

25 LET výročí společnosti

MET

sklerodermie u dospělých: 1.-2. týden 150 mg denně; 3.-4. týden 300 mg denně, 5.-6. týden 450 mg denně, 7.-8. týden 600 mg denně; udržovací dávka 300-600 mg/den. Juvenilní artritida zpočátku 5 mg/kg/den, dále se zvyšuje každý 2. týden o 5 mg/kg/den. Wilsonova choroba: dospělí i děti 10-20 mg/kg t.hm./den. Denní dávka se podává obvykle ve 3-4 dílích dávkách. PE: 60
0066753 POR TBL FLM 50X300MG (U) 637.37 ø 637.35
0066755 POR TBL FLM 50X150MG (U) 382.62 ø 401.89

METEOSPASMYL por. cps. mol.	VP A03AX58
------------------------------------	-------------------

DR: Laboratoires Mayoly Spindler, Chatou Cedex, Francie. S: Alverini citrus 60 mg, Simeticonum 300 mg v 1 měkké tobolce. FS: Spazmolytikum, deflatulens. I: Spazmolytikum v oblasti gastro-intestinálního traktu. Dráždivý tračník. Symptomatická léčba meteorismu a flatulence. KI: Přecitlivost na složky přípravku, ileožniv stav, podávání dětem a mladistvým, těhotenství, kojení. D: Obvykle 1 tobolka 2-3krát denně na začátku jídla. PE: 36
0067269 POR CPS MOL 20X60MG 89.38 ø 115.21

METFIREX 500 mg por. tbl. fhm.	Rp. A10BA02
---------------------------------------	--------------------

METFIREX 850 mg por. tbl. fhm.	Rp. A10BA02
---------------------------------------	--------------------

DR: Sanofi-aventis s.r.o., Praha, ČR. S: Metformini hydrochloridum 500 mg (odp. Metforminum 390 mg) nebo 850 mg (663 mg) v 1 potahované tabletě. FS: Perorální antidiabetikum, derivát biguanidu. I: Diabetes mellitus 2. typu, zejména u pacientů s nadváhou, kde dieta a cvičení nestačí udržet přiměřenou glykemii. U dospělých v monoterapii nebo v kombinaci s dalšími perorálními antidiabetiky či s inzulinem. KI: Přecitlivost na inzulinem; u dětí od 10 let v monoterapii nebo v kombinaci s inzulinem. KI: Přecitlivost na složky přípravku; diabetická ketoacidóza, diabetické prekóma, porucha funkce ledvin (clearance kreatininu pod 60 ml/min); akutní onemocnění s rizikem poruchy funkce ledvin (dehydratace, těžká infekce, šok), akutní nebo chronická onemocnění, která mohou vyvolat hypoxii tkání; jaterní nedostatečnost, akutní intoxikace alkoholem, alkoholismus; těhotenství, kojení. D: Dávkování je individuální. Léčba se u dospělých zpravidla zahajuje dávkou 2-3krát denně 500 mg nebo 2krát denně 850 mg, u dětí od 10 let a mladistvých 500 mg nebo 850 mg jednou denně; max. doporučená denní dávka u dospělých je 3 g, u dětí od 10 let a mladistvých 2 g. PE: 48 (500 mg), 36 (850 mg).
0122128 POR TBL FLM 60X500MG 53.16 153.31
0122130 POR TBL FLM 120X500MG 106.31 304.56
0122132 POR TBL FLM 60X850MG 90.35 223.12
0122134 POR TBL FLM 120X850MG 180.71 443.68

METFIREX 1 g por. tbl. fhm.	Rp. A10BA02
------------------------------------	--------------------

DR: Sanofi-aventis s.r.o., Praha, ČR. S: Metformini hydrochloridum 1 g (odp. Metforminum 780 mg) v 1 potahované tabletě. FS: Perorální antidiabetikum, derivát biguanidu. I: Diabetes mellitus 2. typu, zejména u pacientů s nadváhou, kde dieta a cvičení nestačí udržet přiměřenou glykemii. U dospělých v monoterapii nebo v kombinaci s dalšími perorálními antidiabetiky či s inzulinem; u dětí od 10 let v monoterapii nebo v kombinaci s inzulinem. KI: Přecitlivost na složky přípravku; diabetická ketoacidóza, diabetické prekóma, porucha funkce ledvin (clearance kreatininu pod 60 ml/min); akutní onemocnění s rizikem poruchy funkce ledvin (dehydratace, těžká infekce, šok), akutní nebo chronická onemocnění, která mohou vyvolat hypoxii tkání; jaterní nedostatečnost, akutní intoxikace alkoholem, alkoholismus; těhotenství, kojení. D: Dávkování je individuální. Léčba se u dospělých zpravidla zahajuje dávkou 2-3krát denně 500 mg nebo 2krát denně 850 mg, u dětí od 10 let a mladistvých 500 mg nebo 850 mg jednou denně; max. doporučená denní dávka u dospělých je 3 g, u dětí od 10 let a mladistvých 2 g. PE: 24
0122136 POR TBL FLM 60X1GM 106.30 265.13

METFOGAMMA 500 por. tbl. fhm.	Rp. A10BA02
--------------------------------------	--------------------

METFOGAMMA 850 por. tbl. fhm.	Rp. A10BA02
--------------------------------------	--------------------

DR: Wörwag Pharma GmbH und Co.KG, Böblingen, SRN. S: Metformini hydrochloridum 500 mg (odp. Metforminum 390 mg) nebo 850 mg (663 mg) v 1 potahované tabletě. FS: Perorální antidiabetikum, derivát biguanidu. I: Diabetes mellitus 2. typu, zejména u obézních pacientů, kde dieta a cvičení nestačí udržet přiměřenou glykemii. U dospělých v monoterapii nebo v kombinaci s dalšími perorálními antidiabetiky či s inzulinem.

0102968	POR TBL FLM 20X1MG	L/PSY,NEU,INT,GER	(U)	88.22	ø 89.77
0102970	POR TBL FLM 60X1MG	L/PSY,NEU,INT,GER	(U)	264.69	ø 268.83
0102977	POR TBL FLM 20X2MG	L/PSY,NEU,INT,GER	(U)	117.79	ø 119.44
0102979	POR TBL FLM 60X2MG	L/PSY,NEU,INT,GER	(U)	353.36	ø 354.72
0102985	POR TBL FLM 20X3MG	L/PSY,NEU,INT,GER	(U)	176.68	ø 176.68
0102987	POR TBL FLM 60X3MG	L/PSY,NEU,INT,GER	(U)	530.04	ø 530.03

MEDOSTATIN 20 mg por. tbl. nob. Rp. C10AA02
MEDOSTATIN 40 mg por. tbl. nob.

DR: Medochemie Ltd., Limassol, Kypr. **S:** Lovastatinum 20 mg nebo 40 mg v 1 tabletě. **FS:** Hypolipidemikum. **I:** Terapie hypercholesterolemie v případě nedostačující odpovědi na dietu nebo jiná nefarmakologická opatření. Terapie kombinované hypercholesterolemie a hypertriglyceridemie, pokud je hlavní poruchou hypercholesterolemie. Pro dospělé pacienty. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku, aktivní onemocnění jater nebo přetrávající zvýšené hodnoty sérových transamináz z neobjasněných příčin, těhotenství, kojení. **D:** Obvyklá úvodní dávka je 20 mg 1krát denně s věčerním jídlem; úpravu dávkování je v případě potřeby nutno provádět v odstupu min. 4. týdnů; dávkové rozmezí je 20-80 mg/den, v 1 nebo 2 denních dávkách; max. denní dávka je 80 mg. **PE:** 36 0001932 POR TBL NOB 100X40MG /P 596.46 (1) 217.65 ø 284.22 0053507 POR TBL NOB 100X20MG /P 298.23 (1) 108.83 ø 158.95

MEDOXIN 250 mg por. tbl. nob. Rp. J01DC02
MEDOXIN 500 mg por. tbl. nob.
tablety

DR: Medochemie Ltd., Limassol, Kypr. **S:** Cefuroximum axetili 300,72 mg (odp. Cefuroximum 250 mg) nebo 601,44 mg (500 mg) v 1 tabletě. **FS:** Širokospetré antibiotikum z II. generace cefalosporinů (CRX). **I:** Léčba infekcí vyvolaných citlivými mikroorganismy: akutní streptokoková tonzilitida a faryngitida, akutní sinusitida, akutní otitis media, akutní exacerbace chronické bronchitidy, cystitida, pyelonefritida, nekomplikované infekce kůže a měkkých tkání, časné stadium Lymeské boreliózy. **KI:** Přecitlivělost na cefalosporiny nebo kteroukoli složku přípravku, závažná hypersenzitivita (např. anafylaktická reakce) na jiná beta-laktamová antibiotika (peniciliny, monobaktamy a karbapenemy) v anamnéze, v období těhotenství a kojení je nutná opatrnost. **D:** Dospělí a děti s t.hm. 40 kg a více: 250-500 mg 2krát denně v závislosti na typu a závažnosti infekce. Časné stádium Lymeské boreliózy: 500 mg 2krát denně po dobu 10-21 dnů. Děti s t.hm. pod 40 kg: 10-15 mg/kg 2krát denně až do maximální dávky 250 mg 2krát denně. **PE:** 36 0125123 POR TBL NOB 10X500MG (U) 184.22 393.02 0125128 POR TBL NOB 10X250MG (U) 138.16 230.67 0154312 POR TBL NOB 10X250MG (U) 138.16 ø 136.58 0154313 POR TBL NOB 10X500MG (U) 184.22 ø 182.24 0154314 POR TBL NOB 14X500MG (U) 257.91 246.51

MEDRACET 37.5 mg/325 mg por. tbl. nob. Rp. N02AX52
tablety

DR: PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Praha, ČR. **S:** Tramadol hydrochloridum 37,5 mg, Paracetamolum 325 mg v 1 tabletě. **FS:** Analgetikum. **I:** Symptomatická léčba středně silných až silných bolestí u dospělých a dospívajících od 12 let. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku, akutní intoxikace alkoholem, hypnotiky, centrálně působícími analgetiky, opioidy nebo psychotropními látkami, současná léčba inhibitory MAO a 14 dní po jejím ukončení, těžká porucha funkce jater, nedostatečně kontrolovaná epilepsie, těhotenství, kojení. **D:** Individuální: Dospělí a mladiství od 12 let: 1-2 tablety dle potřeby, interval mezi jednotlivými dávkami musí být minimálně 6 hodin; maximální dávka je 8 tablet denně. **PE:** 24 0178515 POR TBL NOB 30 (U) 60.97 ø 84.80 0201290 POR TBL NOB 30 (U) 60.97 175.27

gastrointestinální krvácení, cerebrovaskulární krvácení a další krvácivé stavy; gastrointestinální krvácení nebo perforace ve vztahu k předchozí léčbě NSA v anamnéze, těžké kongestivní srdeční selhání, věk do 16 let, 3. trimestr těhotenství. D: Osteoartróza: 7,5 mg 1krát denně, dle potřeby lze zvýšit na 15 mg/den. Revmatoidní artritida, ankylozující spondylitida: 15 mg 1krát denně; dle terapeutické odpovědi lze snížit na 7,5 mg/den. Maxim. denní dávka je 15 mg. Tablety se užívají během jídla, v jedné denní dávce. PE: 36
0122721 POR TBL NOB 20X15MG (U) 128.84
0122723 POR TBL NOB 30X15MG (U) 193.26 ø 179.61
0184366 POR TBL NOB 20X15MG (U) 128.84
0184368 POR TBL NOB 30X15MG (U) 193.26 ø 179.59

MELOVIS 15 mg por. tbl. nob.	Rp.	M01AC06
DR: Actavis Group PTC ehf., Hafnarfjörður, Island. S: Meloxicamum 15 mg v 1 tabletě. FS: Antirevmatikum, antiflogistikum. I: Krátkodobá symptomatická léčba exacerbací osteoartrózy. Dlouhodobá symptomatická léčba revmatoidní artritidy nebo ankylozující spondylitidy. KI: Přecitlivělost na složky přípravku; přecitlivělost na kyselinu acetylsalicylovou a ostatní NSA; aktivní nebo recidivující peptický vřed; závažné poškození funkce jater; nedialyzované těžké selhání ledvin; gastrointestinální krvácení, cerebrovaskulární krvácení a další krvácivé stavy; gastrointestinální krvácení nebo perforace ve vztahu k předchozí léčbě NSA v anamnéze, těžké srdeční selhání, 3. trimestr těhotenství, věk do 16 let. D: Osteoartróza: 7,5 mg 1krát denně, dle potřeby lze zvýšit na 15 mg/den. Revmatoidní artritida, ankylozující spondylitida: 15 mg 1krát denně; dle terapeutické odpovědi lze snížit na 7,5 mg/den. Maxim. denní dávka je 15 mg. Tablety se užívají během jídla, v jedné denní dávce. PE: 36		
0117916 POR TBL NOB 30X15MG (U) 193.26	206.22	
0176710 POR TBL NOB 30X15MG (U) 193.26	ø 193.27	

MELOXICAM MYLAN 15 mg por. tbl. nob.	Rp.	M01AC06
DR: Generics (UK) Ltd., Potters Bar, Herts, Velká Británie. S: Meloxicamum 15 mg v 1 tabletě. FS: Antirevmatikum, antiflogistikum. I: Krátkodobá symptomatická léčba exacerbací osteoartrózy. Dlouhodobá symptomatická léčba revmatoidní artritidy nebo ankylozující spondylitidy. KI: Přecitlivělost na složky přípravku, přecitlivělost na kyselinu acetylsalicylovou a ostatní NSA; aktivní nebo recidivující peptický vřed; závažné poškození funkce jater; nedialyzované těžké selhání ledvin; gastrointestinální krvácení, cerebrovaskulární krvácení a další krvácivé stavy; gastrointestinální krvácení nebo perforace ve vztahu k předchozí léčbě NSA v anamnéze, závažné srdeční selhání, těhotenství, kojení, věk do 15 let. D: Osteoartróza: 7,5 mg 1krát denně, dle potřeby lze zvýšit na 15 mg/den. Revmatoidní artritida, ankylozující spondylitida: 15 mg 1krát denně; dle terapeutické odpovědi lze snížit na 7,5 mg/den. Max. denní dávka je 15 mg. Tablety se užívají během jídla, v jedné denní dávce. PE: 36		
0150982 POR TBL NOB 60X15MG (U)	386.51	ø 386.51
0150983 POR TBL NOB 100X15MG (U)	644.19	ø 644.19
0150989 POR TBL NOB 20X15MG (U)	128.84	ø 128.59

MELOXICAM-TEVA 15 mg por. tbl. nob.	Rp.	M01AC06
DR: Teva Pharmaceuticals CR s.r.o., Praha, ČR. S: Meloxicamum 15 mg v 1 tabletě. FS: Antirevmatikum, antiflogistikum. I: Krátkodobá symptomatická léčba exacerbací osteoartrózy. Dlouhodobá symptomatická léčba revmatoidní artritidy nebo ankylozující spondylitidy. KI: Přecitlivělost na složky přípravku, přecitlivělost na kyselinu acetylsalicylovou a ostatní NSA; aktivní nebo recidivující peptický vřed; závažné poškození funkce jater; nedialyzované těžké selhání ledvin; gastrointestinální krvácení, cerebrovaskulární krvácení a další krvácivé stavy; závažné nekontrolované srdeční selhání, 3. trimestr těhotenství, kojení, věk do 16 let. D: Osteoartróza: 7,5 mg 1krát denně, dle potřeby lze zvýšit na 15 mg/den. Revmatoidní artritida, ankylozující spondylitida: 15 mg 1krát denně; dle terapeutické odpovědi lze snížit na 7,5 mg/den. Max. denní dávka je 15 mg. Tablety se užívají během jídla, v jedné denní dávce. PE: 36		
0022896 POR TBL NOB 10X15MG (U)	64.42	ø 64.49
0022898 POR TBL NOB 20X15MG (U)	128.84	ø 128.83

25 LET výročí společnosti

MED

0102968	POR TBL FLM 20X1MG	L/PSY,NEU,INT,GER	(U)	88.22	ø 89.77
0102970	POR TBL FLM 60X1MG	L/PSY,NEU,INT,GER	(U)	264.69	ø 268.83
0102977	POR TBL FLM 20X2MG	L/PSY,NEU,INT,GER	(U)	117.79	ø 119.44
0102979	POR TBL FLM 60X2MG	L/PSY,NEU,INT,GER	(U)	353.36	ø 354.72
0102985	POR TBL FLM 20X3MG	L/PSY,NEU,INT,GER	(U)	176.68	ø 176.68
0102987	POR TBL FLM 60X3MG	L/PSY,NEU,INT,GER	(U)	530.04	ø 530.03

MEDOSTATIN 20 mg por. tbl. nob. Rp. C10AA02
MEDOSTATIN 40 mg por. tbl. nob.

DR: Medochemie Ltd., Limassol, Kypr. **S:** Lovastatinum 20 mg nebo 40 mg v 1 tabletě. **FS:** Hypolipidemikum. **I:** Terapie hypercholesterolemie v případě nedostačující odpovědi na dietu nebo jiná nefarmakologická opatření. Terapie kombinované hypercholesterolemie a hypertriglyceridemie, pokud je hlavní poruchou hypercholesterolemie. Pro dospělé pacienty. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku, aktivní onemocnění jater nebo přetrávající zvýšené hodnoty sérových transamináz z neobjasněných příčin, těhotenství, kojení. **D:** Obvyklá úvodní dávka je 20 mg 1krát denně s věčerním jídlem; úpravu dávkování je v případě potřeby nutno provádět v odstupu min. 4 týdnů; dávkové rozmezí je 20-80 mg/den, v 1 nebo 2 denních dávkách; max. denní dávka je 80 mg. **PE:** 36
 0001932 POR TBL NOB 100X40MG /P 596.46 (1) 217.65 ø 284.22
 0053507 POR TBL NOB 100X20MG /P 298.23 (1) 108.83 ø 158.95

MEDOXIN 250 mg por. tbl. nob. Rp. J01DC02
MEDOXIN 500 mg por. tbl. nob.
tablety

DR: Medochemie Ltd., Limassol, Kypr. **S:** Cefuroximum axetili 300,72 mg (odp. Cefuroximum 250 mg) nebo 601,44 mg (500 mg) v 1 tabletě. **FS:** Širokospetré antibiotikum z II. generace cefalosporinů (CRX). **I:** Léčba infekcí vyvolaných citlivými mikroorganismy: akutní streptokoková tonsilitida a faryngitida, akutní sinusitida, akutní otitis media, akutní exacerbace chronické bronchitidy, cystitida, pyelonefritida, nekomplikované infekce kůže a měkkých tkání, časné stadium Lymeské boreliózy. **KI:** Přecitlivělost na cefalosporiny nebo kteroukoli složku přípravku, závažná hypersenzitivita (např. anafylaktická reakce) na jiná beta-laktamová antibiotika (peniciliny, monobaktamy a karbapenemy) v anamnéze, v období těhotenství a kojení je nutná opatrnost. **D:** Dospělí a děti s t.hm. 40 kg a více: 250-500 mg 2krát denně v závislosti na typu a závažnosti infekce. Časné stádium Lymeské boreliózy: 500 mg 2krát denně po dobu 10-21 dnů. Děti s t.hm. pod 40 kg: 10-15 mg/kg 2krát denně až do maximální dávky 250 mg 2krát denně. **PE:** 36
 0125123 POR TBL NOB 10X500MG (U) 184.22 393.02
 0125128 POR TBL NOB 10X250MG (U) 138.16 230.67
 0154312 POR TBL NOB 10X250MG (U) 138.16 ø 136.58
 0154313 POR TBL NOB 10X500MG (U) 184.22 ø 182.24
 0154314 POR TBL NOB 14X500MG (U) 257.91 246.51

MEDRACET 37.5 mg/325 mg por. tbl. nob. Rp. N02AX52
tablety

DR: PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Praha, ČR. **S:** Tramadol hydrochloridum 37,5 mg, Paracetamolum 325 mg v 1 tabletě. **FS:** Analgetikum. **I:** Symptomatická léčba středně silných až silných bolestí u dospělých a dospívajících od 12 let. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku, akutní intoxikace alkoholem, hypnotiky, centrálně působící analgetiky, opioidy nebo psychotropními látkami, současná léčba inhibitory MAO a 14 dní po jejím ukončení, těžká porucha funkce jater, nedostatečně kontrolovaná epilepsie, těhotenství, kojení. **D:** Individuální. Dospělí a mladiství od 12 let: 1-2 tablety dle potřeby, interval mezi jednotlivými dávkami musí být minimálně 6 hodin; maximální dávka je 8 tablet denně. **PE:** 24
 0178515 POR TBL NOB 30 (U) 60.97 ø 84.80
 0201290 POR TBL NOB 30 (U) 60.97 175.27

s léčbou nesteroidními antiflogistiky a prevence žaludečních a duodenálních vředů v souvislosti s podáváním NSAID u rizikových pacientů; Zollinger-Ellisonův syndrom. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku, přecitlivělost na substituované benzimidazoly, současné užívání s nefinavirem, kojení, relativně těhotenství. Nedoporučuje se podávat dětem do 12 let. **D:** Dospělí a děti od 12 let: obvykle 20 mg nebo 40 mg jednou denně; k eradikaci Helicobacter pylori se podává 20 mg 2krát denně společně se 2 antibakteriálními přípravky po dobu 7 dní. Zollinger-Ellisonův syndrom: doporučená zahajovací dávka je 40 mg 2krát denně. **PE:** 24, lahvičky po 1. otevření 3 měsíce.

0200763	POR CPS ETD 28X20MG	25.69 (1)	123.71	ø 123.71
0200772	POR CPS ETD 28X20MG	25.69	123.71	ø 229.64
0200781	POR CPS ETD 28X40MG	51.38 (1)	164.95	ø 164.95
0200790	POR CPS ETD 28X40MG	51.38	164.95	435.11

MESTINON por. tbl. obd.**Rp. N07AA02**

DR: Meda Pharma s.r.o., Praha, ČR. **S:** Pyridostigmine bromidum 60 mg v 1 obalené tabletě. **FS:** Parasympatomimetikum, inhibitor cholinesterázy. **I:** Myasthenia gravis; centrální a periferní parézy; střevní atonie, atonická obstopice; pooperační retence moči. Přípravek mohou užívat dospělí i děti. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku, na brom a soli bromu, obstrukce v gastrointestinálním ústrojí či v močových cestách. **D:** Individuální. Atonie střeva, atonická zácpa, retence moči: 60 mg každé 4 hodiny dle klinické odezvy. Myasthenia gravis: 60-180 mg 2-4krát denně nebo i vyšší dávky (maximálně 1200 mg/den). Centrální a periferní parézy: 60-360 mg/den. Děti: 7 mg/kg/den rozděleně do 5-6 dílčích dávek. **PE:** 36

0136398	POR TBL OBD 150X60MG	L/NEU	3.07 (1)	816.44	ø 819.58
---------	----------------------	-------	----------	--------	----------

MESULID por. gra. sus.**Rp. M01AX17**

DR: CSC Pharmaceuticals Handels GmbH, Bisamberg, Rakousko. **S:** Granule pro perorální suspenzi. Nimesulidum 100 mg v 1 sáčku. **FS:** Nesteroidní antirevmatikum, antiflogistikum. **I:** Léčba akutní bolesti. Primární dysmenorea. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku; přecitlivělost na jiná NSA v anamnéze; hepatotoxicke reakce na nimesulid v anamnéze; současné užívání jiných potencionálně hepatotoxicických látek; alkoholismus, toxikománie; aktivní nebo rekurentní peptický vřed/krvácení v anamnéze; těžké poruchy koagulace; těžká porucha funkce ledvin; těžké srdeční selhání; porucha funkce jater; horečka nebo příznaky podobné chřipce; děti do 12 let, 3. trimestr těhotenství, kojení. **D:** Dospělí a děti od 12 let obvykle 1 sáček 2krát denně po jídle (ráno a večer). Obsah sáčku se rozpustí ve sklenici vody. **PE:** 60

0005931	POR GRA SUS 15X100MG		34.40 (1)	48.31	ø 109.80
0005932	POR GRA SUS 30X100MG		68.80 (1)	96.63	ø 187.64

MESULID por. tbl. nob.**Rp. M01AX17**

DR: CSC Pharmaceuticals Handels, Bisamberg, Rakousko. **S:** Nimesulidum 100 mg v 1 tabletě. **FS:** Nesteroidní antirevmatikum, antiflogistikum. **I:** Léčba akutní bolesti. Primární dysmenorea. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku; přecitlivělost na jiná NSA v anamnéze; hepatotoxicke reakce na nimesulid v anamnéze; současné užívání jiných potencionálně hepatotoxicických látek; alkoholismus, toxikománie; aktivní nebo rekurentní peptický vřed/krvácení v anamnéze; těžké poruchy koagulace; těžká porucha funkce ledvin; těžké srdeční selhání; porucha funkce jater; horečka nebo příznaky podobné chřipce; děti do 12 let, 3. trimestr těhotenství, kojení. **D:** Dospělí a děti od 12 let obvykle 1 tabletu 2krát denně po jídle (ráno a večer). Tablety je třeba zapít vodou. **PE:** 60

0005928	POR TBL NOB 15X100MG		34.40 (1)	48.31	ø 93.21
0005929	POR TBL NOB 30X100MG		68.80 (1)	96.63	ø 168.33

METALCAPTASE 150 por. tbl. flm.**Rp. M01CC01****METALCAPTASE 300 por. tbl. flm.**

DR: Heyl Chemische-Pharmazeutische Fabrik GmbH und Co.KG, Berlin, SRN. **S:** Penicillaminum 150 mg nebo 300 mg v 1 potahované tabletě. **FS:** Antirevmatikum, detoxikans. **I:** Chronická revmatoidní polyartrida; Wilsonova choroba; cystinurie; sklerodermie; otrava těžkými kovy. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku, přecitlivělost na penicilin, těžké poruchy krvetvorby, funkční poruchy ledvin, systémový lupus erythematoses, porušená funkce jaterního parenchymu, současná léčba deriváty zlata nebo chlorochinem. Kojení, relativně těhotenství. **D:** Revmatoidní artrida,