J01XX08 LINEZOLIDUM COMPR. FILM. 600 mg
ZYVOXID® 600 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

▣929.J02AC01 FLUCONAZOLUM
Prescriere limitată: Tratament de întreținere la pacienți cu meningită criptococică și imunosupresie.
Profilaxia secundară a candidozei orofaringiene la pacienți cu imunosupresie.
Tratamentul meningitei criptococice la pacienții care nu pot lua sau nu tolerează amfotericina.
Tratamentul candidozelor severe și care pun în pericol viața la pacienți care nu tolerează amfotericina.
Tratamentul candidozei orofaringiene la pacienți cu imunosupresie.
Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 100 mg
DIFLAZON 100 mg 100 mg KRKA D.D.
FLUCONAZOLE TEVA 100 mg 100 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
FLUCORIC 100 mg 100 mg TERAPIA S.A.
FLUCOVIM 100 100 mg VIM SPECTRUM SRL
FUNGOLON 100 mg 100 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 150 mg
DIFLAZON 150 mg 150 mg KRKA D.D.
DIFLUCAN 150 mg 150 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
FLUCONAZOL 150 mg 150 mg OZONE LABORATORIES LTD.
FLUCONAZOL MEDICO UNO 150 mg 150 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL SRL
FLUCONAZOL MEDOCHEMIE 150 mg 150 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
FLUCONAZOL SANDOZ® 150 150 mg SANDOZ SRL
FLUCONAZOL TERAPIA 150 mg 150 mg TERAPIA SA
FLUCONAZOLE TEVA 150 mg 150 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
FLUCORIC 150 mg 150 mg TERAPIA S.A.
FLUCOVIM 150 150 mg VIM SPECTRUM SRL
MYCOMAX 150 150 mg ZENTIVA AS
MYCOSYSTA® 150 mg 150 mg GEDEON RICHTER PLC.

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 200 mg

DIFLAZON 200 mg 200 mg KRKA D.D.
 FLUCONAZOLE TEVA 200 mg 200 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
 J02AC01 FLUCONAZOLUM SOL. PERF. 2 mg/ml
 DIFLAZON® 2 mg/ml KRKA D.D.
 DIFLUCAN® 2 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 MYCOMAX® INF 2 mg/ml ZENTIVA AS
 J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 50 mg
 DIFLAZON 50 mg 50 mg KRKA D.D.
 DIFLUCAN 50 mg 50 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 FLUCONAZOL 50 mg 50 mg ARENA GROUP SA
 FLUCONAZOL MEDOCHEMIE 50 mg 50 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
 FLUCONAZOL SANDOZ® 50 50 mg SANDOZ SRL
 FLUCONAZOL TERAPIA 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.
 FLUCONAZOLE TEVA 50 mg 50 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
 FLUCORIC 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.
 FLUCOVIM 50 50 mg VIM SPECTRUM SRL
 FUNGOLON 50 mg 50 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD
 J02AC01 FLUCONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 50 mg/5 ml
 DIFLUCAN® 50 mg/5 ml 50 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 930.J02AC03 VORICONAZOLUM ** Protocol: J012B
 J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 200 mg
 VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.
 J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SOL. PERF. 200 mg
 VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.
 J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 40 mg/ml
 VFEND 40 mg/ml 40 mg/ml PFIZER LTD.
 J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 50 mg
 VFEND 50 mg 50 mg PFIZER LTD.

931._

932.J05AB14 VALGANCICLOVIRUM **

Prescriere limitată: Tratamentul de inițiere și menținere pentru retinita cu citomegalovirus (CMV) la pacienți imunocompromiși.

J05AB14 VALGANCICLOVIRUM COMPR. FILM. 450 mg

VALCYTE® 450 mg 450 mg ROCHE ROMÂNIA SRL

933.L04AA01 CICLOSPORINUM

Prescriere limitată: Managementul rejecției de grefă la pacienții supuși procedurii de transplant. Monitorizarea atentă a pacienților este obligatorie.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 100 mg

EQUORAL® 100 mg 100 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

L04AA01 CICLOSPORINUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml

EQUORAL® 100 mg/ml IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

SANDIMMUN NEORAL® 100 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH

L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 25 mg

CICLORAL® HEXAL® 25 mg 25 mg HEXAL AG

EQUORAL® 25 mg 25 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

SANDIMMUN NEORAL® 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 50 mg

CICLORAL® HEXAL 50 mg 50 mg HEXAL AG

EQUORAL® 50 mg 50 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

SANDIMMUN NEORAL® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

934._

935.L04AA05 TACROLIMUSUM **

Prescriere limitată: Tratamentul rejecției de alogrefă rezistent la alte terapii imunosupresoare, la pacienții adulți.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. ELIB. PREL. 0,5 mg

ADVAGRAF 0,5 mg 0,5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. 0.5 mg

PROGRAF® 0,5 mg 0.5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH

Prescriere limitată: Profilaxia rejektului de alogrefă la adulții cu transplant cardiac

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. 1 mg

PROGRAF® 1 mg 1 mg ASTELLAS IRELAND CO. LTD.

Prescriere limitată: Profilaxia rejektului de alogrefă la adulții cu transplant cardiac

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. ELIB. PREL. 1 mg

ADVAGRAF 1 mg 1 mg ASTELLAS PHARMA GMBH

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. 5 mg

PROGRAF® 5 mg 5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH

Prescriere limitată: Profilaxia rejektului de alogrefă la adulții cu transplant cardiac

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. ELIB. PREL. 5 mg

ADVAGRAF 5 mg 5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH

L04AA05 TACROLIMUSUM CONC. PT. SOL. PERF. 5 mg/ml

PROGRAF® 5 mg/ml 5 mg/ml ASTELLAS PHARMA GMBH

Prescriere limitată: Profilaxia rejektului de alogrefă la adulții cu transplant cardiac

▣**936.**L04AA06 MYCOPHENOLATUM **

L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 180 mg

MYFORTIC 180 mg 180 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

L04AA06 MYCOPHENOLATUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 1 g/5 ml

CELLCEPT 1 mg/5 ml 1 g/5 ml ROCHE REGISTRATION LTD.

Prescriere limitată: Profilaxia rejektului acut de grefă la pacienții care primesc transplant alogen cardiac.

L04AA06 MYCOPHENOLATUM CAPS. 250 mg

CELLCEPT 250 mg 250 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

MYFENAX 250 mg 250 mg TEVA PHARMA BV

Prescriere limitată: Profilaxia rejektului acut de grefă la pacienții care primesc transplant alogen cardiac.

L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 360 mg

MYFORTIC 360 mg 360 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

L04AA06 MYCOPHENOLATUM CAPS. 500 mg

MYFENAX 500 mg 500 mg TEVA PHARMA BV

L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. 500 mg

CELLCEPT 500 mg 500 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

Prescriere limitată: Profilaxia rejektului acut de grefă la pacienții care primesc transplant alogen cardiac.

L04AA06 MYCOPHENOLATUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 500 mg

CELLCEPT 500 mg 500 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

Prescriere limitată: Profilaxia rejektului acut de grefă la pacienții care primesc transplant alogen cardiac.

▣**(18)**SUBLISTA C2-P9: PROGRAM NAȚIONAL DE TRANSPLANT DE ORGANE, ȚESUTURI ȘI CELULE DE ORIGINE UMANĂ. P9.3 TRANSPLANT HEPATIC

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣**937.**A05AA02 ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM

NOTĂ: Nu se va prescrie în regim compensat pentru tratamentul litiazei biliare.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

A05AA02 ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM CAPS. 250 mg

URSOFALK® 250 mg DR. FALK PHARMA GMBH

URSOSAN 250 mg PRO. MED. CS PRAHA AS

▣**938.**B01AB05 ENOXAPARINUM

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 2000ui anti-Xa/0.2 ml

CLEXANE 2000ui anti-Xa/0.2 ml 2000ui anti-Xa/0.2 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 4000ui anti-Xa/0,4 ml
 CLEXANE 4000ui anti-Xa/0.4 ml 4000ui anti-Xa/0,4 ml LAB. AVENTIS
 B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 6000ui anti-Xa/0.6 ml
 CLEXANE 6000ui anti-Xa/0.6 ml 6000ui anti-Xa/0.6 ml LAB. AVENTIS
 B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 8000ui anti-Xa/0.8 ml
 CLEXANE 8000ui anti-Xa/0.8 ml 8000ui anti-Xa/0.8 ml LAB. AVENTIS
 B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 2000ui anti-Xa/0.2 ml
 CLEXANE 2000ui anti-Xa/0.2 ml 2000ui anti-Xa/0.2 ml LAB. AVENTIS
 B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 4000ui anti-Xa/0,4 ml
 CLEXANE 4000ui anti-Xa/0.4 ml 4000ui anti-Xa/0,4 ml LAB. AVENTIS
 B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 6000ui anti-Xa/0.6 ml
 CLEXANE 6000ui anti-Xa/0.6 ml 6000ui anti-Xa/0.6 ml LAB. AVENTIS
939.B01AB08 REVIPARINUM
 B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ. 1432 ui/0.25 ml
 CLIVARIN® 1432 UI/0,25 ml 1432 ui/0.25 ml ABBOTT GMBH&CO.KG
 B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ. 3436 ui/0.6 ml
 CLIVARIN® 3436 UI/0,6 ml 3436 ui/0.6 ml ABBOTT GMBH&CO.KG
940.B01AC11 ILOPROSTUM **
 B01AC11 ILOPROSTUM CONC. PT. SOL. PERF. 20 µg/ml
 ILOMEDIN® 20 20 µg/ml SCHERING AG
941.B01AD02 ALTEPLASUM **
 B01AD02 ALTEPLASUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 50 mg
 ACTILYSE 50 mg BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH
942.
943.
944.C03EB01 COMBINAȚII (SPIRONOLACTONUM + FUROSEMIDUM)
 Electroliții serici trebuie să fie verificați periodic.
 C03EB01 COMBINAȚII (SPIRONOLACTONUM + FUROSEMIDUM) CAPS.
 DIUREX 50 TERAPIA SA
945.H01BA02 DESMOPRESSINUM
 H01BA02 DESMOPRESSINUM
 MINIRIN 0,2 mg 0.2 mg FERRING AB
 H01BA02 DESMOPRESSINUM COMPR. 0.2 mg
 MINIRIN 0,2 mg 0.2 mg FERRING AB
946.J01CR05 PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM
 J01CR05 PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM LIOF. PT. SOL. INJ.
 TAZOCIN 2,25 WYETH LEDERLE PHARMA GMBH
 TAZOCIN 4,5 WYETH LEDERLE PHARMA GMBH
947.J01XX08 LINEZOLIDUM
 J01XX08 LINEZOLIDUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 100 mg/5 ml
 ZYVOXID® 100 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 J01XX08 LINEZOLIDUM SOL. PERF. 2 mg/ml
 ZYVOXID® 2 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 J01XX08 LINEZOLIDUM COMPR. FILM. 600 mg
 ZYVOXID® 600 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
948.J02AC03 VORICONAZOLUM ** Protocol: J012B
 J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 200 mg
 VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.
 J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SOL. PERF. 200 mg
 VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.
 J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 40 mg/ml
 VFEND 40 mg/ml 40 mg/ml PFIZER LTD.
 J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 50 mg
 VFEND 50 mg 50 mg PFIZER LTD.
949.J02AX04 CASPOFUNGINUM ** Protocol: J010D
 J02AX04 CASPOFUNGINUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 50 mg
 CANCIDAS 50 mg 50 mg MERCK SHARP & DOHME LTD

J02AX04 CASPOFUNGINUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 70 mg
CANCIDAS 70 mg 70 mg MERCK SHARP & DOHME LTD

950.

951.J05AB14 VALGANCICLOVIRUM **

Prescriere limitată: Tratamentul de inițiere și menținere pentru retinita cu citomegalovirus (CMV) la pacienți imunocompromiși.

J05AB14 VALGANCICLOVIRUM COMPR. FILM. 450 mg

VALCYTE® 450 mg 450 mg ROCHE ROMÂNIA SRL

952.

953.L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF)

L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) SOL. INJ. 30MU/0.5 ml

NEUPOGEN® 30MU/0.5 ml AMGEN EUROPE B.V.

L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) SOL. INJ. 48MU/0.5 ml

NEUPOGEN® 48MU/0.5 ml AMGEN EUROPE B.V.

954.L04AA01 CICLOSPORINUM

Prescriere limitată: Managementul reiectului de grefă la pacienții supuși procedurii de transplant.

Monitorizarea atentă a pacienților este obligatorie.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 100 mg

EQUORAL® 100 mg 100 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

L04AA01 CICLOSPORINUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml

EQUORAL® 100 mg/ml IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

SANDIMMUN NEORAL® 100 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH

L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 25 mg

CICLORAL® HEXAL® 25 mg 25 mg HEXAL AG

EQUORAL® 25 mg 25 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

SANDIMMUN NEORAL® 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 50 mg

CICLORAL® HEXAL 50 mg 50 mg HEXAL AG

EQUORAL® 50 mg 50 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

SANDIMMUN NEORAL® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

955.L04AA05 TACROLIMUSUM **

Prescriere limitată: Tratamentul reiectului de alogrefă rezistent la alte terapii imunosupresoare, la pacienții adulți.

Profilaxia reiectului de grefă la pacienții care primesc transplant hepatic alogen.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. ELIB. PREL. 0,5 mg

ADVAGRAF 0,5 mg 0,5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. 0.5 mg

PROGRAF® 0,5 mg 0.5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. 1 mg

PROGRAF® 1 mg 1 mg ASTELLAS IRELAND CO. LTD.

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. ELIB. PREL. 1 mg

ADVAGRAF 1 mg 1 mg ASTELLAS PHARMA GMBH

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. 5 mg

PROGRAF® 5 mg 5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. ELIB. PREL. 5 mg

ADVAGRAF 5 mg 5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH

L04AA05 TACROLIMUSUM CONC. PT. SOL. PERF. 5 mg/ml

PROGRAF® 5 mg/ml 5 mg/ml ASTELLAS PHARMA GMBH

956.L04AA06 MYCOPHENOLATUM **

Prescriere limitată: Profilaxia reiectului acut de grefă la pacienții care primesc transplant alogen hepatic.

L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 180 mg

MYFORTIC 180 mg 180 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

L04AA06 MYCOPHENOLATUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 1 g/5 ml

CELLCEPT 1 mg/5 ml 1 g/5 ml ROCHE REGISTRATION LTD.

Prescriere limitată: Profilaxia rejektului acut de grefă la pacienții care primesc transplant alogen hepatic

L04AA06 MYCOPHENOLATUM CAPS. 250 mg

CELLCEPT 250 mg 250 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

MYFENAX 250 mg 250 mg TEVA PHARMA BV

Prescriere limitată: Profilaxia rejektului acut de grefă la pacienții care primesc transplant alogen hepatic

L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 360 mg

MYFORTIC 360 mg 360 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

L04AA06 MYCOPHENOLATUM CAPS. 500 mg

MYFENAX 500 mg 500 mg TEVA PHARMA BV

Prescriere limitată: Profilaxia rejektului acut de grefă la pacienții care primesc transplant alogen hepatic

L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. 500 mg

CELLCEPT 500 mg 500 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

L04AA06 MYCOPHENOLATUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 500 mg

CELLCEPT 500 mg 500 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

▣957.L04AA10 SIROLIMUS **

L04AA10 SIROLIMUS COMPR. FILM. 1 mg

RAPAMUNE 1 mg 1 mg WYETH EUROPA LTD.

Monitorizarea atentă a pacienților este obligatorie.

▣(19)SUBLISTA C2-P9: PROGRAM NAȚIONAL DE TRANSPLANT DE ORGANE, ȚESUTURI ȘI CELULE DE ORIGINE UMANĂ. P9.4 TRANSPLANT RENAL, TRANSPLANT COMBINAT RINICHI ȘI PANCREAS

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣958.A05AA02 ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM

NOTĂ: Nu se va prescrie în regim compensat pentru tratamentul litiazei biliare

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

A05AA02 ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM CAPS. 250 mg

URSOFALK® 250 mg DR. FALK PHARMA GMBH

URSOSAN 250 mg PRO. MED. CS PRAHA AS

▣959.A11CC03 ALFACALCIDOLUM

A11CC03 ALFACALCIDOLUM CAPS. MOI 0.25 µg

ALPHA D3 0,25 µg 0.25 µg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

A11CC03 ALFACALCIDOLUM CAPS. MOI 0.50 µg

ALPHA D3 0.50 µg 0.50 µg TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.

▣960.B01AB05 ENOXAPARINUM

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 2000ui anti-Xa/0.2 ml

CLEXANE 2000ui anti-Xa/0.2 ml 2000ui anti-Xa/0.2 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 4000ui anti-Xa/0,4 ml

CLEXANE 4000ui anti-Xa/0.4 ml 4000ui anti-Xa/0,4 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 6000ui anti-Xa/0.6 ml

CLEXANE 6000ui anti-Xa/0.6 ml 6000ui anti-Xa/0.6 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 8000ui anti-Xa/0.8 ml

CLEXANE 8000ui anti-Xa/0.8 ml 8000ui anti-Xa/0.8 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 2000ui anti-Xa/0.2 ml

CLEXANE 2000ui anti-Xa/0.2 ml 2000ui anti-Xa/0.2 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 4000ui anti-Xa/0,4 ml

CLEXANE 4000ui anti-Xa/0.4 ml 4000ui anti-Xa/0,4 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 6000ui anti-Xa/0.6 ml

CLEXANE 6000ui anti-Xa/0.6 ml 6000ui anti-Xa/0.6 ml LAB. AVENTIS

▣961.B01AB04 DALTEPARINUM

B01AB04 DALTEPARINUM SOL. INJ. 10000 ui/ml

FRAGMIN 10000 UI/ml 10000 ui/ml PFIZER EUROPE MA EEIG

B01AB04 DALTEPARINUM SOL. INJ. 15000 ui/0.6 ml
 FRAGMIN 15000 UI/0,6 ml 15000 ui/0.6 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 B01AB04 DALTEPARINUM SOL. INJ. 2500 ui/0.2 ml
 FRAGMIN 2500 UI/0,2 ml 2500 ui/0.2 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 B01AB04 DALTEPARINUM SOL. INJ. 5000 ui/0.2 ml
 FRAGMIN 5000 UI/0,2 ml 5000 ui/0.2 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 B01AB04 DALTEPARINUM SOL. INJ. 7500 ui/0.3 ml
 FRAGMIN 7500 UI/0,3 ml 7500 ui/0.3 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
962.B01AB08 REVIPARINUM
 B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ. 1432 ui/0.25 ml
 CLIVARIN® 1432 UI/0,25 ml 1432 ui/0.25 ml ABBOTT GMBH&CO.KG
 B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ. 3436 ui/0.6 ml
 CLIVARIN® 3436 UI/0,6 ml 3436 ui/0.6 ml ABBOTT GMBH&CO.KG
 ▶ (la data 10-mai-2012 alin. (19), punctul 963. din anexa 2, capitolul 3, secțiunea 2 abrogat de Art. I, punctul 2. din **Ordinul 423/2012**)
 ▶ (la data 10-mai-2012 alin. (19), punctul 964. din anexa 2, capitolul 3, secțiunea 2 abrogat de Art. I, punctul 2. din **Ordinul 423/2012**)
965.B05AA06 POLYGELINUM
 B05AA06 POLYGELINUM SOL. PERF. 3.5%
 HAEMACCEL 3.5% THERASELECT GMBH
966.H01CB02 OCTREOTIDUM ** Protocol: H010C
 H01CB02 OCTREOTIDUM SOL. INJ. 0.1 mg/ml
 SANDOSTATIN® 0.1 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH
 H01CB02 OCTREOTIDUM PULB. + SOLV.PT.SUSP. INJ. (I.M.) CU ELIB. PRELUNG. 10 mg
 SANDOSTATIN LAR 10 mg 10 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 H01CB02 OCTREOTIDUM PULB. + SOLV. PT. SUSP. INJ. (I.M.) CU ELIB. PRELUNG. 20 mg
 SANDOSTATIN LAR 20 mg 20 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 H01CB02 OCTREOTIDUM PULB. + SOLV.PT.SUSP. INJ. (I.M.) CU ELIB. PRELUNG. 30 mg
 SANDOSTATIN LAR 30 mg 30 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
967.J01CR05 PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM
 J01CR05 PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM LIOF. PT. SOL. INJ.
 TAZOCIN 2,25 WYETH LEDERLE PHARMA GMBH
 TAZOCIN 4,5 WYETH LEDERLE PHARMA GMBH
968.J01XA02 TEICOPLANINUM
 J01XA02 TEICOPLANINUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 400 mg
 TARGOCID® 400 mg 400 mg AVENTIS PHARMA LTD.
969.J01XX08 LINEZOLIDUM
 J01XX08 LINEZOLIDUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 100 mg/5 ml
 ZYVOXID® 100 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 J01XX08 LINEZOLIDUM SOL. PERF. 2 mg/ml
 ZYVOXID® 2 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 J01XX08 LINEZOLIDUM COMPR. FILM. 600 mg
 ZYVOXID® 600 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
970.J02AB02 KETOCONAZOLUM
 Prescriere limitată: Candidoza genitală simptomatică recurentă după tratamentul local a cel puțin două episoade.
 Candidoza orală la persoanele imunocompromise sever la care tratamentul local nu a avut rezultate
 Micoze sistemice la care alte forme de terapie antifungică nu au avut efect.
 A fost raportată hepatotoxicitate la ketoconazol.
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.
 J02AB02 KETOCONAZOLUM COMPR. 200 mg
 KEFUNGIN 200 mg ANTIBIOTICE SA
 KETOCONAZOL 200 mg 200 mg MAGISTRA C&C
 KETOSTIN 200 mg 200 mg AC HELCOR SRL
 NIZORAL 200 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV

NIZORAL 200 mg 200 mg TERAPIA SA
J02AB02 KETOCONAZOLUM COMPR. 200 mg
KEFUNGIN 200 mg ANTIBIOTICE SA
KETOCONAZOL 200 mg 200 mg MAGISTRA C&C
KETOSTIN 200 mg 200 mg AC HELCOR SRL
NIZORAL 200 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
NIZORAL 200 mg 200 mg TERAPIA SA

971.J02AC01 FLUCONAZOLUM

Prescriere limitată: Tratament de întreținere la pacienți cu meningită criptococică și imunosupresie.

Profilaxia secundară a candidozei orofaringiene la pacienți cu imunosupresie.

Tratamentul meningitei criptococice la pacienții care nu pot lua sau nu tolerează amfotericina.

Tratamentul candidozelor severe și care pun în pericol viața la pacienți care nu tolerează amfotericina.

Tratamentul candidozei orofaringiene la pacienți cu imunosupresie.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 100 mg
DIFLAZON 100 mg 100 mg KRKA D.D.
FLUCONAZOLE TEVA 100 mg 100 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
FLUCORIC 100 mg 100 mg TERAPIA S.A.
FLUCOVIM 100 100 mg VIM SPECTRUM SRL
FUNGOLON 100 mg 100 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD
J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 150 mg
DIFLAZON 150 mg 150 mg KRKA D.D.
DIFLUCAN 150 mg 150 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
FLUCONAZOL 150 mg 150 mg OZONE LABORATORIES LTD.
FLUCONAZOL MEDICO UNO 150 mg 150 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL SRL
FLUCONAZOL MEDOCHEMIE 150 mg 150 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
FLUCONAZOL SANDOZ® 150 150 mg SANDOZ SRL
FLUCONAZOL TERAPIA 150 mg 150 mg TERAPIA SA
FLUCONAZOLE TEVA 150 mg 150 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
FLUCORIC 150 mg 150 mg TERAPIA S.A.
FLUCOVIM 150 150 mg VIM SPECTRUM SRL
MYCOMAX 150 150 mg ZENTIVA AS
MYCOSYSTA® 150 mg 150 mg GEDEON RICHTER PLC.
J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 200 mg
DIFLAZON 200 mg 200 mg KRKA D.D.
FLUCONAZOLE TEVA 200 mg 200 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
J02AC01 FLUCONAZOLUM SOL. PERF. 2 mg/ml
DIFLAZON® 2 mg/ml KRKA D.D.
DIFLUCAN® 2 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG
MYCOMAX® INF 2 mg/ml ZENTIVA AS
J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 50 mg
DIFLAZON 50 mg 50 mg KRKA D.D.
DIFLUCAN 50 mg 50 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
FLUCONAZOL 50 mg 50 mg ARENA GROUP SA
FLUCONAZOL MEDOCHEMIE 50 mg 50 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
FLUCONAZOL SANDOZ® 50 50 mg SANDOZ SRL
FLUCONAZOL TERAPIA 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.
FLUCONAZOLE TEVA 50 mg 50 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
FLUCORIC 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.
FLUCOVIM 50 50 mg VIM SPECTRUM SRL
FUNGOLON 50 mg 50 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD
J02AC01 FLUCONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 50 mg/5 ml
DIFLUCAN® 50 mg/5 ml 50 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

972.J02AC02 ITRACONAZOLUM

J02AC02 ITRACONAZOLUM CAPS. 100 mg
 ITRACONAZOL 100 mg 100 mg TERAPIA S.A.
 OMICRAL 100 mg 100 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL S.R.L.
 ORUNGAL 100 mg JANSSEN PHARMACEUTICA NV
 SPORILIN 100 mg 100 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA S.A.
 Prescriere limitată: Sporotricoză sistemică
 Prescriere limitată: Profilaxia secundară a candidozei orofaringiene la pacienți cu imunosupresie
 Prescriere limitată: Tratamentul candidozei orofaringiene la pacienți cu imunosupresie
973.J02AC03 VORICONAZOLUM ** Protocol: J012B
 J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 200 mg
 VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.
 J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SOL. PERF. 200 mg
 VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.
 J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 40 mg/ml
 VFEND 40 mg/ml 40 mg/ml PFIZER LTD.
 J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 50 mg
 VFEND 50 mg 50 mg PFIZER LTD.
974.J02AX04 CASPOFUNGINUM ** Protocol: J010D
 J02AX04 CASPOFUNGINUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 50 mg
 CANCIDAS 50 mg 50 mg MERCK SHARP & DOHME LTD
 J02AX04 CASPOFUNGINUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 70 mg
 CANCIDAS 70 mg 70 mg MERCK SHARP & DOHME LTD
975.
976.J05AB01 ACICLOVIRUM
 J05AB01 ACICLOVIRUM CAPS. 200 mg
 ACICLOVIR 200 mg 200 mg SLAVIA PHARM SRL
 EUVIROX 200 mg 200 mg EUROPHARM SA
 J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. 200 mg
 ACICLOVIR 200 mg 200 mg TERAPIA SA
 CLOVIRAL 200 mg 200 mg ANTIBIOTICE SA
 ZOVIRAX 200 mg GLAXO WELLCOME FOUNDATION LTD.
 J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. DISP. 200 mg
 ACICLOVIR 200 mg 200 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 LOVIR 200 mg 200 mg RANBAXY UK LIMITED
 J05AB01 ACICLOVIRUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 250 mg
 VIROLEX 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 J05AB01 ACICLOVIRUM CAPS. 400 mg
 ACICLOVIR 400 mg 400 mg ARENA GROUP S.A.
 J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. 400 mg
 ACICLOVIR 400 mg 400 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
 J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. FILM. 400 mg
 ACIKLOVIR 400 mg A & G MED TRADING S.R.L.
977.J05AB14 VALGANCICLOVIRUM **
 Prescriere limitată: Tratamentul de inițiere și menținere pentru retinita cu citomegalovirus (CMV) la pacienți imunocompromiși.
 J05AB14 VALGANCICLOVIRUM COMPR. FILM. 450 mg
 VALCYTE® 450 mg 450 mg ROCHE ROMÂNIA SRL
978.J05AB11 VALACYCLOVIRUM
 J05AB11 VALACYCLOVIRUM COMPR. FILM. 500 mg
 VALTREX 500 mg 500 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.
 Prescriere limitată: Profilaxia infecției și bolii cu citomegalovirus în urma transplantului renal la pacienții cu risc de boală cu citomegalovirus.
979.
980.L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 1 g
 ENDOXAN® 1 g 1 g BAXTER ONCOLOGY GMBH
 L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM PULB. PT. SOL. PERF./INJ. I.V. 200 mg

ENDOXAN 200 mg 200 mg ACTAVIS S.R.L.
L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 500 mg
ENDOXAN® 500 mg 500 mg BAXTER ONCOLOGY GMBH
L01AA01 CYCLOPHOSPHAMIDUM DRAJ. 50 mg
ENDOXAN® 50 mg 50 mg BAXTER ONCOLOGY GMBH
981.L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF)
L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) SOL. INJ. 30MU/0.5 ml
NEUPOGEN® 30MU/0.5 ml AMGEN EUROPE B.V.
L03AA02 FILGRASTIMUM (G-CSF) SOL. INJ. 48MU/0.5 ml
NEUPOGEN® 48MU/0.5 ml AMGEN EUROPE B.V.

982.L04AA01 CICLOSPORINUM

Prescriere limitată: Managementul reiectului de grefă la pacienții supuși procedurii de transplant.
Monitorizarea atentă a pacienților este obligatorie.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 100 mg
EQUORAL® 100 mg 100 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
L04AA01 CICLOSPORINUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml
EQUORAL® 100 mg/ml IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 100 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH
L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 25 mg
CICLORAL® HEXAL® 25 mg 25 mg HEXAL AG
EQUORAL® 25 mg 25 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 50 mg
CICLORAL® HEXAL 50 mg 50 mg HEXAL AG
EQUORAL® 50 mg 50 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

983._

984.L04AA05 TACROLIMUSUM **

Prescriere limitată: Profilaxia reietului de alogrefă la adulții cu transplant renal.

Tratamentul reietului de alogrefă rezistent la alte terapii imunosupresoare, la pacienții adulți.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. ELIB. PREL. 0,5 mg
ADVAGRAF 0,5 mg 0,5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH
L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. 0.5 mg
PROGRAF® 0,5 mg 0.5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH
L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. 1 mg
PROGRAF® 1 mg 1 mg ASTELLAS IRELAND CO. LTD.
L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. ELIB. PREL. 1 mg
ADVAGRAF 1 mg 1 mg ASTELLAS PHARMA GMBH
L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. 5 mg
PROGRAF® 5 mg 5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH
L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. ELIB. PREL. 5 mg
ADVAGRAF 5 mg 5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH
L04AA05 TACROLIMUSUM CONC. PT. SOL. PERF. 5 mg/ml
PROGRAF® 5 mg/ml 5 mg/ml ASTELLAS PHARMA GMBH

985.L04AA06 MYCOPHENOLATUM **

Prescriere limitată: Profilaxia reietului acut de grefă la pacienții care primesc transplant alogen renal.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 180 mg
MYFORTIC 180 mg 180 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
L04AA06 MYCOPHENOLATUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 1 g/5 ml
CELLCEPT 1 mg/5 ml 1 g/5 ml ROCHE REGISTRATION LTD.

L04AA06 MYCOPHENOLATUM CAPS. 250 mg
CELLCEPT 250 mg 250 mg ROCHE REGISTRATION LTD.
MYFENAX 250 mg 250 mg TEVA PHARMA BV
L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 360 mg
MYFORTIC 360 mg 360 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
L04AA06 MYCOPHENOLATUM CAPS. 500 mg
MYFENAX 500 mg 500 mg TEVA PHARMA BV
L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. 500 mg
CELLCEPT 500 mg 500 mg ROCHE REGISTRATION LTD.
L04AA06 MYCOPHENOLATUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 500 mg
CELLCEPT 500 mg 500 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

▣**986.**L04AA08 DACLIZUMABUM **

Prescriere limitată: Profilaxia rejecției acute de organ în transplantul renal alogen de novo și se utilizează concomitent cu o schemă de tratament cu imunosupresoare, incluzând ciclosporină și glucocorticoizi, la pacienții care nu sunt hiperimunizați.

L04AA08 DACLIZUMABUM CONC. PT. SOL. PERF. 5 mg/ml
ZENAPAX 5 mg/ml 5 mg/ml ROCHE REGISTRATION LTD.

▣**987.**L04AA09 BASILIXIMABUM **

Prescriere limitată: Profilaxia rejetului acut de organ în transplantul renal alogen de novo la pacienții adulți și copii. Se utilizează concomitent cu tratamentul imunosupresor cu ciclosporină microemulsionată și corticosteroizi, la pacienții cu mai puțin de 80% anticorpi reactivi, sau în tratament imunosupresor de întreținere triplu cu ciclosporină microemulsionată, corticosteroizi și azatioprină sau mofetil micofenolat.

L04AA09 BASILIXIMABUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ./PERF. 20 mg
SIMULECT 20 mg 20 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.

▣**988.**L04AA10 SIROLIMUS **

Prescriere limitată: Profilaxia rejetului de organ la pacienții adulți cu transplant renal și risc imunologic mic sau moderat.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA10 SIROLIMUS COMPR. FILM. 1 mg
RAPAMUNE 1 mg 1 mg WYETH EUROPA LTD.

▣**989.**L04AX01 AZATHIOPRINUM

L04AX01 AZATHIOPRINUM COMPR. FILM. 50 mg
IMURAN® 50 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

▣**990.**M05BA04 ACIDUM ALENDRONICUM

M05BA04 ACIDUM ALENDRONICUM COMPR. 10 mg
FOSAMAX 10 mg 10 mg MERCK SHARP & DOHME S.R.L.
M05BA04 ACIDUM ALENDRONICUM COMPR. 70 mg
TEVA NAT 70 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
M05BA04 ACIDUM ALENDRONICUM COMPR. 70 mg
FOSAMAX 70 mg 70 mg MERCK SHARP & DOHME S.R.L.

▣**991.**N02AB02 PETHIDINUM

N02AB02 PETHIDINUM SOL. INJ. 50 mg/ml
MIALGIN® 100 mg/2 ml 50 mg/ml ZENTIVA SA

992._

▣**993.**B01AB08 REVIPARINUM

B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ.
CLIVARIN (R) 1432 UI/0,25 ml 1432 ui/0.25 ml ABBOTT GMBH&CO.KG
CLIVARIN® 1432 UI/0,25 ml 1432 ui/0.25 ml ABBOTT GMBH&CO.KG
B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ.
CLIVARIN (R) 3436 UI/0,6 ml 3436 ui/0.6 ml ABBOTT GMBH&CO.KG
CLIVARIN® 3436 UI/0,6 ml 3436 ui/0.6 ml ABBOTT GMBH&CO.KG

▣**994.**B05AA06 POLYGELINUM

B05AA06 POLYGELINUM SOL. PERF. 3.5%
HAEMACCEL 3.5% THERASELECT GMBH

▣**995.**J01XX08 LINEZOLIDUM

J01XX08 LINEZOLIDUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ
ZYVOXID (R) 100 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEI
ZYVOXID® 100 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
J01XX08 LINEZOLIDUM SOL. PERF.

ZYVOXID (R) 2 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEI
ZYVOXID® 2 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG

J01XX08 LINEZOLIDUM COMPR. FILM.

ZYVOXID (R) 600 mg PFIZER EUROPE MA EEI

ZYVOXID® 600 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

▣**996.**J02AC03 VORICONAZOLUM ** Protocol: J012B

J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM.

VFEND (R) 200 mg PFIZER LIMITED

VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.

J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SOL. PERF.

VFEND (R) 200 mg PFIZER LIMITED

VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.

J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ

VFEND (R) 40 mg/ml 40 mg/ml PFIZER LIMITED

VFEND 40 mg/ml 40 mg/ml PFIZER LTD.

J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM.

VFEND (R) 50 mg PFIZER LIMITED

VFEND 50 mg 50 mg PFIZER LTD.

997._

▣**998.**J05AB14 VALGANCICLOVIRUM **

Prescriere limitată: Tratamentul de inițiere și menținere pentru retinita cu citomegalovirus (CMV) la pacienți imunocompromiși.

J05AB14 VALGANCICLOVIRUM COMPR. FILM. 450 mg

VALCYTE® 450 mg 450 mg ROCHE ROMÂNIA SRL

J05AB14 VALGANCICLOVIRUM COMPR. FILM.

VALCYTE (R) 450 mg 450 mg ROCHE ROMÂNIA SRL

▣**(20)**SUBLISTA C2-P9: PROGRAM NAȚIONAL DE TRANSPLANT DE ORGANE, ȚESUTURI ȘI CELULE DE ORIGINE UMANĂ. P9.6 TRANSPLANT PULMONAR

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣**999.**B01AB05 ENOXAPARINUM

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 2000ui anti-Xa/0.2 ml

CLEXANE 2000ui anti-Xa/0.2 ml 2000ui anti-Xa/0.2 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 4000ui anti-Xa/0,4 ml

CLEXANE 4000ui anti-Xa/0.4 ml 4000ui anti-Xa/0,4 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 6000ui anti-Xa/0.6 ml

CLEXANE 6000ui anti-Xa/0.6 ml 6000ui anti-Xa/0.6 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 8000ui anti-Xa/0.8 ml

CLEXANE 8000ui anti-Xa/0.8 ml 8000ui anti-Xa/0.8 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 2000ui anti-Xa/0.2 ml

CLEXANE 2000ui anti-Xa/0.2 ml 2000ui anti-Xa/0.2 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 4000ui anti-Xa/0,4 ml

CLEXANE 4000ui anti-Xa/0.4 ml 4000ui anti-Xa/0,4 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 6000ui anti-Xa/0.6 ml

CLEXANE 6000ui anti-Xa/0.6 ml 6000ui anti-Xa/0.6 ml LAB. AVENTIS

▣**1000.**B01AB08 REVIPARINUM

B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ. 1432 ui/0.25 ml

CLIVARIN® 1432 UI/0,25 ml 1432 ui/0.25 ml ABBOTT GMBH&CO.KG

B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ. 3436 ui/0.6 ml

CLIVARIN® 3436 UI/0,6 ml 3436 ui/0.6 ml ABBOTT GMBH&CO.KG

1001._

▣**1002.**C01CA24 EPINEPHRINUM

C01CA24 EPINEPHRINUM SOL. INJ. 1 mg/ml

ADRENALINA 1 mg 1 mg/ml TERAPIA SA

▣1003.J01CR05 PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM

J01CR05 PIPERACILLINUM + TAZOBACTAMUM LIOF. PT. SOL. INJ.

TAZOCIN 2,25 WYETH LEDERLE PHARMA GMBH

TAZOCIN 4,5 WYETH LEDERLE PHARMA GMBH

▣1004.J01XX08 LINEZOLIDUM

J01XX08 LINEZOLIDUM GRAN. PT. SUSP. ORALĂ 100 mg/5 ml

ZYVOXID® 100 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

J01XX08 LINEZOLIDUM SOL. PERF. 2 mg/ml

ZYVOXID® 2 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG

J01XX08 LINEZOLIDUM COMPR. FILM. 600 mg

ZYVOXID® 600 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

▣1005.J02AC01 FLUCONAZOLUM

Prescriere limitată: Tratament de întreținere la pacienți cu meningită criptococică și imunosupresie.

Profilaxia secundară a candidozei orofaringiene la pacienți cu imunosupresie.

Tratamentul meningitei criptococice la pacienții care nu pot lua sau nu tolerează amfotericina.

Tratamentul candidozelor severe și care pun în pericol viața la pacienți care nu tolerează amfotericina.

Tratamentul candidozei orofaringiene la pacienți cu imunosupresie.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 100 mg

DIFLAZON 100 mg 100 mg KRKA D.D.

FLUCONAZOLE TEVA 100 mg 100 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

FLUCORIC 100 mg 100 mg TERAPIA S.A.

FLUCOVIM 100 100 mg VIM SPECTRUM SRL

FUNGOLON 100 mg 100 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 150 mg

DIFLAZON 150 mg 150 mg KRKA D.D.

DIFLUCAN 150 mg 150 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

FLUCONAZOL 150 mg 150 mg OZONE LABORATORIES LTD.

FLUCONAZOL MEDICO UNO 150 mg 150 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL SRL

FLUCONAZOL MEDOCHEMIE 150 mg 150 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL

FLUCONAZOL SANDOZ® 150 150 mg SANDOZ SRL

FLUCONAZOL TERAPIA 150 mg 150 mg TERAPIA SA

FLUCONAZOLE TEVA 150 mg 150 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

FLUCORIC 150 mg 150 mg TERAPIA S.A.

FLUCOVIM 150 150 mg VIM SPECTRUM SRL

MYCOMAX 150 150 mg ZENTIVA AS

MYCOSYSTA® 150 mg 150 mg GEDEON RICHTER PLC.

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 200 mg

DIFLAZON 200 mg 200 mg KRKA D.D.

FLUCONAZOLE TEVA 200 mg 200 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

J02AC01 FLUCONAZOLUM SOL. PERF. 2 mg/ml

DIFLAZON® 2 mg/ml KRKA D.D.

DIFLUCAN® 2 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG

MYCOMAX® INF 2 mg/ml ZENTIVA AS

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 50 mg

DIFLAZON 50 mg 50 mg KRKA D.D.

DIFLUCAN 50 mg 50 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

FLUCONAZOL 50 mg 50 mg ARENA GROUP SA

FLUCONAZOL MEDOCHEMIE 50 mg 50 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL

FLUCONAZOL SANDOZ® 50 50 mg SANDOZ SRL

FLUCONAZOL TERAPIA 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.

FLUCONAZOLE TEVA 50 mg 50 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

FLUCORIC 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.

FLUCOVIM 50 50 mg VIM SPECTRUM SRL

FUNGOLON 50 mg 50 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD
J02AC01 FLUCONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 50 mg/5 ml
DIFLUCAN® 50 mg/5 ml 50 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
1006.J02AC03 VORICONAZOLUM ** Protocol: J012B
J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 200 mg
VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.
J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SOL. PERF. 200 mg
VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.
J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 40 mg/ml
VFEND 40 mg/ml 40 mg/ml PFIZER LTD.
J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 50 mg
VFEND 50 mg 50 mg PFIZER LTD.

1007._

1008.J05AB01 ACICLOVIRUM
J05AB01 ACICLOVIRUM CAPS. 200 mg
ACICLOVIR 200 mg 200 mg ARENA GROUP SA
EUVIROX 200 mg 200 mg EUROPHARM SA
J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. 200 mg
ACICLOVIR 200 mg 200 mg TERAPIA SA
CLOVIRAL 200 mg 200 mg ANTIBIOTICE SA
ZOVIRAX 200 mg GLAXO WELLCOME FOUNDATION LTD.
J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. DISP. 200 mg
ACICLOVIR 200 mg 200 mg OZONE LABORATORIES LTD.
LOVIR 200 mg 200 mg RANBAXY UK LIMITED
J05AB01 ACICLOVIRUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 250 mg
VIROLEX 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
J05AB01 ACICLOVIRUM CAPS. 400 mg
ACICLOVIR 400 mg 400 mg ARENA GROUP S.A.
J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. 400 mg
ACICLOVIR 400 mg 400 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. FILM. 400 mg
ACIKLOVIR 400 mg A & G MED TRADING S.R.L.

1009.J05AB14 VALGANCICLOVIRUM **

Prescriere limitată: Tratamentul de inițiere și menținere pentru retinita cu citomegalovirus (CMV) la pacienți imunocompromiși.

J05AB14 VALGANCICLOVIRUM COMPR. FILM. 450 mg
VALCYTE® 450 mg 450 mg ROCHE ROMÂNIA SRL

1010.L04AA01 CICLOSPORINUM

Prescriere limitată: Managementul rejectului de grefă la pacienții supuși procedurii de transplant. Monitorizarea atentă a pacienților este obligatorie.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 100 mg
EQUORAL® 100 mg 100 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
L04AA01 CICLOSPORINUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml
EQUORAL® 100 mg/ml IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 100 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH
L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 25 mg
CICLORAL® HEXAL® 25 mg 25 mg HEXAL AG
EQUORAL® 25 mg 25 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 50 mg
CICLORAL® HEXAL 50 mg 50 mg HEXAL AG
EQUORAL® 50 mg 50 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

1011._

1012.L04AA06 MYCOPHENOLATUM **

L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 180 mg
 MYFORTIC 180 mg 180 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 L04AA06 MYCOPHENOLATUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 1 g/5 ml
 CELLCEPT 1 mg/5 ml 1 g/5 ml ROCHE REGISTRATION LTD.
 L04AA06 MYCOPHENOLATUM CAPS. 250 mg
 CELLCEPT 250 mg 250 mg ROCHE REGISTRATION LTD.
 MYFENAX 250 mg 250 mg TEVA PHARMA BV
 L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 360 mg
 MYFORTIC 360 mg 360 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
 L04AA06 MYCOPHENOLATUM CAPS. 500 mg
 MYFENAX 500 mg 500 mg TEVA PHARMA BV
 L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. 500 mg
 CELLCEPT 500 mg 500 mg ROCHE REGISTRATION LTD.
 L04AA06 MYCOPHENOLATUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 500 mg
 CELLCEPT 500 mg 500 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

1013.L04AA09 BASILIXIMABUM **

L04AA09 BASILIXIMABUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ./PERF. 20 mg
 SIMULECT 20 mg 20 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.

1014.L04AX01 AZATHIOPRINUM

L04AX01 AZATHIOPRINUM COMPR. FILM. 50 mg
 IMURAN® 50 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

1015.N02AX02 TRAMADOLUM

Prescriere limitată: Durere severă, care nu răspunde la analgezice non-opioide.

Pentru durere acută la care tratamentul cu aspirină și/sau paracetamol este contraindicat sau nu a dat rezultate.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. MODIF. 100 mg
 TRAMADOLOR® 100 ID 100 mg HEXAL AG
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. PREL. 100 mg
 NOAX UNO 100 mg 100 mg LABOPHARM EUROPE LIMITED
 TRALGIT SR 100 100 mg ZENTIVA AS
 TRAMADOL® RETARD 100 mg KRKA D.D.
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 100 mg
 TRAMAL RETARD 100 mg 100 mg GRUNENTHAL GMBH
 N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 100 mg
 MABRON 100 mg MEDOCHEMIE LTD.
 TRADOLAN 100 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH
 Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute.
 N02AX02 TRAMADOLUM SUPOZ. 100 mg
 TRADOLAN 100 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH
 TRAMADOL 100 mg KRKA D.D.
 TRAMAG 100 100 mg MAGISTRA C&C
 TRAMAL® 100 mg GRUNENTHAL GMBH
 N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 100 mg/2 ml
 TRALGIT 100 100 mg/2 ml ZENTIVA A.S.
 Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute.
 N02AX02 TRAMADOLUM PIC. ORALE, SOL. 100 mg/ml
 TRALGIT 100 mg/ml ZENTIVA A.S.
 N02AX02 TRAMADOLUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml
 TRADOLAN 100 mg/ml LANNACHER HEILMITTEL GMBH
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. PREL. 150 mg
 TRALGIT SR 150 150 mg ZENTIVA AS
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 150 mg
 TRAMADOL RETARD 150 mg 150 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 TRAMAL RETARD 150 mg 150 mg GRUNENTHAL GMBH
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. PREL. 200 mg

NOAX UNO 200 mg 200 mg LABOPHARM EUROPE LIMITED
 TRALGIT SR 200 200 mg ZENTIVA AS
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 200 mg
 TRAMADOL RETARD 200 mg 200 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
 TRAMAL RETARD 200 mg 200 mg GRUNENTHAL GMBH
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. ELIB. PREL. 300 mg
 NOAX UNO 300 mg 300 mg LABOPHARM EUROPE LIMITED
 N02AX02 TRAMADOLUM CAPS. 50 mg
 K-ALMA® 50 mg ANTIBIOTICE SA
 MABRON 50 mg 50 mg MEDOCHEMIE LTD.
 TRALGIT 50 50 mg ZENTIVA A.S.
 TRAMACALM 50 mg AC HELCOR SRL
 TRAMADOL 50 mg KRKA D.D.
 TRAMADOL LPH 50 mg 50 mg LABORMED PHARMA SA
 TRAMADOL AL 50 50 mg ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 TRAMADOL ARENA 50 mg ARENA GROUP S.A.
 TRAMAL® 50 mg GRUNENTHAL GMBH
 URGENDOL 50 mg MEDICAROM GROUP SRL
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. 50 mg
 TRAMADOL 50 mg 50 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 TRAMADOL EEL 50 mg BIO EEL SRL
 TRAMAG 50 50 mg MAGISTRA C&C
 N02AX02 TRAMADOLUM COMPR. FILM. 50 mg
 TRADOLAN 50 mg 50 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH
 N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 50 mg
 TRADOLAN 50 mg 50 mg LANNACHER HEILMITTEL GMBH
 Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute
 N02AX02 TRAMADOLUM SOL. INJ. 50 mg/ml
 TRALGIT 50 50 mg/ml ZENTIVA A.S.
 TRAMADOL 50 mg/ml KRKA D.D.
 TRAMADOL® AL 100 Fiole 50 mg/ml ALIUD® PHARMA GMBH & CO.KG
 TRAMAL® 100 50 mg/ml GRUNENTHAL GMBH
 TRAMAL® 50 50 mg/ml GRUNENTHAL GMBH
 URGENDOL 50 mg/ml MEDICAROM GROUP SRL
 Prescriere limitată: Tratamentul de scurtă durată al durerii acute
 N02AX02 TRAMADOLUM PIC. ORALE, SOL.
 TRAMADOL AL PICĂTURI ALIUD PHARMA GMBH & CO.KG
 N02AX02 TRAMADOLUM PICĂTURI ORALE-SOL. 100 mg/ml
 TRAMAL® 100 mg/ml GRUNENTHAL GMBH

▣(21)SUBLISTA C2-P9: PROGRAM NAȚIONAL DE TRANSPLANT DE ORGANE, ȚESUTURI ȘI
 CELULE DE ORIGINE UMANĂ. P9.7 TRATAMENTUL STĂRII POSTTRANSPLANT ÎN
 AMBULATORIU A PACIENȚILOR TRANSPLANTAȚI

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣1016.A05AA02 ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM

NOTĂ: Nu se va prescrie în regim compensat pentru tratamentul litiazei biliare.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

A05AA02 ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM CAPS. 250 mg

URSOFALK® 250 mg DR. FALK PHARMA GMBH

URSOSAN 250 mg PRO. MED. CS PRAHA AS

▶(la data 10-mai-2012 alin. (21), punctul 1017. din anexa 2, capitolul 3, secțiunea 2 abrogat de Art. I, punctul 2. din **Ordinul 423/2012**)

▶(la data 10-mai-2012 alin. (21), punctul 1018. din anexa 2, capitolul 3, secțiunea 2 abrogat de Art. I, punctul 2. din **Ordinul 423/2012**)

▶(la data 10-mai-2012 alin. (21), punctul 1019. din anexa 2, capitolul 3, secțiunea 2 abrogat de Art. I, punctul 2. din **Ordinul 423/2012**)

1020._

■1021.H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM

H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 125 mg
LEMOD SOLU 125 mg 125 mg HEMOFARM S.R.L.
H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 125 mg/2 ml
SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 125 mg/2 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 16 mg
MEDROL A 16 16 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 20 mg
LEMOD SOLU 20 mg 20 mg HEMOFARM S.R.L.
H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 250 mg/4 ml
SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 250 mg/4 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 32 mg
MEDROL 32 32 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 40 mg
LEMOD SOLU 40 mg 40 mg HEMOFARM S.R.L.
H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ 40 mg/1 ml
SOLU-MEDROL ACT-O-VIAL 40 mg/1 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM COMPR. 4 mg
MEDROL 4 mg 4 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. PT. SOL. INJ. 500 mg
LEMOD SOLU 500 mg 500 mg HEMOFARM S.R.L.
H02AB04 METHYLPREDNISOLONUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 500 mg/7.8 ml
SOLU-MEDROL 500 mg/7,8 ml 500 mg/7.8 ml PFIZER EUROPE MA EEIG

■1022.H02AB07 PREDNISONUM

H02AB07 PREDNISONUM COMPR. 5 mg
N-PREDNISON 5 mg MEDUMAN SA
PREDNISON 5 mg 5 mg SINTOFARM SA
PREDNISON ARENA 5 mg 5 mg ARENA GROUP SA
PREDNISON GEDEON RICHTER 5 mg 5 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
PREDNISON MAGISTRA 5 mg 5 mg MAGISTRA C&C

■1023.J01EE01 SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM

Există un risc crescut de reacție adversă severă la administrarea acestui medicament la persoane în vârstă.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J01EE01 SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM SUSP. ORALĂ 200 mg/40 mg/5 ml
EPITRIM 200 mg/40 mg/5 ml E.I.P.I.CO. MED S.R.L.
J01EE01 SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM SIROP 25 mg/5 mg/ml
SUMETROLIM 25 mg/5 mg/ml EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
J01EE01 SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM COMPR. 400 mg/80 mg
BISEPTRIM 400 mg/80 mg EUROPHARM SA
CO-TRIM ELL 400 mg/80 mg BIO EEL SRL
SUMETROLIM 400 mg/80 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
TAGREMIN 400 mg/80 mg ZENTIVA S.A.
J01EE01 SULFAMETHOXAZOLUM + TRIMETHOPRIMUM SOL. PERF. 400 mg/80 mg
SEPTRIN 400 mg/80 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

■1024.J02AC01 FLUCONAZOLUM

Prescriere limitată: Tratament de întreținere la pacienți cu meningită criptococică și imunosupresie.

Profilaxia secundară a candidozei orofaringiene la pacienți cu imunosupresie.

Tratamentul meningitei criptococice la pacienții care nu pot lua sau nu tolerează amfotericina.

Tratamentul candidozelor severe și care pun în pericol viața la pacienți care nu tolerează amfotericina.

Tratamentul candidozei orofaringiene la pacienți cu imunosupresie.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 100 mg

DIFLAZON 100 mg 100 mg KRKA D.D.
 FLUCONAZOLE TEVA 100 mg 100 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
 FLUCORIC 100 mg 100 mg TERAPIA S.A.
 FLUCOVIM 100 100 mg VIM SPECTRUM SRL
 FUNGOLON 100 mg 100 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD
 J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 150 mg
 DIFLAZON 150 mg 150 mg KRKA D.D.
 DIFLUCAN 150 mg 150 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 FLUCONAZOL 150 mg 150 mg OZONE LABORATORIES LTD.
 FLUCONAZOL MEDICO UNO 150 mg 150 mg MEDICO UNO PHARMACEUTICAL SRL
 FLUCONAZOL MEDOCHEMIE 150 mg 150 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
 FLUCONAZOL SANDOZ® 150 150 mg SANDOZ SRL
 FLUCONAZOL TERAPIA 150 mg 150 mg TERAPIA SA
 FLUCONAZOLE TEVA 150 mg 150 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
 FLUCORIC 150 mg 150 mg TERAPIA S.A.
 FLUCOVIM 150 150 mg VIM SPECTRUM SRL
 MYCOMAX 150 150 mg ZENTIVA AS
 MYCOSYSTA® 150 mg 150 mg GEDEON RICHTER PLC.
 J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 200 mg
 DIFLAZON 200 mg 200 mg KRKA D.D.
 FLUCONAZOLE TEVA 200 mg 200 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
 J02AC01 FLUCONAZOLUM SOL. PERF. 2 mg/ml
 DIFLAZON® 2 mg/ml KRKA D.D.
 DIFLUCAN® 2 mg/ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 MYCOMAX® INF 2 mg/ml ZENTIVA AS
 J02AC01 FLUCONAZOLUM CAPS. 50 mg
 DIFLAZON 50 mg 50 mg KRKA D.D.
 DIFLUCAN 50 mg 50 mg PFIZER EUROPE MA EEIG
 FLUCONAZOL 50 mg 50 mg ARENA GROUP SA
 FLUCONAZOL MEDOCHEMIE 50 mg 50 mg MEDOCHEMIE ROMÂNIA SRL
 FLUCONAZOL SANDOZ® 50 50 mg SANDOZ SRL
 FLUCONAZOL TERAPIA 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.
 FLUCONAZOLE TEVA 50 mg 50 mg TEVA PHARMACEUTICALS SRL
 FLUCORIC 50 mg 50 mg TERAPIA S.A.
 FLUCOVIM 50 50 mg VIM SPECTRUM SRL
 FUNGOLON 50 mg 50 mg BALKANPHARMA RAZGRAD AD
 J02AC01 FLUCONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 50 mg/5 ml
 DIFLUCAN® 50 mg/5 ml 50 mg/5 ml PFIZER EUROPE MA EEIG
 1025.J02AC03 VORICONAZOLUM
 J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SOL. PERF.
 VFEND (R) 200 mg PFIZER LIMITED
 VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.
 J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 50 mg
 VFEND 50 mg 50 mg PFIZER LTD.
 J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ
 VFEND (R) 40 mg/ml 40 mg/ml PFIZER LIMITED
 1026.J02AC04 POSACONAZOLUM **
 Prescriere limitată: Profilaxia și tratamentul infecțiilor fungice invazive la pacienții aflați sub chimioterapie de inducție-remisie pentru LAM sau pentru sindroame mielodisplazice și care prezintă risc înalt de a dezvolta infecții fungice masive.
 Profilaxia și tratamentul infecțiilor fungice invazive la pacienții în procedura de transplant medular și aflați sub terapie imunosupresoare cu doze mari, cu risc mare de a dezvolta infecții fungice masive.
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.
 J02AC04 POSACONAZOLUM SUSP. ORALĂ 40 mg/ml
 NOXAFIL SP 40 mg/ml 40 mg/ml SP EUROPE

▣1027.J05AB01 ACICLOVIRUM

J05AB01 ACICLOVIRUM CAPS. 200 mg
ACICLOVIR 200 mg 200 mg SLAVIA PHARM SRL
EUVIROX 200 mg 200 mg EUROPHARM SA
J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. 200 mg
ACICLOVIR 200 mg 200 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
CLOVIRAL 200 mg 200 mg ANTIBIOTICE SA
ZOVIRAX 200 mg GLAXO WELLCOME FOUNDATION LTD.
J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. DISP. 200 mg
ACICLOVIR 200 mg 200 mg OZONE LABORATORIES LTD.
LOVIR 200 mg 200 mg RANBAXY UK LIMITED
J05AB01 ACICLOVIRUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 250 mg
VIROLEX 250 mg KRKA D.D. NOVO MESTO
J05AB01 ACICLOVIRUM CAPS. 400 mg
ACICLOVIR 400 mg 400 mg ARENA GROUP S.A.
J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. 400 mg
ACICLOVIR 400 mg 400 mg EGIS PHARMACEUTICALS P.L.C.
J05AB01 ACICLOVIRUM COMPR. FILM. 400 mg
ACIKLOVIR 400 mg A & G MED TRADING S.R.L.

▣1028.J05AB14 VALGANCICLOVIRUM **

Prescriere limitată: Tratamentul de inițiere și menținere pentru retinita cu citomegalovirus (CMV) la pacienți imunocompromiși.

J05AB14 VALGANCICLOVIRUM COMPR. FILM. 450 mg
VALCYTE® 450 mg 450 mg ROCHE ROMÂNIA SRL

▣1029.J05AF05 LAMIVUDINUM

J05AF05 LAMIVUDINUM COMPR. FILM. 100 mg
ZEFFIX 100 mg 100 mg GLAXO GROUP LTD.
J05AF05 LAMIVUDINUM SOL. ORALĂ 10 mg/ml
EPIVIR 10 mg/ml 10 mg/ml GLAXO GROUP LTD.
J05AF05 LAMIVUDINUM COMPR. FILM. 150 mg
EPIVIR 150 mg 150 mg GLAXO GROUP LTD.
J05AF05 LAMIVUDINUM SOL. ORALĂ 5 mg/ml
ZEFFIX 5 mg/ml 5 mg/ml GLAXO GROUP LTD.

▣1030.L04AA01 CICLOSPORINUM

Prescriere limitată: Managementul rejecției de grefă la pacienții supuși procedurii de transplant. Monitorizarea atentă a pacienților este obligatorie. Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 100 mg
EQUORAL® 100 mg 100 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
L04AA01 CICLOSPORINUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml
EQUORAL® 100 mg/ml IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 100 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH
L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 25 mg
CICLORAL® HEXAL® 25 mg 25 mg HEXAL AG
EQUORAL® 25 mg 25 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 25 mg NOVARTIS PHARMA GMBH
L04AA01 CICLOSPORINUM CAPS. MOI 50 mg
CICLORAL® HEXAL 50 mg 50 mg HEXAL AG
EQUORAL® 50 mg 50 mg IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
SANDIMMUN NEORAL® 50 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

▣1031.L04AA05 TACROLIMUSUM **

Prescriere limitată: Terapie de menținere consecutivă inițierii și stabilizării tratamentului cu mycophenolatum la pacienții cu transplant alogen renal.

Terapie de menținere consecutivă inițierii și stabilizării tratamentului cu mycophenolatum la pacienții cu transplant alogen cardiac.

Terapie de menținere consecutivă inițierii și stabilizării tratamentului cu mycophenolatum la pacienții cu transplant alogen hepatic.

Monitorizarea atentă a pacienților este obligatorie.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. ELIB. PREL. 0,5 mg

ADVAGRAF 0,5 mg 0,5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. 0.5 mg

PROGRAF® 0,5 mg 0.5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. 1 mg

PROGRAF® 1 mg 1 mg ASTELLAS IRELAND CO. LTD.

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. ELIB. PREL. 1 mg

ADVAGRAF 1 mg 1 mg ASTELLAS PHARMA GMBH

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. 5 mg

PROGRAF® 5 mg 5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH

L04AA05 TACROLIMUSUM CAPS. ELIB. PREL. 5 mg

ADVAGRAF 5 mg 5 mg ASTELLAS PHARMA GMBH

L04AA05 TACROLIMUSUM CONC. PT. SOL. PERF. 5 mg/ml

PROGRAF® 5 mg/ml 5 mg/ml ASTELLAS PHARMA GMBH

 **1032.L04AA06 MYCOPHENOLATUM ****

Prescriere limitată: Terapie de menținere consecutivă inițierii și stabilizării tratamentului cu mycophenolatum la pacienții cu transplant alogen renal.

Terapie de menținere consecutivă inițierii și stabilizării tratamentului cu mycophenolatum la pacienții cu transplant alogen cardiac.

Terapie de menținere consecutivă inițierii și stabilizării tratamentului cu mycophenolatum la pacienții cu transplant alogen hepatic.

Monitorizarea atentă a pacienților este obligatorie.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 180 mg

MYFORTIC 180 mg 180 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

L04AA06 MYCOPHENOLATUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 1 g/5 ml

CELLCEPT 1 mg/5 ml 1 g/5 ml ROCHE REGISTRATION LTD.

L04AA06 MYCOPHENOLATUM CAPS. 250 mg

CELLCEPT 250 mg 250 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

MYFENAX 250 mg 250 mg TEVA PHARMA BV

L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. GASTROREZ. 360 mg

MYFORTIC 360 mg 360 mg NOVARTIS PHARMA GMBH

L04AA06 MYCOPHENOLATUM CAPS. 500 mg


MYFENAX 500 mg 500 mg TEVA PHARMA BV

L04AA06 MYCOPHENOLATUM COMPR. FILM. 500 mg

CELLCEPT 500 mg 500 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

L04AA06 MYCOPHENOLATUM PULB. PT. CONC. PT. SOL. PERF. 500 mg

CELLCEPT 500 mg 500 mg ROCHE REGISTRATION LTD.

 **1033.L04AA10 SIROLIMUS ****

Prescriere limitată: Terapie de menținere, urmare a inițierii și stabilizării tratamentului cu sirolimus.

Monitorizarea și revizuirea terapiei va fi efectuată în unități de transplant.

Monitorizarea atentă a pacienților este obligatorie.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

L04AA10 SIROLIMUS COMPR. FILM. 1 mg

RAPAMUNE 1 mg 1 mg WYETH EUROPA LTD.

 **1034.L04AX01 AZATHIOPRINUM ***

L04AX01 AZATHIOPRINUM COMPR. FILM. 50 mg

IMURAN® 50 mg THE WELLCOME FOUNDATION LTD.

 **(22)SUBLISTA C2-P10: PROGRAM NAȚIONAL DE SUPLEERE A FUNCȚIEI RENALE LA BOLNAVII CU INSUFICIENȚĂ RENALĂ CRONICĂ.**

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

1035.A11CC03 ALFACALCIDOLUM Protocol: A007E

A11CC03 ALFACALCIDOLUM CAPS. MOI 0.25 µg

ALPHA D3 0,25 µg 0.25 µg TEVA PHARMACEUTICALS SRL

A11CC03 ALFACALCIDOLUM CAPS. MOI 0.50 µg

ALPHA D3 0.50 µg 0.50 µg TEVA PHARMACEUTICALS S.R.L.

1036.A11CC04 CALCITRIOLUM ** Protocol: A006E

A11CC04 CALCITRIOLUM CAPS. MOI 0.25 µg

ROCALTROL 0.25 µg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

1037.A11CC07 PARICALCITOLUM ** Protocol: A005E

A11CC07 PARICALCITOLUM SOL. INJ. 5 µg/ml

ZEMPLAR 5 µg/ml ABBOTT LABORATORIES S.A.

1038.B01AB01 HEPARINUM **

B01AB01 HEPARINUM SOL. INJ. 5000 ui/ml

HEPARIN 5000 ui/ml POLIPHARMA INDUSTRIES S.R.L.

HEPARIN SANDOZ® 25000 UI/5 ml 5000 ui/ml SANDOZ GMBH

HEPARINE SODIQUE PANPHARMA 5000 ui/ml LAB. PANPHARMA

1039.B01AB05 ENOXAPARINUM **

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 2000ui anti-Xa/0.2 ml

CLEXANE 2000ui anti-Xa/0.2 ml 2000ui anti-Xa/0.2 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 4000ui anti-Xa/0,4 ml

CLEXANE 4000ui anti-Xa/0.4 ml 4000ui anti-Xa/0,4 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 6000ui anti-Xa/0.6 ml

CLEXANE 6000ui anti-Xa/0.6 ml 6000ui anti-Xa/0.6 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 8000ui anti-Xa/0.8 ml

CLEXANE 8000ui anti-Xa/0.8 ml 8000ui anti-Xa/0.8 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 2000ui anti-Xa/0.2 ml

CLEXANE 2000ui anti-Xa/0.2 ml 2000ui anti-Xa/0.2 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 4000ui anti-Xa/0,4 ml

CLEXANE 4000ui anti-Xa/0.4 ml 4000ui anti-Xa/0,4 ml LAB. AVENTIS

B01AB05 ENOXAPARINUM SOL. INJ. 6000ui anti-Xa/0.6 ml

CLEXANE 6000ui anti-Xa/0.6 ml 6000ui anti-Xa/0.6 ml LAB. AVENTIS

1040.B01AB06 NADROPARINUM **

B01AB06 NADROPARINUM SOL. INJ. 11400 uiAXa/0.6 ml

FRAXODI 11400 UI anti-factor Xa/0,6 ml 11400 uiAXa/0.6 ml GLAXO GROUP LTD.

B01AB06 NADROPARINUM SOL. INJ. 15200 uiAXa/0.8 ml

FRAXODI 15200 UI anti-factor Xa/0,8 ml 15200 uiAXa/0.8 ml GLAXO GROUP LTD.

B01AB06 NADROPARINUM SOL. INJ. 2850 ui AFXa/0.3 ml

FRAXIPARINE® 2850 UI anti-factor Xa/0,3 ml 2850 ui AFXa/0.3 ml GLAXO GROUP LTD.

B01AB06 NADROPARINUM SOL. INJ. 3800 ui AFXa/0.4 ml

FRAXIPARINE® 3800 UI anti-factor Xa/0,4 ml 3800 ui AFXa/0.4 ml GLAXO GROUP LTD.

B01AB06 NADROPARINUM SOL. INJ. 5700 ui AFXa/0.6 ml

FRAXIPARINE® 5700 UI anti-factor Xa/0,6 ml 5700 ui AFXa/0.6 ml GLAXO GROUP LTD.

B01AB06 NADROPARINUM SOL. INJ. 7600 ui AXa/0.8 ml

FRAXIPARINE® 7600 UI anti-factor Xa/0,8 ml 7600 ui AXa/0.8 ml GLAXO GROUP LTD.

1041.B01AB08 REVIPARINUM **

B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ. 1432 ui/0.25 ml

CLIVARIN® 1432 UI/0,25 ml 1432 ui/0.25 ml ABBOTT GMBH&CO.KG

B01AB08 REVIPARINUM SOL. INJ. 3436 ui/0.6 ml

CLIVARIN® 3436 UI/0,6 ml 3436 ui/0.6 ml ABBOTT GMBH&CO.KG

1042.B01AB10 TINZAPARINUM **

B01AB10 TINZAPARINUM SOL. INJ. 10000u ANTIF. Xa/ml

INNOHEP 10000u ANTIF. Xa/ml LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS

B01AB10 TINZAPARINUM SOL. INJ. 20000u ANTIF. Xa/ml

INNOHEP 20000u ANTIF. Xa/ml LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS

1043.B03AC02 COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) SUCROZĂ Protocol: A010N

B03AC02 COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) SUCROZĂ SOL. INJ./PERF. 20 mg/ml

VENOFER® 20 mg/ml VIFOR FRANCE S.A.

■1044.B03XA01 EPOETINUM ALFA ** Protocol: B010N

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 10000 ui/ml

EPREX® 10000 UI 10000 ui/ml JOHNSON & JOHNSON D.O.O.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 1000 UI/0,3 ml

EPREX® 1000 UI 1000 ui/0.5 ml JOHNSON & JOHNSON D.O.O.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 1000 UI/0,5 ml

BINOCRIT 1000 UI/0,5 ml 1000 UI/0,5 ml SANDOZ GMBH

EPOKINE 1000 UI/0,5 ml 1000 UI/0.5 ml RENAMED FARMA S.R.L.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 20000 UI/0,5 ml

EPOKINE 2000 UI/0,5 ml 2000 UI/0.5 ml RENAMED FARMA S.R.L.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 2000UI

EPOPHAR 2000 U.I. 2000UI GULF PHARMACEUTICAL IND. S.R.L.

EPREX® 2000 UI 2000 ui/0.5 ml JOHNSON & JOHNSON D.O.O.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 2000 UI/1,0 ml

BINOCRIT 2000 UI/1,0 ml 2000 UI/1,0 ml SANDOZ GMBH

EPOKINE 2000 UI/1 ml 2000 UI/1 ml RENAMED FARMA S.R.L.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 3000 UI/0,3 ml

BINOCRIT 3000 UI/0,3 ml 3000 UI/0,3 ml SANDOZ GMBH

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 3000 ui/0.3 ml

EPREX® 3000 UI 3000 ui/0.3 ml JOHNSON & JOHNSON D.O.O.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 40 000UI

EPREX® 40 000 UI 40 000UI JOHNSON & JOHNSON D.O.O.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 4000UI

EPOPHAR 4000 U.I. 4000UI GULF PHARMACEUTICAL IND. S.R.L.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 4000 UI/0,4 ml

BINOCRIT 4000 UI/0,4 ml 4000 UI/0,4 ml SANDOZ GMBH

EPOKINE 4000 UI/0,4 ml 4000 UI/0.4 ml RENAMED FARMA S.R.L.

EPREX® 4000 UI 4000 ui/0.4 ml JOHNSON & JOHNSON D.O.O.

B03XA01 EPOETINUM ALFA SOL. INJ. 4000 UI/1 ml

EPOKINE 4000 UI/1 ml 4000 UI/1 ml RENAMED FARMA S.R.L.

■1045.B03XA01 EPOETINUM BETA ** Protocol: B009N

B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 10000 UI/0,6 ml

NEORECORMON 10000 UI/0,6 ml 10000 UI/0,6 ml ROCHE REGISTRATION LTD.

B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 1000 UI/0,3 ml

NEORECORMON 1000 UI/0,3 ml 1000 UI/0,3 ml ROCHE REGISTRATION LTD.

B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 2000 UI/0,3 ml

NEORECORMON 2000 UI/0,3 ml 2000 UI/0,3 ml ROCHE REGISTRATION LTD.

B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 4000 UI/0,3 ml

NEORECORMON 4000 UI/0,3 ml 4000 UI/0,3 ml ROCHE REGISTRATION LTD.

B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 5000 UI/0,3 ml

NEORECORMON 5000 UI/0,3 ml 5000 UI/0,3 ml ROCHE REGISTRATION LTD.

B03XA01 EPOETINUM BETA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 500 UI/0,3 ml

NEORECORMON 500 UI/0,3 ml 500 UI/0,3 ml ROCHE REGISTRATION LTD.

■1046.B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA ** Protocol: B011N

B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 10 µg/0.4 ml

ARANESP 10 µg/0.4 ml 10 µg/0.4 ml AMGEN EUROPE BV

B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 100 µg/0.5 ml

ARANESP 100 µg/0.5 ml 100 µg/0.5 ml AMGEN EUROPE BV

B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 15 µg/0.375 ml

ARANESP 15 µg/0.375 ml 15 µg/0.375 ml AMGEN EUROPE BV

B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 150 µg/0.3 ml

ARANESP 150 µg/0.3 ml 150 µg/0.3 ml AMGEN EUROPE BV

B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 20 µg/0.5 ml

ARANESP 20 µg/0.5 ml 20 µg/0.5 ml AMGEN EUROPE BV

B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 30 µg/0.3 ml

ARANESP 30 µg/0.3 ml 30 µg/0.3 ml AMGEN EUROPE BV

B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 300 µg/0.6 ml
ARANESP 300 µg/0.6 ml 300 µg/0.6 ml AMGEN EUROPE BV
B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 40 µg/0.4 ml
ARANESP 40 µg/0.4 ml 40 µg/0.4 ml AMGEN EUROPE BV
B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 50 µg/0.5 ml
ARANESP 50 µg/0.5 ml 50 µg/0.5 ml AMGEN EUROPE BV
B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 500 µg/ml
ARANESP 500 µg/ml 500 µg/ml AMGEN EUROPE BV
B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 60 µg/0.3 ml
ARANESP 60 µg/0.3 ml 60 µg/0.3 ml AMGEN EUROPE BV
B03XA02 DARBEPOETINUM ALFA SOL. INJ. ÎN SERINGĂ PREUMPLUTĂ 80 µg/0.4 ml
ARANESP 80 µg/0.4 ml 80 µg/0.4 ml AMGEN EUROPE BV

1047._

1048._

▣**1049.**V03AE02 SEVELAMER ** Protocol: V003D

V03AE02 SEVELAMER COMPR. FILM. 800 mg
RENAGEL 800 mg 800 mg GENZYME EUROPE BV

▣**1050.**H05BX01 CINACALCETUM **** Protocol: H003N

H05BX01 CINACALCETUM COMPR. FILM. 30 mg
MIMPARA 30 mg 30 mg AMGEN EUROPE B.V.

H05BX01 CINACALCETUM COMPR. FILM. 60 mg
MIMPARA 60 mg 60 mg AMGEN EUROPE B.V.

H05BX01 CINACALCETUM COMPR. FILM. 90 mg
MIMPARA 90 mg 90 mg AMGEN EUROPE B.V.

▣**(23)**SUBLISTA C2-P11: PROGRAM NAȚIONAL DE SĂNĂTATE MINTALĂ. SUBPROGRAMUL
TRATAMENTUL TOXICODEPENDENȚELOR

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣**1051.**N07BB04 NALTREXONUM

N07BB04 NALTREXONUM COMPR. FILM. 50 mg

REVIA 50 mg TORREX CHIESI PHARMA GMBH

Naltrexone hydrochloride este contraindicată la pacienții tratați cu medicamente opioide

▣**1052.**N07BC02 METHADONUM

Risc înalt de apariție a dependenței.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare
DCI-ului.

N07BC02 METHADONUM COMPR. 2.5 mg

SINTALGON 2,5 mg 2.5 mg ZENTIVA S.A.

▣**1053.**N07BC51 COMBINAȚII (BUPRENORPHINUM + NALAXONE)

Prescriere limitată: Tratamentul dependenței de opioide în cadrul terapiei medicale, sociale și
psihologice.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare
DCI-ului.

N07BC51 COMBINAȚII (BUPRENORPHINUM + NALAXONE) COMPR. SUBLING. 2 mg/0,5 mg

SUBOXONE 2 mg/0,5 mg 2 mg/0,5 mg SP EUROPE

N07BC51 COMBINAȚII (BUPRENORPHINUM + NALAXONE) COMPR. SUBLING. 8 mg/2 mg

SUBOXONE 8 mg/2 mg 8 mg/2 mg SP EUROPE

1054._

1055._

▣**SECȚIUNEA 3: SUBLISTA C3 - DCI-URI CORESPUNZĂTOARE MEDICAMENTELOR DE
CARE BENEFICIAZĂ COPIII PÂNĂ LA 18 ANI, TINERII DE LA 18 LA 26 ANI DACĂ SUNT
ELEVI, UCENICI SAU STUDENȚI DACĂ NU REALIZEAZĂ VENITURI PRECUM ȘI GRAVIDE
ȘI LEHUZE, ÎN TRATAMENTUL AMBULATORIU ÎN REGIM DE COMPENSARE 100% DIN
PREȚUL DE REFERINȚĂ**

DCI/DENUMIRE COMERCIALĂ CONCENTRAȚIE FORMA FARM. FIRMA PROTOCOL

▣**1056.**A03AD02 DROTAVERINUM

A03AD02 DROTAVERINUM SOL. INJ. 40 mg/2 ml

NO-SPA 40 mg/2 ml 40 mg/2 ml CHINOIN PRIVATE CO. LTD.

■1057.A03BA01 ATROPINUM
 A03BA01 ATROPINUM SOL. INJ. 1 mg/ml
 SULFAT DE ATROPINA 1 mg/ml ZENTIVA S.A.

■1058.A03BB01 BUTYLSCOPOLAMMONII BROMIDUM
 A03BB01 BUTYLSCOPOLAMMONII BROMIDUM SOL. INJ. 10 mg/ml
 SCOBUTIL 10 mg/ml 10 mg/ml ZENTIVA SA
 A03BB01 BUTYLSCOPOLAMMONII BROMIDUM SOL. INJ. 20 mg/ml
 BUSCOPAN 20 mg/ml 20 mg/ml BOEHRINGER INGELHEIM INT. GMBH
 FARCORELAXIN 20 mg/ml PHARCO IMPEX 93 S.R.L.

■1059.A03DA02 COMBINAȚII
 A03DA02 COMBINAȚII COMPR.
 ALGIFEN COMPRIMATE ZENTIVA SA
 PIAFEN ANTIBIOTICE SA
 A03DA02 COMBINAȚII SOL. INJ.
 ALGIFEN SOLUȚIE INJECTABILĂ ZENTIVA SA
 A03DA02 COMBINAȚII SUPOZ.
 PIAFEN ANTIBIOTICE SA

■1060.A05BAN3 COMBINAȚII
 A05BAN3 COMBINAȚII SOL. INJ.
 ASPATOFORT® TERAPIA SA

■1061.A06AD65 COMBINAȚII
 A06AD65 COMBINAȚII PULB. PT. SOL. ORALĂ
 ENDOFALK DR. FALK PHARMA GMBH

■1062.A07AX03 NIFUROXAZIDUM
 A07AX03 NIFUROXAZIDUM CAPS. 200 mg
 ERCEFURYL® 200 mg 200 mg SANOFI-SYNTHELABO OTC

■1063.A11CA01 RETINOLUM
 A11CA01 RETINOLUM PIC. ORALE, SOL. 1500000 ui/g
 VITAMINA A 1500000 ui/g BIOFARM SA
 A11CA01 RETINOLUM CAPS. MOI 50000ui
 VITAMINA A FORTE 50000ui BIOFARM SA

■1064.A11CC02 DIHYDROTACHYSTEROLUM
 A11CC02 DIHYDROTACHYSTEROLUM PICĂTURI ORALE-SOL. 0.1 mg/ml
 TACHYSTIN 0.1 mg/ml CHAUVIN ANKERPHARM GMBH
 A11CC02 DIHYDROTACHYSTEROLUM PICĂTURI ORALE-SOL. 1 mg/ml
 A.T. 10® 1 mg/ml MERCK KGAA

■1065.A11CC04 CALCITRIOLUM
 A11CC04 CALCITRIOLUM CAPS. MOI 0.25 µg
 ROCALTROL 0.25 µg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.

■1066.A11CC05 COLECALCIFEROLUM
 A11CC05 COLECALCIFEROLUM PIC. ORALE, SOL. 0,45 mg/ml
 VITAMINA D3 0,45 mg/ml BIOFARM S.A.
 A11CC05 COLECALCIFEROLUM PIC. ORALE, SOL. 0.5 mg/ml
 VIGANTOL OIL 0.5 mg/ml MERCK KGAA
 A11CC05 COLECALCIFEROLUM COMPR. 1000UI
 VIGANTOLETTEN 1000 1000UI MERCK KGAA
 A11CC05 COLECALCIFEROLUM COMPR. 500UI
 VIGANTOLETTEN 500 500UI MERCK KGAA

■1067.A11CC20 COMBINAȚII
 A11CC20 COMBINAȚII COMPR.
 FLUOR VIGANTOLETTEN 1000 MERCK KGAA
 FLUOR VIGANTOLETTEN 500 MERCK KGAA

■1068.A11DA01 THIAMINUM
 A11DA01 THIAMINUM SOL. INJ. 100 mg/2 ml
 SICOVIT® B1 100 mg/2 ml 100 mg/2 ml ZENTIVA SA
 A11DA01 THIAMINUM COMPR. 10 mg
 SICOVIT® B1 10 mg 10 mg ZENTIVA SA

1069.A11DA03 BENFOTIAMINUM
 A11DA03 BENFOTIAMINUM DRAJ. 50 mg
 BENFOGAMMA 50 mg WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 1070.A11DBN1 COMBINAȚII
 A11DBN1 COMBINAȚII CAPS. MOI
 MILGAMMA® N WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 A11DBN1 COMBINAȚII SOL. INJ.
 MILGAMMA® N WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG
 1071.A11DBN2 COMBINAȚII
 A11DBN2 COMBINAȚII COMPR. FILM.
 NEUROMULTIVIT® LANNACHER HEILMITTEL GMBH
 1072.A11GA01 ACIDUM ASCORBICUM
 A11GA01 ACIDUM ASCORBICUM SOL. INJ. 750 mg
 VITAMINA C ARENA 750 mg 750 mg ARENA GROUP S.A.
 1073.A11HA02 PYRIDOXINUM
 A11HA02 PYRIDOXINUM COMPR. 250 mg
 VITAMINA B6 250 mg 250 mg ARENA GROUP SA
 A11HA02 PYRIDOXINUM COMPR. 250 mg
 SICOVIT B6 250 mg 250 mg ZENTIVA SA
 A11HA02 PYRIDOXINUM SOL. INJ. 250 mg/5 ml
 SICOVIT B6 250 mg/5 ml 250 mg/5 ml ZENTIVA SA
 A11HA02 PYRIDOXINUM SOL. INJ. 50 mg/2 ml
 SICOVIT B6 50 mg/2 ml 50 mg/2 ml ZENTIVA SA
 1074.A11HA03 TOCOFEROLUM
 A11HA03 TOCOFEROLUM CAPS. MOI 200 mg
 VITAMIN E 200 200 mg ZENTIVA AS
 A11HA03 TOCOFEROLUM CAPS. MOI 400 mg
 VITAMIN E 400 400 mg ZENTIVA AS
 1075.
 1076.A12AA03 CALCII GLUCONAS
 A12AA03 CALCII GLUCONAS SOL. INJ.
 GLUCONAT DE CALCIU ZENTIVA SA
 GLUCONAT DE CALCIU 10% 10% B. BRAUN MELSUNGEN AG
 A12AA03 CALCII GLUCONAS SOL. INJ. 10,00%
 GLUCONAT DE CALCIU ZENTIVA SA
 GLUCONAT DE CALCIU 10% 10% B. BRAUN MELSUNGEN AG
 1077.A14AA03 METANDIENONUM
 A14AA03 METANDIENONUM COMPR. 5 mg
 NAPOSIM 5 mg 5 mg TERAPIA SA
 1078.A16AA01 LEVOCARNITINUM
 A16AA01 LEVOCARNITINUM SOL. ORALĂ 100 mg/ml
 CARNIL® 100 mg/ml ANFARM HELLAS S.A. PHARMACEUTICALS
 A16AA01 LEVOCARNITINUM SOL. ORALĂ 10%
 MIOCOR 10% ECOBI PHARMACEUTICI
 1079.A16AXN1 DIVERSE
 A16AXN1 DIVERSE DRAJ. 200 mg
 ACTOVEGIN® 200 mg NYCOMED AUSTRIA GMBH
 A16AXN1 DIVERSE SOL. INJ. 200 mg/5 ml
 ACTOVEGIN® 200 mg/5 ml NYCOMED AUSTRIA GMBH
 A16AXN1 DIVERSE SOL. INJ. 80 mg/2 ml
 ACTOVEGIN® 80 mg/2 ml NYCOMED AUSTRIA GMBH
 1080.B02BX01 ETAMSYLATUM
 B02BX01 ETAMSYLATUM SOL. INJ. 250 mg/2 ml
 ETAMSILAT 250 mg/2 ml 250 mg/2 ml ZENTIVA S.A
 1081.B02BX02 CARBAZOCHROMI SALICYLAS
 B02BX02 CARBAZOCHROMI SALICYLAS SOL. INJ. 0.3 mg/ml
 ADRENOSTAZIN 0.3 mg/ml TERAPIA SA

■1082.B03AA02 FERROSI FUMARAS
 B03AA02 FERROSI FUMARAS SUSP. ORALĂ 3,00%
 FERRONAT® 3% IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.

■1083.B03AA03 FERROSI GLUCONAS
 B03AA03 FERROSI GLUCONAS COMPR.
 ASCOFER ARENA GROUP SA

■1084.B03ABN1 FERROCHOLINATUM
 B03ABN1 FERROCHOLINATUM SOL. ORALĂ IN PICĂTURI 24 mg Fe/ml
 FER-SOL 24 mg Fe/ml E.I.P.I.CO. MED S.R.L.

■1085.B03AD02 COMBINAȚII
 B03AD02 COMBINAȚII CAPS. ELIB. PREL.
 FERRETAB® LANNACHER HEILMITTEL GMBH

■1086.B03AD03 COMBINAȚII
 B03AD03 COMBINAȚII CAPS.
 FERRO SANOL GYN SCHWARZ PHARMA AG
 B03AD03 COMBINAȚII DRAJ. ELIB. PREL.
 TARDYFERON FOL® LAB. PIERRE FABRE

■1087.B03AD04 COMBINAȚII
 B03AD04 COMBINAȚII COMPR. MAST.
 MALTOFER FOL VIFOR FRANCE S.A.

■1088.B03AE01 COMBINAȚII
 B03AE01 COMBINAȚII CAPS. MOI
 FERRO-FOLGAMMA® WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG

■1089.B03AE10 COMBINAȚII
 B03AE10 COMBINAȚII SOL. ORALĂ
 TOT'HEMA LAB. INNOTHERA

■1090.B03BA01 CYANOCOBALAMINUM
 B03BA01 CYANOCOBALAMINUM SOL. INJ. 1000 µg/ml
 SICOVIT® B12 1000 µg/ml 1000 µg/ml ZENTIVA S.A.
 B03BA01 CYANOCOBALAMINUM SOL. INJ. 50 µg/ml
 SICOVIT B12 50 µg/ml 50 µg/ml ZENTIVA SA

■1091.B03BA51 COMBINAȚII
 B03BA51 COMBINAȚII DRAJ.
 MILGAMMA® WORWAG PHARMA GMBH & CO. KG

■1092.C01EA01 ALPROSTADILUM **
 C01EA01 ALPROSTADILUM CONC. PT. SOL. PERF. 500 µg
 ALPROSTADIL "PINT" 500 µg 500 µg PINT-PHARMA GMBH

■1093.C02LA51 COMBINAȚII
 C02LA51 COMBINAȚII DRAJ.
 NEOCRYSTEPIN ZENTIVA AS

■1094.C04AE01 CODERGOCRINUM
 C04AE01 CODERGOCRINUM SOL. ORALĂ IN PICĂTURI 0.1%
 CO-DERGOCRIN 0.1% TERAPIA SA
 C04AE01 CODERGOCRINUM SOL. ORALĂ IN PICĂTURI 1 mg/ml
 SECATOXIN 1 mg/ml IVAX-PHARMACEUTICALS S.R.O.
 C04AE01 CODERGOCRINUM PICĂTURI ORALE-SOL. 0.1%
 REDERGIN 1 mg/ml 0.1% LEK PHARMACEUTICALS D.D.

■1095.C05AA01 COMBINAȚII
 C05AA01 COMBINAȚII UNGUENT
 HEMORZON ANTIBIOTICE SA

■1096.C05AA08 COMBINAȚII
 C05AA08 COMBINAȚII SUPOZ.
 ULTRAPROCT® INTENDIS GmbH
 C05AA08 COMBINAȚII UNGUENT RECTAL
 ULTRAPROCT® INTENDIS GmbH

■1097.C05AD01 COMBINAȚII
 C05AD01 COMBINAȚII UNGUENT RECTAL

DOXIPROCT OM PORTUGUESA S.A.
DOXIPROCT PLUS OM PORTUGUESA S.A.
☐1098.C05BX01 CALCII DOBESILAS
C05BX01 CALCII DOBESILAS CAPS. 500 mg
DOXILEK 500 mg LEK PHARMACEUTICALS D.D.
DOXIUM 500 500 mg OM PORTUGUESA S.A.
☐1099.C05CA54 TROXERUTINUM (COMBINATII)
C05CA54 TROXERUTINUM (COMBINATII) CAPS.
GINKOR FORT BEAUFORT IPSEN PHARMA
☐1100.C07AB08 CELIPROLOLUM
C07AB08 CELIPROLOLUM COMPR. FILM. 100 mg
CELIPRES® 100 mg RANBAXY U.K. LIMITED
C07AB08 CELIPROLOLUM COMPR. FILM. 200 mg
CELIPRES® 200 mg RANBAXY U.K. LIMITED
1101.C07NAN1 COMBINAȚII
C07NAN1 COMBINAȚII CAPS.
CALMOGEN EUROPHARM SA
C07NAN1 COMBINAȚII COMPR.
DISTONOVAL FABIOL S.A.
C07NAN1 COMBINAȚII COMPR. FILM.
DISTONOCALM® ZENTIVA S.A.
☐1102.C08CA06 NIMODIPINUM
C08CA06 NIMODIPINUM SOL. PERF. 10 mg/50 ml
DILCEREN® 10 mg/50 ml SLOVAKOFARMA
NIMOTOP® 10 mg/50 ml BAYER HEALTHCARE AG
C08CA06 NIMODIPINUM COMPR. FILM. 30 mg
NIMOTOP® 30 mg BAYER HEALTHCARE AG
☐1103.C10AD02 ACIDUM NICOTINICUM
C10AD02 ACIDUM NICOTINICUM COMPR. ELIB. PREL. 1000 mg
NIASPAN 1000 mg 1000 mg MERCK KGAA
C10AD02 ACIDUM NICOTINICUM COMPR. ELIB. PREL. 375 mg
NIASPAN 375 mg 375 mg MERCK KGAA
C10AD02 ACIDUM NICOTINICUM COMPR. ELIB. PREL. 500 mg
NIASPAN 500 mg 500 mg MERCK KGAA
C10AD02 ACIDUM NICOTINICUM COMPR. ELIB. PREL. 750 mg
NIASPAN 750 mg 750 mg MERCK KGAA
☐1104.D01AC05 ISOCONAZOLUM
D01AC05 ISOCONAZOLUM CREMĂ 10 mg/1 g
TRAVOGEN 10 mg/1 g INTENDIS GmbH
☐1105.D01AC08 KETOCONAZOLUM
D01AC08 KETOCONAZOLUM CREMĂ 20 mg/g
KETOCONAZOL CREMĂ 20 mg/g SC HYPERION SA
D01AC08 KETOCONAZOLUM CREMĂ 2 mg/100 mg
KEFUNGIN 2 mg/100 mg 2 mg/100 mg ANTIBIOTICE S.A.
D01AC08 KETOCONAZOLUM CREMĂ 2%
KETOCONAZOL 2% TIS FARMACEUTIC SA
NIZORAL 2% JANSSEN PHARMACEUTICA NV
☐1106.D01AC52 COMBINAȚII
D01AC52 COMBINAȚII CREMĂ
MYCOHEAL® HC DAR AL DAWA PHARMA S.R.L
1107._
☐1108.D05AC01 DITHRANOLUM
D05AC01 DITHRANOLUM UNGUENT 0.5%
PSORIANOL 0,5% 0.5% HYPERION SA
D05AC01 DITHRANOLUM UNGUENT 1%
PSORIANOL 1% 1% HYPERION SA
☐1109.D05AXN1 COMBINAȚII

D05AXN1 COMBINAȚII SOL. CUT.
ASORIAN BIOFARM SA

1110.D07AB10 ALCLOMETAZONUM Protocol: D001L
D07AB10 ALCLOMETAZONUM CREMĂ 0.5 mg/g
AFLODERM 0.5 mg/g A & G MED TRADING S.R.L.
D07AB10 ALCLOMETAZONUM UNGUENT 0.5 mg/g
AFLODERM 0.5 mg/g A & G MED TRADING S.R.L.

1111.D07AC04 FLUOCINOLONI ACETONIDUM Protocol: D001L
D07AC04 FLUOCINOLONI ACETONIDUM UNGUENT 25,00%
FLUOCINOLON ACETONID 0,025% 0.025% LAROPHARM SRL

1112.D07AC05 FLUOCORTOLONUM Protocol: D001L
D07AC05 FLUOCORTOLONUM CREMĂ 0.25%
ULTRALAN CREMĂ 0.25% INTENDIS GMBH
D07AC05 FLUOCORTOLONUM UNGUENT 0.25%
ULTRALAN UNGUENT 0.25% SCHERING AG

1113.D07CB01 COMBINAȚII Protocol: D001L
D07CB01 COMBINAȚII CREMĂ
NIDOFLOXANTHIN ANTIBIOTICE SA
D07CB01 COMBINAȚII UNGUENT
PANDERM GULF PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.R.L.

1114.D07CC02 COMBINAȚII Protocol: D001L
D07CC02 COMBINAȚII UNGUENT
FLUOCINOLON N ANTIBIOTICE SA

1115.D07XB02 COMBINAȚII Protocol: D001L
D07XB02 COMBINAȚII CREMĂ
TRIAMCINOLON S ANTIBIOTICE SA

1116.D07XC01 COMBINAȚII Protocol: D001L
D07XC01 COMBINAȚII SOL. CUT.
BELOSALIC A & G MED TRADING S.R.L.
DIPROSALIC SCHERING-PLOUGH EUROPE
D07XC01 COMBINAȚII UNGUENT
BELOSALIC A & G MED TRADING S.R.L.
DIPROSALIC SCHERING-PLOUGH EUROPE

1117.D07XC04 COMBINAȚII Protocol: D001L
D07XC04 COMBINAȚII CREMĂ
TRAVOCORT INTENDIS GmbH

1118.

1119.D10AD01 TRETINOINUM
D10AD01 TRETINOINUM CREMĂ 0.05%
RETIN-A® 0.05% JOHNSON & JOHNSON D.O.O.

1120.

1121.D10AF02 ERYTHROMYCINUM
D10AF02 ERYTHROMYCINUM SOL. CUT. 4 g
ERYFLUID 4 g PIERRE FABRE DERMATOLOGIE

1122.D10AF52 COMBINAȚII
D10AF52 COMBINAȚII PULB. + SOLV. SOL. CUT. 40 mg/12 mg/ml
ZINERYT 40 mg/12 mg/ml ASTELLAS PHARMA EUROPE B.V.

1123.

1124.G01AF01 METRONIDAZOLUM
G01AF01 METRONIDAZOLUM OVULE 500 mg
FLAGYL 500 mg LAB. AVENTIS

1125.

1126.G01AXN1 COMBINAȚII
G01AXN1 COMBINAȚII COMPR. VAG.
COLPOSEPTINE® LAB. THERAMEX

1127.G01BDN1 COMBINAȚII
G01BDN1 COMBINAȚII COMPR. VAG.

TERGYNAN LAB. BOUCHARA-RECORDATI

1128.G03AC06 MEDROXYPROGESTERONUM

G03AC06 MEDROXYPROGESTERONUM SUSP. INJ. 150 mg

DEPO-PROVERA 150 mg PFIZER EUROPE MA EEIG

1129.G03DB04 NOMEGESTROLUM

G03DB04 NOMEGESTROLUM COMPR. 5 mg

LUTENYL® 5 mg LAB. THERAMEX

1130.G03GA01 GONADOTROPHINUM CHORIONICUM

Prescriere limitată: Infertilitate anovulatorie.

Pentru tratamentul infertilității masculine ca urmare a hipogonadismului hipogonadotrop;

Pentru tratamentul infertilității masculine asociată cu deficit de LH;

Pentru tratamentul bărbaților care au insuficiență combinată de GH și gonadotropine și la care absența caracterelor sexuale secundare indică o întârziere de maturare.

Pentru tratamentul băieților de peste 16 ani care au manifestări clinice ale hipogonadismului sau ale pubertății întârziate. Tratamentul nu trebuie să depășească 6 luni.

NOTĂ: Cu excepția cazurilor de hipopituitarism sau amenoree primară, pacienta trebuie să fi fost tratată anterior cu citrat de clomifen și/sau gonadorelin, iar tratamentul să fi rămas fără efect (sarcina nu a fost obținută). Femeile care au urmat tratament pentru inducerea ovulației cu alte clase de medicamente și nu au obținut o sarcină necesită evaluare laparoscopică pentru a exclude alte cauze care împiedică apariția unei sarcini. Oligomenoreea trebuie să fie prezentă de cel puțin douăsprezece luni sau amenoreea să fie prezentă de cel puțin șase luni înaintea tratamentului. Înaintea acestui tratament pacientele cu hiperprolactinemie trebuie să fi urmat tratament specific medical sau chirurgical.

Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

G03GA01 GONADOTROPHINUM CHORIONICUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 5000 ui/ml

PREGNYL 5000 5000 ui/ml NV ORGANON

G03GA01 GONADOTROPHINUM CHORIONICUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ. 500 ui/ml

PREGNYL 500 500 ui/ml ORGANON NV

1131.G03GA02 MENOTROPINUM

G03GA02 MENOTROPINUM LIOF. ȘI SOLV.PT.SOL.INJ. 75ui FSH/75ui LH

MENOGON 75ui FSH/75ui LH FERING GMBH

G03GA02 MENOTROPINUM LIOF. + SOLV. PT. SOL. INJ.

MENOPUR FERRING LAEGEMIDLER A/S

1132.G04BCN1 COMBINAȚII

G04BCN1 COMBINAȚII GRAN. ORALE

URALYT-U MADAUS GMBH

1133.H03AA03 COMBINAȚII

H03AA03 COMBINAȚII COMPR. 100 µg + 20 µg

NOVOTHYRAL® 100 100 µg + 20 µg MERCK KGAA

1134.J01CR50 COMBINAȚII

J01CR50 COMBINAȚII PULB. PT. SOL. INJ. 1 g + 1 g

SULPERAZON® 2 g 1 g + 1 g PFIZER EUROPE MA EEIG

J01CR50 COMBINAȚII CAPS. 250 mg + 250 mg

AMPICLOX 250 mg + 250 mg EUROPHARM SA

1135.J01DB04 CEFAZOLINUM

J01DB04 CEFAZOLINUM PULB. PT. SOL. INJ. 1 g

LYZOLIN 1 g MEDICAROM GROUP S.R.L.

1136.J01DE02 CEFPIROMUM

J01DE02 CEFPIROMUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 1 g

CEFROM® 1 g 1 g LAB. AVENTIS

J01DE02 CEFPIROMUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 2 g

CEFROM® 2 g 2 g LAB. AVENTIS

1137.J01EB05 SULFAFURAZOLUM

J01EB05 SULFAFURAZOLUM COMPR. 500 mg

NEOXAZOL® 500 mg 500 mg ZENTIVA S.A.

SULFAFURAZOL 500 mg ARENA GROUP SA

▣1138.J01FA06 ROXITHROMYCINUM

J01FA06 ROXITHROMYCINUM COMPR. FILM. 150 mg
ROXAMED® 150 150 mg DAR AL DAWA PHARMA S.R.L

▣1139.J01GB03 GENTAMICINUM

Prescriere limitată: Infecții cu agent patogen sensibil confirmat pentru acest tip de antibiotic.
Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

J01GB03 GENTAMICINUM SOL. INJ. 40 mg/ml
GENTAMICIN KRKA 40 mg/ml KRKA D.D. NOVO MESTO
GENTAMICINA SANDOZ® 40 mg/ml 40 mg/ml SANDOZ GMBH
J01GB03 GENTAMICINUM SOL. INJ. 40 mg/ml
GENTAMICIN KRKA 40 mg/ml KRKA D.D. NOVO MESTO
GENTAMICINA SANDOZ® 40 mg/ml 40 mg/ml SANDOZ GMBH
J01GB03 GENTAMICINUM SOL. PARENT. 40 mg/ml
LYRAMYCIN 40 mg/ml MEDICAROM GROUP S.R.L.
J01GB03 GENTAMICINUM SOL. INJ. 80 mg/2 ml
GENTAMICIN KRKA 80 mg/2 ml KRKA D.D. NOVO MESTO
J01GB03 GENTAMICINUM SOL. INJ. 80 mg/2 ml
PAN-GENTAMICINE 80 mg/2 ml LAB. PANPHARMA

▣1140.J01GB07 NETILMICINUM

J01GB07 NETILMICINUM SOL. INJ. 150 mg/1.5 ml
NETROMYCINE® 150 mg/1.5 ml SCHERING PLOUGH EUROPE
J01GB07 NETILMICINUM SOL. INJ. 200 mg/2 ml
NETROMYCINE® 200 mg/2 ml SCHERING PLOUGH EUROPE
J01GB07 NETILMICINUM SOL. INJ. 50 mg/2 ml
NETROMYCINE® 50 mg/2 ml SCHERING PLOUGH EUROPE

1141._

1142._

▣1143.J02AC03 VORICONAZOLUM ** Protocol: J012B

J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 200 mg
VFEND 200 mg 200 mg PFIZER LTD.
J02AC03 VORICONAZOLUM PULB. PT. SUSP. ORALĂ 40 mg/ml
VFEND 40 mg/ml 40 mg/ml PFIZER LTD.
J02AC03 VORICONAZOLUM COMPR. FILM. 50 mg
VFEND 50 mg 50 mg PFIZER LTD.

▣1144.M01AB55 COMBINAȚII

M01AB55 COMBINAȚII COMPR. GASTROREZ.
ARTHROTEC 75 PFIZER EUROPE MA EEIG
M01AB55 COMBINAȚII SOL. PERF.
NEODOLPASSE FRESENIUS KABI AUSTRIA GMBH
M01AB55 COMBINAȚII SUPOZ.
ACECLOFEN ANTIBIOTICE SA

▣1145.M01AE01 IBUPROFENUM

A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale.
Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M01AE01 IBUPROFENUM SUSP. ORALĂ 100 mg/5 ml
IBALGIN BABY 100 mg/5 ml ZENTIVA AS
IBUGESIC® 100 mg/5 ml DAR AL DAWA PHARMA S.R.L.
NUROFEN® PENTRU COPII, cu aromă de căpșuni 100 mg/5 ml RECKITT BENCKISER
HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED
NUROFEN® PENTRU COPII, cu aromă de portocală 100 mg/5 ml RECKITT BENCKISER
HEALTHCARE INTERNATIONAL LIMITED
M01AE01 IBUPROFENUM CAPS. ELIB. PREL. 300 mg
PADUDEN® SR 300 mg 300 mg TERAPIA SA
M01AE01 IBUPROFENUM CAPS. 400 mg
MARCOFEN® 400 mg EUROPHARM SA

M01AE01 IBUPROFENUM COMPR. FILM. 400 mg
 IBUPROFEN 400 400 mg CIPLA (UK) LIMITED
 PROFINAL 400 mg GULF PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.R.L.
 REUPROFEN® 400 mg 400 mg AC HELCOR SRL
 M01AE01 IBUPROFENUM DRAJ. 400 mg
 NUROFEN FORTE 400 mg RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INT. LTD.
 M01AE01 IBUPROFENUM COMPR. FILM. 600 mg
 IBUPROFEN 600 600 mg CIPLA (UK) LIMITED
 PROFINAL 600 mg GULF PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.R.L.
 M01AE01 IBUPROFENUM CAPS. 400 mg
 MARCOFEN® 400 mg EUROPHARM SA
 M01AE01 IBUPROFENUM COMPR. FILM. 400 mg
 IBUPROFEN 400 400 mg CIPLA (UK) LIMITED
 PROFINAL 400 mg GULF PHARMACEUTICAL INDUSTRIES S.R.L.
 REUPROFEN® 400 mg 400 mg AC HELCOR SRL
 M01AE01 IBUPROFENUM DRAJ. 400 mg
 NUROFEN FORTE 400 mg RECKITT BENCKISER HEALTHCARE INT. LTD.

1146.M01AE02 NAPROXENUM

A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale.
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M01AE02 NAPROXENUM COMPR. 250 mg
 REUXEN 250 mg 250 mg AC HELCOR PHARMA SRL
 M01AE02 NAPROXENUM COMPR. 500 mg
 REUXEN 500 mg 500 mg AC HELCOR PHARMA SRL

1147.M01AG01 ACIDUM MEFENAMICUM

A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale.
 Se aplică tuturor denumirilor comerciale, formelor farmaceutice și concentrațiilor corespunzătoare DCI-ului.

M01AG01 ACIDUM MEFENAMICUM COMPR. FILM. 500 mg
 VIDAN 500 mg VIANEX SA

1148.M01AH04 PARECOXIBUM

Prescriere limitată: Tratamentul simptomatic antiinflamator la pacienții cu intoleranță la AINS neselective.

M01AH04 PARECOXIBUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ. 40 mg
 DYNASTAT 40 mg 40 mg PFIZER LIMITED
 M01AH04 PARECOXIBUM PULB. PT. SOL. INJ. 40 mg
 DYNASTAT 40 mg 40 mg PFIZER LIMITED

1149.M01AX02 ACIDUM NIFLUMICUM

A se administra cu precauție la pacienții cu istoric de factori de risc sau afecțiuni gastrointestinale.

M01AX02 ACIDUM NIFLUMICUM CAPS. 250 mg
 NIFLURIL 250 mg BRISTOL MYERS SQUIBB KFT

1150.M01AA01 PHENYLBUTAZONUM

M01AA01 PHENYLBUTAZONUM SUPOZ. 250 mg
 FENILBUTAZONA 250 mg 250 mg SINTOFARM SA

1151._

1152._

1153._

1154._

1155.M02ACN3 COMBINAȚII

M02ACN3 COMBINAȚII GEL
 PERCUTALGINE LABORATOIRES CHEMINEAU

1156.M03BB03 CHLORZOXAZONUM

M03BB03 CHLORZOXAZONUM COMPR. 250 mg
 CLORZOXAZON 250 mg 250 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
 CLORZOXAZONA 250 mg SINTOFARM SA
 CLORZOXAZONA 250 mg 250 mg ARENA GROUP SA

1157.M03BX04 TOLPERISONUM
 M03BX04 TOLPERISONUM SOL. INJ. 100 mg/ml
 MYDOCALM 100 mg/ml GEDEON RICHTER LTD.
 M03BX04 TOLPERISONUM COMPR. FILM. 150 mg
 MYDOCALM 150 mg GEDEON RICHTER LTD.
 M03BX04 TOLPERISONUM COMPR. FILM. 50 mg
 MYDOCALM 50 mg GEDEON RICHTER LTD.
 M03BX04 TOLPERISONUM DRAJ. 50 mg
 TOLPERISON 50 mg 50 mg TERAPIA SA

1158.M09AX01 ACIDUM HIALURONICUM
 M09AX01 ACIDUM HIALURONICUM SOL. INJ. 20 mg/2 ml
 HYALGAN® 20 mg/2 ml CSC PHARMACEUTICALS HANDELS GMBH

1159.N02AA59 COMBINAȚII
 N02AA59 COMBINAȚII COMPR. 30 mg + 500 mg
 PARADOREN 500 mg/30 mg 30 mg + 500 mg ARENA GROUP S.A.
 N02AA59 COMBINAȚII COMPR. 60 mg + 500 mg
 PARADOREN 500 mg/60 mg 60 mg + 500 mg ARENA GROUP S.A.

1160.N02BA71 COMBINAȚII
 N02BA71 COMBINAȚII COMPR.
 FASCONAL P GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
 FASCOREM REMEDIA SRL

1161.N02BB02 METAMIZOLUM NATRIUM
 N02BB02 METAMIZOLUM NATRIUM SOL. INJ. 1 g/2 ml
 ALGOCALMIN® 1 g/2 ml 1 g/2 ml ZENTIVA S.A.
 N02BB02 METAMIZOLUM NATRIUM PIC. ORALE, SOL. 500 mg/ml
 NEVRALGIN 500 mg/ml TERAPIA S.A.

1162.N05BA05 CLORAZEPAS DIKALII
 N05BA05 CLORAZEPAS DIKALII CAPS. 10 mg
 TRANXENE 10 mg 10 mg SANOFI-AVENTIS FRANCE
 N05BA05 CLORAZEPAS DIKALII CAPS. 5 mg
 TRANXENE 5 mg 5 mg SANOFI-AVENTIS FRANCE

1163.N05BA23 TOFISOPAMUM
 N05BA23 TOFISOPAMUM COMPR. 50 mg
 GRANDAXIN 50 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.

1164.N05CD08 MIDAZOLAMUM
 N05CD08 MIDAZOLAMUM SOL. INJ. 1 mg/ml
 DORMICUM® 1 mg/ml ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 MIDAZOLAM TORREX 1 mg/ml 1 mg/ml TORREX CHIESI PHARMA GMBH
 N05CD08 MIDAZOLAMUM SOL. INJ. 5 mg/ml
 FULSED 5 mg/ml 5 mg/ml TERAPIA S.A.
 MIDAZOLAM 5 mg/ml 5 mg/ml TERAPIA SA
 MIDAZOLAM TORREX 5 mg/ml 5 mg/ml TORREX CHIESI PHARMA GMBH
 N05CD08 MIDAZOLAMUM COMPR. FILM. 7.5 mg
 DORMICUM® 7.5 mg ROCHE ROMÂNIA S.R.L.
 DORMICUM® 7,5 mg 7.5 mg TERAPIA SA

1165.N05CD13 CINOLAZEPAMUM
 N05CD13 CINOLAZEPAMUM COMPR. 40 mg
 GERODORM® 40 mg GEROT PHARMAZEUTIKA GMBH

1166.N06BA04 METHYLFENIDATUM ***
 N06BA04 METHYLFENIDATUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 18 mg
 CONCERTA XL 18 mg 18 mg JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.
 Prescriere limitată: Utilizare în tulburare cu deficit de atenție și hiperactivitate.
 N06BA04 METHYLFENIDATUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 36 mg
 CONCERTA XL 36 mg 36 mg JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.
 Prescriere limitată: Utilizare în tulburare cu deficit de atenție și hiperactivitate.
 N06BA04 METHYLFENIDATUM COMPR. FILM. ELIB. PREL. 54 mg
 CONCERTA XL 54 mg 54 mg JANSSEN PHARMACEUTICA N.V.

Prescriere limitată: Utilizare în tulburare cu deficit de atenție și hiperactivitate.

▣1167.N06BA09 ATOMOXETINUM ***

N06BA09 ATOMOXETINUM CAPS. 10 mg

STRATTERA 10 mg 10 mg ELI LILLY AND COMPANY LIMITED

Prescriere limitată: Utilizare în tulburare cu deficit de atenție și hiperactivitate.

N06BA09 ATOMOXETINUM CAPS. 18 mg

STRATTERA 18 mg 18 mg ELI LILLY AND COMPANY LIMITED

Prescriere limitată: Utilizare în tulburare cu deficit de atenție și hiperactivitate.

N06BA09 ATOMOXETINUM CAPS. 25 mg

STRATTERA 25 mg 25 mg ELI LILLY AND COMPANY LIMITED

Prescriere limitată: Utilizare în tulburare cu deficit de atenție și hiperactivitate.

N06BA09 ATOMOXETINUM CAPS. 40 mg

STRATTERA 40 mg 40 mg ELI LILLY AND COMPANY LIMITED

Prescriere limitată: Utilizare în tulburare cu deficit de atenție și hiperactivitate.

N06BA09 ATOMOXETINUM CAPS. 60 mg

STRATTERA 60 mg 60 mg ELI LILLY AND COMPANY LIMITED

Prescriere limitată: Utilizare în tulburare cu deficit de atenție și hiperactivitate.

▣1168.N06BX02 PYRITINOLUM

N06BX02 PYRITINOLUM DRAJ. 100 mg

ENCEPHABOL® 100 mg 100 mg MERCK KGAA

N06BX02 PYRITINOLUM DRAJ. 200 mg

ENCEPHABOL® FORTE 200 mg MERCK KGAA

N06BX02 PYRITINOLUM SUSP. ORALĂ 80.5 mg/5 ml

ENCEPHABOL® SUSPENSIE 80.5 mg/5 ml MERCK KGAA

▣1169.N06BX03 PIRACETAMUM

N06BX03 PIRACETAMUM COMPR. FILM. 1200 mg

LUCETAM® 1200 mg 1200 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.

NOOTROPIL® 1200 mg 1200 mg U.C.B. SA

N06BX03 PIRACETAMUM SOL. PERF. 12 g

NOOTROPIL 12 g U.C.B. SA

N06BX03 PIRACETAMUM SOL. INJ. 1 g

NOOTROPIL 1 g U.C.B. SA

N06BX03 PIRACETAMUM SOL. INJ. 1 g/5 ml

LUCETAM® 1 g 1 g/5 ml EGIS PHARMACEUTICALS LTD.

MEMOTAL 1 g/5 ml 1 g/5 ml ZENTIVA SA

N06BX03 PIRACETAMUM SOL. INJ. 3 g/15 ml

LUCETAM® 3 g 3 g/15 ml EGIS PHARMACEUTICALS LTD.

N06BX03 PIRACETAMUM COMPR. 400 mg

PIRACETAM 400 mg 400 mg ANTIBIOTICE SA

N06BX03 PIRACETAMUM COMPR. 400 mg

MEMOTAL 400 mg 400 mg ZENTIVA S.A

N-PIRACETAM 400 mg MEDUMAN SA

PIRACETAM 400 mg MAGISTRA C&C

PIRACETAM 400 mg 400 mg LAROPHARM SRL

PIRACETAM FARMEX 400 mg 400 mg FARMEX COMPANY SRL

N06BX03 PIRACETAMUM COMPR. FILM. 400 mg

LUCETAM 400 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC

PIRACETAM 400 mg 400 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

PIRACETAM LPH® 400 mg 400 mg LABORMED PHARMA SA

N06BX03 PIRACETAMUM COMPR. FILM. 800 mg

LUCETAM 800 mg EGIS PHARMACEUTICALS PLC

NOOTROPIL® 800 mg 800 mg U.C.B. SA

PIRACETAM 800 mg 800 mg GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA

PIRACETAM LPH 800 mg 800 mg LABORMED PHARMA SA

N06BX03 PIRACETAMUM SOL. ORALĂ 20%

NOOTROPIL® 20% U.C.B. SA

▣1170.N07CA02 CINNARIZINUM

N07CA02 CINNARIZINUM COMPR. 25 mg
 CINARIZIN 25 mg 25 mg LAROPHARM SRL
 CINARIZINA 25 mg 25 mg OZONE LABORATORIES
 N-CINARIZINA 25 mg MEDUMAN SA
 STUGERON 25 mg 25 mg TERAPIA SA
1171.
1172.P01AX08 TENONITROZOLUM
 P01AX08 TENONITROZOLUM CAPS. MOI GASTROREZ. 250 mg
 ATRICAN 250 mg 250 mg LAB. INNOTECH INT.
1173.P02CC01 PYRANTELUM
 P02CC01 PYRANTELUM COMPR. FILM. 125 mg
 HELMINTOX® 125 mg 125 mg LAB. INNOTECH INT.
 P02CC01 PYRANTELUM COMPR. FILM. 250 mg
 HELMINTOX® 250 mg 250 mg LAB. INNOTECH INT.
1174.P03AAN1 SULFUR
 P03AAN1 SULFUR UNGUENT 8,00%
 UNGUENT CU SULF 8% 8% GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
1175.P03AC04 PERMETHRINUM
 P03AC04 PERMETHRINUM CREMĂ CAPILARA 1,00%
 NIX 1% GLAXO WELLCOME UK LTD.
1176.P03AX01 BENZYLUM BENZOICUM
 P03AX01 BENZYLUM BENZOICUM CREMĂ 25,00%
 BENZOAT DE BENZIL MK 25% FITERMAN PHARMA S.R.L.
1177.R01AD07 TIXOCORTOLUM
 R01AD07 TIXOCORTOLUM SUSP. NAZALA 1,00%
 PIVALONE 1% 1% PFIZER EUROPE MA EEG
1178.R01ADN1 COMBINAȚII
 R01ADN1 COMBINAȚII SPRAY NAZ.,SUSP.
 BIORINIL FARMILA FARMACEUTICI MILANO SPA
 R01ADN1 COMBINAȚII SUSP. INHAL.
 FLUORORINIL FARMILA-THEA FARMACEUTICI SPA
1179.R01BA52 COMBINAȚII
 R01BA52 COMBINAȚII COMPR. ELIB. MODIF.
 CLARINASE® SCHERING PLOUGH EUROPE
1180.R02AB03 FUSAFUNGINUM
 R02AB03 FUSAFUNGINUM SPRAY BUCOFARINGIAN ȘI NAZAL-SOL. 50 mg/10 ml
 BIOPAROX 50 mg/10 ml LES LABORATOIRES SERVIER
1181.R03CA02 EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM
 R03CA02 EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM SOL. INJ. 10 mg/ml
 EFEDRINA 10 mg/ml 10 mg/ml ZENTIVA S.A.
 R03CA02 EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM SOL. INJ. 50 mg/ml
 EFEDRINA 50 mg/ml 50 mg/ml ZENTIVA S.A.
1182.R03CC03 TERBUTALINUM
 R03CC03 TERBUTALINUM SIROP 1.5 mg/5 ml
 AIRONYL 1.5 mg/5 ml SEDICO IMPEX S.R.L.
1183.R05CB01 ACETYLCYSTEINUM
 R05CB01 ACETYLCYSTEINUM SOL. INJ. 300 mg/3 ml
 ACC INJECT 300 mg/3 ml 300 mg/3 ml HEXAL AG
1184.R05CB03 CARBOCISTEINUM
 R05CB03 CARBOCISTEINUM SIROP 100 mg/5 ml
 HUMEX EXPECTORANT PENTRU COPII ȘI SUGARI 100 mg/5 ml LAB. URGO
 R05CB03 CARBOCISTEINUM SOL. ORALĂ 100 mg/5 ml
 FLUIDOL 100 mg/5 ml 100 mg/5 ml TIS FARMACEUTIC SA
 R05CB03 CARBOCISTEINUM SIROP 20 mg/ml
 MUCOTREIS 20 mg/ml ECOBI PHARMACEUTICI SAS
 R05CB03 CARBOCISTEINUM SIROP 2%
 RHINATHIOL 2% pentru copii și sugari 2% SANOFI-AVENTIS OTC

1185._

1186.R06AD02 PROMETHAZINUM

R06AD02 PROMETHAZINUM COMPR. FILM. 30 mg
PROMETAZINA ARENA 30 mg 30 mg ARENA GROUP S.A.
Pot apărea efecte secundare semnificative

1187.R06AD07 MEQUITAZINUM

R06AD07 MEQUITAZINUM COMPR. 10 mg
PRIMALAN® 10 mg 10 mg LAB. PIERRE FABRE

1188.R06AE05 MECLOZINUM

R06AE05 MECLOZINUM COMPR. 30 mg
EMETOSTOP 30 mg SPECIFAR SA

1189.R06AX02 CYPROHEPTADINUM

R06AX02 CYPROHEPTADINUM SIROP 2 mg/5 ml
BIOHEPT 2 mg/5 ml BIOFARM S.A.
PERITOL 2 mg/5 ml EGIS PHARMACEUTICALS LTD.
R06AX02 CYPROHEPTADINUM COMPR. 4 mg
PERITOL 4 mg EGIS PHARMACEUTICALS LTD.

1190.R06AX13 LORATADINUM

R06AX13 LORATADINUM SIROP 1 mg/ml
CLARITINE 1 mg/ml SCHERING-PLOUGH EUROPE
SYMPHORAL® 1 mg/ml 1 mg/ml GEDEON RICHTER ROMÂNIA SA
R06AX13 LORATADINUM SIROP 5 mg/5 ml
LORATADINA BIOFARM 5 mg/5 ml 5 mg/5 ml BIOFARM S.A.
R06AX13 LORATADINUM SUSP. ORALĂ 5 mg/5 ml
FLONIDAN 5 mg/5 ml LEK PHARMACEUTICALS D.D.

1191.S01AA01 CHLORAMPHENICOLUM

S01AA01 CHLORAMPHENICOLUM PULB. + SOLV. PT. SOL. OFT. 0.4%
SIFICETINA 0.4% S.I.F.I. SPA

1192.S01AA13 ACIDUM FUSIDICUM

S01AA13 ACIDUM FUSIDICUM GEL OFT. 1,00%
FUCITHALMIC® 1% LEO PHARMACEUTICAL PRODUCTS

1193.S01AA24 KANAMYCINUM

S01AA24 KANAMYCINUM UNG. OFT. 1,00%
KANAMICINA SULFAT 1% 1% ANTIBIOTICE SA

1194.S01AA30 COMBINAȚII

S01AA30 COMBINAȚII PICĂTURI OFT.-SOL.
ANTIBIOPTAL FARMILA FARMACEUTICI
S01AA30 COMBINAȚII PULB. + SOLV. PT. SOL. OFT.
COLBIOCIN S.I.F.I. SPA
S01AA30 COMBINAȚII UNG. OFT.
ENBECIN POLIPHARMA INDUSTRIES S.R.L.

1195.S01BA07 FLUOROMETHOLONUM

S01BA07 FLUOROMETHOLONUM UNG. OFT. 1 mg/g
FLUMETOL S UNGUENT OFTALMIC 1 mg/g FARMILA-THEA FARMACEUTICI SPA
S01BA07 FLUOROMETHOLONUM PICĂTURI OFT.SUSP. 2 mg/ml
FLUMETOL S 2 mg/ml FARMILA-THEA FARMACEUTICI SPA

1196.S01BA11 DESONIDUM

S01BA11 DESONIDUM PICĂTURI OFT.-SOL. 0.25%
PRENACID 0.25% S.I.F.I. SPA

1197.S01BC01 INDOMETACINUM

S01BC01 INDOMETACINUM PICĂTURI OFT.-SOL. 0.1%
INDOCOLLYRE® 0.1% 0.1% LAB. CHAUVIN

1198.S01BC06 PIROXICAMUM

S01BC06 PIROXICAMUM PIC. OFT., SOL. 0.5%
BRUXICAM 0,5% 0.5% BRUSCHETTINI S.R.L.

1199.S01EB01 PILOCARPINUM

S01EB01 PILOCARPINUM PICĂTURI OFT.-SOL. 2,00%

DROPIL® 2% BRUSCHETTINI

1200.S01GX06 EMEDASTINUM

S01GX06 EMEDASTINUM PICĂTURI OFT.-SOL. 0.5 mg/ml

EMADINE 0.05% 0.5 mg/ml ALCON LABORATORIES LTD.

1201.S01GX08 KETOTIFENUM

S01GX08 KETOTIFENUM PICĂTURI OFT.-SOL. 0.25 mg/ml

ZADITEN 0,25 mg/ml 0.25 mg/ml NOVARTIS PHARMA GMBH

1202._

1203.S01XA11 NANDROLONUM

S01XA11 NANDROLONUM PICĂTURI OFT.-SOL. 1,00%

KERATYL® 1% 1% LAB. CHAUVIN

1204.S01XA12 DEXPANTHENOLUM

S01XA12 DEXPANTHENOLUM GEL OFT. 5,00%

CORNEREGEL® 5% DR. GERHARD MANN CHEM-PHARM. FABRIK GMBH

1205.S02CA05 COMBINAȚII

S02CA05 COMBINAȚII SOL. AURICULARA

SOLUTIE AURICULARA CU CLORAMFENICOL SI

FLUOCINOLON

BIOFARM SA

1206.R03DX05 OMALIZUMABUM **

Prescriere limitată: Tratamentul adjuvant pentru îmbunătățirea controlului astmului bronșic la pacienții adulți și adolescenți (cu vârsta de 12 ani și peste) cu astm alergic persistent sever care prezintă test cutanat pozitiv sau hiperreactivitate in vitro la un alergen permanent și care au funcția pulmonară redusă (FEV1 <80%), precum și simptome frecvente în timpul zilei sau treziri bruște în cursul nopții și care au avut multiple exacerbări astmatice confirmate, în ciuda administrării pe cale inhalatorie de doze mari de corticosteroizi și agoniști beta2-adrenergici cu acțiune de lungă durată.

NOTĂ: Tratamentul cu Xolair trebuie avut în vedere la pacienții cu astm bronșic mediat cu certitudine prin intermediul IgE.

R03DX05 OMALIZUMABUM PULB + SOLV.PT.SOL.INJ. 150 mg

XOLAIR 150 mg 150 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.

R03DX05 OMALIZUMABUM PULB + SOLV.PT.SOL.INJ. 75 mg

XOLAIR 150 mg 150 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.

XOLAIR 75 mg 75 mg NOVARTIS EUROPHARM LTD.