

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 dílčích 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

METEOSPASYL por. cps. mol.

VP A03AX58

DR: Laboratoires Mayoly Spindler, Chatou Cedex, Francie. S: Alverini citras 60 mg, Simecticonum 300 mg v 1 měkké tobolce. FS: Spazmolytikum, deflatulens. I: Spazmolytikum v oblasti gastro-intestinálního traktu. Dráždivý tračník. Symptomatická léčba meteorismu a flatulence. KI: Přecitlivělost na složky přípravku, ileózní stavy, 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. flm.

Rp. A10BA02

METFIREX 850 mg por. tbl. flm.

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 inzulínem; u dětí od 10 let v monoterapii nebo v kombinaci s inzulínem. KI: Přecitlivělost 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. flm.

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 inzulínem; u dětí od 10 let v monoterapii nebo v kombinaci s inzulínem. KI: Přecitlivělost 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. flm.

Rp. A10BA02

METFOGAMMA 850 por. tbl. flm.

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

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.
MEDOSTATIN 40 mg por. tbl. nob.

Rp. C10AA02

DR: Medochemie Ltd., Limassol, Kypr. **S:** Lovastatinum 20 mg nebo 40 mg v 1 tabletě. **FS:** Hypo-lipidemikum. **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 přetrvávající zvýšené hodnoty sérových transamináz z neobjasněných příčin, těhotenství, kojení. **D:** Obvyklá úvodní dávka je 20 mg 1krát denně s večerním 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.
MEDOXIN 500 mg por. tbl. nob.
 tablety

Rp. J01DC02

DR: Medochemie Ltd., Limassol, Kypr. **S:** Cefuroxim axetil 300,72 mg (odp. Cefuroxim 250 mg) nebo 601,44 mg (500 mg) v 1 tabletě. **FS:** Širokospektré 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, časná 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. Časná stadium 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 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.
 tablety

Rp. N02AX52

DR: PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Praha, ČR. **S:** Tramadol hydrochloridum 37,5 mg, Paracetamol 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 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		128.84	
0122723	POR TBL NOB 30X15MG	(U)	193.26	ø 179.61
0184366	POR TBL NOB 20X15MG		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

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.
MEDOSTATIN 40 mg por. tbl. nob.

Rp. C10AA02

DR: Medochemie Ltd., Limassol, Kypr. **S:** Lovastatinum 20 mg nebo 40 mg v 1 tabletě. **FS:** Hypo-lipidemikum. **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 přetrvávající zvýšené hodnoty sérových transamináz z neobjasněných příčin, těhotenství, kojení. **D:** Obvyklá úvodní dávka je 20 mg 1krát denně s ve-černím jídlem; úpravu dávkování je v případě potřeby nutno provádět v odstupu min. 4 týdnů; dáv-kové 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.
MEDOXIN 500 mg por. tbl. nob.
tablety

Rp. J01DC02

DR: Medochemie Ltd., Limassol, Kypr. **S:** Cefuroximium axetili 300,72 mg (odp. Cefuroximium 250 mg) nebo 601,44 mg (500 mg) v 1 tabletě. **FS:** Širokospektré 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, časná stadium Lymeské boreliózy. **KI:** Přecitlivělost na cefalosporiny nebo kteroukoli složku přípravku, závažná hypersen-zitivita (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. Časná 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 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.
tablety

Rp. N02AX52

DR: PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Praha, ČR. **S:** Tramadoli hydrochloridum 37,5 mg, Paracetamololum 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 psychotrop-ními 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		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 neflavinem, 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	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:** Pyridostigmini bromidum 60 mg v 1 obalené tabletě. **FS:** Parasympatomimetikum, inhibitor cholinesterázy. **I:** Myasthenia gravis; centrální a periferní parézy; střevní atonie, atonická obstrukce; 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; hepatotoxické reakce na nimesulid v anamnéze; současné užívání jiných potencionálně hepatotoxických 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; hepatotoxické reakce na nimesulid v anamnéze; současné užívání jiných potencionálně hepatotoxických 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 polyartritida; Wilsonova choroba; cystinurie; sklerodermie; otrava těžkými kovy. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku, přecitlivělost na penicilin, těžké poruchy krev tvorby, funkční poruchy ledvin, systémový lupus erythematoses, porušená funkce jaterního parenchymu, současná léčba deriváty zlata nebo chlorochinem. Kojení, relativně těhotenství. **D:** Revmatoidní artritida,