

**MERTENIL 10 mg por. tbl. flm.**  
**MERTENIL 20 mg por. tbl. flm.**  
**MERTENIL 40 mg por. tbl. flm.**  
 potahované tablety

Rp. C10AA07

**DR:** Gedeon Richter Plc., Budapešť, Maďarsko. **S:** Rosuvastatinum calcicum 10,4 mg (odp. Rosuvastatinum 10 mg), 20,8 mg (20 mg) nebo 41,6 mg (40 mg) v 1 potahované tabletě. **FS:** Hypolipidemikum. **I:** Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidemie, jako přídatná léčba k dietě u pacientů, u nichž dieta a nefarmakologická opatření nejsou dostatečná. Prevence závažných kardiovaskulárních příhod u rizikových pacientů. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku, aktivní onemocnění jater, včetně neobjasněného přetrvávajícího zvýšení sérových transamináz a jakéhokoliv zvýšení transamináz nad trojnásobek horní hranice normálních hodnot, závažné poškození funkce ledvin (clearance kreatininu < 30 ml/min), myopatie, souběžná léčba cyklosporinem, těhotenství, kojení, podávání ženám ve fertilním věku bez účinné kontracepce. **D:** Doporučená počáteční dávka je 5-10 mg jednou denně; v případě potřeby může být po 4 týdnech léčby dávka zvýšena. 40 mg se může podávat pouze pacientům s těžkou hypercholesterolemií a s vysokým kardiovaskulárním rizikem, u kterých se při podávání dávky 20 mg nedosáhlo požadovaného efektu. Podává se jednou denně, nezávisle na jídle. **PE:** 24

0145845	POR TBL FLM 30X10MG	/P	(U)	130.59	ø 150.69
0145847	POR TBL FLM 30X20MG	/P	(U)	201.88	ø 225.68
0145849	POR TBL FLM 30X40MG	/P	(U)	312.54	ø 331.68
0176998	POR TBL FLM 90X10MG	/P	(U)	391.77	ø 434.09
0176999	POR TBL FLM 90X20MG	/P	(U)	605.65	ø 675.93
0177000	POR TBL FLM 90X40MG	/P	(U)	937.62	ø 943.04

**MESOCAIN urt. gel**

Rp. N01BB

**DR:** Zentiva a.s., Bratislava, SR. **S:** Trimecaini hydrochloridum 10 mg (1%), Carbethopendecini bromidum 2 mg (0,2%) v 1 g lubrikačního gelu. **FS:** Lokální anestetikum a antiseptikum. **I:** Zlepšení klouzavosti zaváděných cévek, prevence bolesti při instrumentálním urologickém vyšetření (anestezie sliznice močové trubice před dilatací cévkováním) apod. Pro dospělé, děti a mladistvé. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku, primární poranění a hnisavé procesy v močové trubici a jejím okolí. **D:** Gel se instiluje aplikátorem přímo z tuby do močové trubice. **PE:** 24

0002684	URT GEL 20GM	A/P	(0)	35.38	ø 66.06
---------	--------------	-----	-----	-------	---------

**MESOCAIN 1% inj. sol.**

Rp. N01BB

**DR:** Zentiva k.s., Praha, ČR. **S:** Trimecaini hydrochloridum 10 mg (1%) v 1 ml injekčního roztoku. **FS:** Lokální anestetikum. **I:** Topická, infiltrační, regionální, povrchová slizniční a inhalační, spinální a Bierova nitrožilní anestezie; profylaxe sympatické reakce při tracheální intubaci; profylaxe a terapie komorových arytmií u akutního infarktu myokardu a v kardiologii. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku a amidová anestetika; maligní hypertermie v anamnéze, porfyrie, hypovolemie, hypotenze, poruchy srdečního vedení, asystolie, kardiogenní šok. **D:** Povrchová anestezie: používá se 1% roztok. Infiltrační anestezie: používá se 0,5-1% roztok. Svodná anestezie: používá se 1% roztok s případnou přísadou adrenalinu 1:200 tis. K profylaxi a terapii komorových arytmií se úvodem podá 50-100 mg (5-10 ml 1% roztoku) pomalu (2-5 minut) i.v., následuje dlouhodobá infuze 0,1% roztoku (500 mg trimecainu v 500 ml nosné infuze) rychlostí 1-4 mg (1-4 ml)/min. podle reakce pacienta. Maximální dávka je 300 mg/hod. **PE:** 48

0000502	INJ SOL 10X10ML	O/	(0)	157.94	ø 226.56
---------	-----------------	----	-----	--------	----------

**MESOPRAL 20 mg por. cps. etd.**  
**MESOPRAL 40 mg por. cps. etd.**  
 enterosolventní tvrdé tobolky

Rp. A02BC05

**DR:** Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A., Starogard Gdański, Polsko. **S:** Esomeprazolom magnesicum dihydricum 21,69 mg (odp. Esomeprazolom 20 mg) nebo 43,37 mg (40 mg) v 1 tvrdé enterosolventní tobolce. **FS:** Antiulcerózum, inhibitor protonové pumpy. **I:** Refluxní choroba jícnu; eradikace *Helicobacter pylori* v kombinaci s vhodnými antibakteriálními režimy a prevence relapsu peptických vředů u pacientů s Hp pozitivní vředovou chorobou; žaludeční vředy v souvislosti

s dalšími perorálními antidiabetiky či s inzulínem; u dětí od 10 let v monoterapii nebo v kombinaci s inzulínem. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku; závažné zhoršení diabetu, včetně diabetické ketoacidózy, porucha funkce ledvin (clearance kreatininu pod 60 ml/min.); akutní onemocnění s rizikem poruchy funkce ledvin (dehydratace, závažná infekce, šok), i.v. podání jodových kontrastních látek; 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

0032783	POR TBL FLM 30X850MG	(U)	45.17	ø 54.34
0032784	POR TBL FLM 120X850MG	(U)	180.71	ø 218.44
0064740	POR TBL FLM 30X500MG	(U)	26.58	ø 45.76
0064741	POR TBL FLM 120X500MG	(U)	106.31	ø 172.68

**METFOGAMMA 1000 mg por. tbl. flm.**  
**potahované tablety**

Rp. **A10BA02**

**DR:** Wörwag Pharma GmbH und Co.KG, Böblingen, SRN. **S:** Metformini hydrochloridum 1000 mg (odp. Metforminum 780 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 inzulínem; u dětí od 10 let v monoterapii nebo v kombinaci s inzulínem. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku; diabetická ketoacidóza, diabetické překóma, porucha funkce ledvin (clearance kreatininu pod 60 ml/min.); akutní onemocnění s rizikem poruchy funkce ledvin (dehydratace, závažná infekce, šok); i.v. podání jodových kontrastních látek; 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:** 60

0127088	POR TBL FLM 30X1000MG	(U)	53.16	ø 57.62
0127089	POR TBL FLM 120X1000MG	(U)	212.60	ø 226.29

**METFORMIN BLUEFISH 500 mg por. tbl. flm.**  
**METFORMIN BLUEFISH 850 mg por. tbl. flm.**  
**METFORMIN BLUEFISH 1000 mg por. tbl. flm.**

Rp. **A10BA02**

**DR:** Bluefish Pharmaceuticals AB, Stockholm, Švédsko. **S:** Metformini hydrochloridum 500 mg (odp. Metforminum 390 mg), 850 mg (663 mg) nebo 1000 mg (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 překóma, porucha funkce ledvin (clearance kreatininu pod 60 ml/min), akutní onemocnění s rizikem poruchy funkce ledvin (dehydratace, závažná infekce, šok), akutní nebo chronická onemocnění, která mohou způsobit tkáňovou hypoxii, 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

0140227	POR TBL FLM 60X500MG	(U)	53.16	ø 80.54
0140244	POR TBL FLM 60X850MG	(U)	90.35	ø 104.40
0140250	POR TBL FLM 100X850MG		150.59	319.68
0140258	POR TBL FLM 60X1000MG	(U)	106.30	ø 111.02
0150401	POR TBL FLM 120X850MG	(U)	180.71	ø 215.34
0150402	POR TBL FLM 120X1000MG	(U)	212.60	ø 229.33

**MEDROL 4 mg por. tbl. nob.** Rp. H02AB04

**MEDROL 16 mg por. tbl. nob.**

**MEDROL 32 mg por. tbl. nob.**

**DR:** Pfizer s.r.o., Praha, ČR. **S:** Methylprednisolonum 4 mg, 16 mg nebo 32 mg v 1 tabletě. **FS:** Hormon, glukokortikoid. **I:** Stavy vyžadující systémovou léčbu glukokortikoidy: revmatická onemocnění, difúzní onemocnění pojiva, těžké formy alergických reakcí, těžké dermatózy, hematologická onemocnění, maligní onemocnění, některá gastrointestinální, oční, respirační, neurologická a další onemocnění. **KI:** Přecitlivělost na methylprednisolon, systémové mykózy. **D:** Individuální, úvodní dávka závisí na charakteru onemocnění a jeho závažnosti, obvykle se pohybuje mezi 4-48 mg/den. Při léčbě závažných akutních stavů může být nutné použít vyšší dávky. **PE:** 60, 36 (32 mg v blistru).

0040368	POR TBL NOB 30X4MG	2.25 (1)	38.13	ø 65.00
0040373	POR TBL NOB 50X16MG	15.02 (1)	254.23	ø 289.21
0040375	POR TBL NOB 20X32MG	12.01 (1)	135.55	ø 414.02

**MEDUŇKOVÝ ČAJ por. spc. dos.** VL V11

**DR:** Megafyt Pharma s.r.o., Vrané nad Vltavou, ČR. **S:** Melissa herba 1,5 g v 1 nálevovém sáčku. **FS:** Fytofarmakum, stomachikum, mírné sedativum. **I:** K úlevě od mírných příznaků psychického vypětí (neklid, psychická podrážděnost) a při poruchách spánku. K léčbě mírných zažívacích obtíží, včetně nadýmání, plynatosti a napětí v břiše. Přípravek mohou užívat dospělí a mladiství od 12 let. **KI:** Přecitlivělost na účinnou látku. **D:** 1 nálevový sáček se přelije 250 ml vroucí vody a nechá se 15 minut vyluhovat v přikryté nádobě. Nálev se pije teplý 3krát denně. **PE:** 24

0059749	POR SPC DOS 20X1:5GM			ø 40.38
---------	----------------------	--	--	---------

**MEGACE SUSP. por. sus.** Rp. L02AB01

**DR:** PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Praha, ČR. **S:** Megestrol acetat 40 mg v 1 ml perorální suspenze. **FS:** Hormon, progestin. **I:** Léčba anorexie anebo ztráty hmotnosti při zhoubných nádorech a onemocnění AIDS u dospělých a dospívajících. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku, těhotenství, kojení. **D:** 400-800 mg denně v 1 denní dávce. Terapie má trvat alespoň 2 měsíce. **PE:** 36

0053145	POR SUS 240ML	L/ONK,HEM,URN,GYN,INF	(U)	2 344.43	ø 2 369.78
	Zvýšená úhrada	L/P/ONK,HEM,URN,GYN,INF	(U)	2 789.81	ø 2 369.78
0199800	POR SUS 240ML	L/ONK,HEM,URN,GYN,INF		2 344.43	2 445.86
	Zvýšená úhrada	L/P/ONK,HEM,URN,GYN,INF	(U)	2 789.81	2 445.86

**MEGACE 160 mg por. tbl. nob.** Rp. L02AB01

**DR:** PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Praha, ČR. **S:** Megestrol acetat 160 mg v 1 tabletě. **FS:** Hormon, progestin. **I:** Paliativní léčba pokročilých karcinomů prsu (léčba recidivujících, inoperabilních nebo metastazujících onemocnění). Léčba anorexie anebo ztráty hmotnosti při zhoubných nádorech nebo při onemocnění AIDS. Pro dospělé a dospívající. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku, těhotenství a kojení. Nesmí se používat jako diagnostický test na graviditu. **D:** Karcinom prsu: 160 mg/den, najednou nebo rozděleně do dvou i více dávek. Anorexie nebo ztráta hmotnosti: 400-800 mg v jedné denní dávce. **PE:** 36

0100027	POR TBL NOB 30	L/ONK,HEM,URN,GYN,INF	(U)	1 172.22	ø 760.11
0199963	POR TBL NOB 30	L/ONK,HEM,URN,GYN,INF		1 172.22	760.07

**MEGAMOX 1 g por. tbl. film.** Rp. J01CR02

**DR:** Hikma Farmaceutica (Portugal) S.A., Terrugem, Portugalsko. **S:** Amoxicillinum trihydricum 1005 mg (odp. Amoxicillinum 875 mg), Kalii clavulanas 149 mg (odp. Acidum clavulanicum: 125 mg) v 1 potahované tabletě. **FS:** Antibiotikum, kombinace amoxicillinu a klavulanátu (AMC). **I:** Léčba bakteriálních infekcí vyvolaných citlivými mikroorganismy: infekce horních i dolních cest dýchacích, urogenitální infekce, infekce kůže a měkkých tkání, infekce kostí a kloubů, odontogenní a jiné. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku, závažná okamžitá reakce přecitlivělosti (např. anafylaxe) na jiná beta-laktamová antibiotika v anamnéze, anamnéza žloutenky/poškození jater vzniklé v souvislosti s užitím amoxicillinu/kyseliny klavulanové, infekční mononukleóza. **D:** Dospělí a děti

s t.h.m. 40 kg a více: obvykle 1 tableta 875 mg/125 mg 2krát denně každých 12 hodin, při vyšším dávkování: 1 tableta 875 mg/125 mg 3krát denně každých 8 hodin. PE: 24  
0012191 POR:TBL FLM 14 (U) 156.86 ø 265.07

**MEGAPLEX 160 mg por. tbl. nob. Rp. L02AB01**

DR: Teva Pharmaceuticals CR s.r.o., Praha, ČR. S: Megestrol acetat 160 mg v 1 tabletě. FS: Hormon, progestin. I: Paliativní léčba pokročilých karcinomů prsu nebo endometria; léčba anorexie anebo ztráty hmotnosti při zhoubných nádorech a onemocnění AIDS. Přípravek je určen pro dospělé a mladistvé. KI: Přecitlivělost na složky přípravku, těhotenství a kojení. Nesmí se používat jako diagnostický test na graviditu. D: Karcinom prsu: 160 mg denně, karcinom endometria 40-320 mg denně, podává se najednou nebo rozděleně do 2 i více dávek. Pro zlepšení stavu výživy anebo léčbu anorexie: 400-800 mg v 1 denní dávce. PE: 60  
0032103 POR:TBL NOB 30 L/ONK,HEM,URN,GYN,INF (U) 1172.22 ø 1160.73

**MELENOR 35 mg por. tbl. flm. Rp. M05BA07**

DR: Medochemie Ltd., Limassol, Kypr. S: Natrii risedronas 35 mg (odp. Acidum risedronicum 32,5 mg) v 1 potahované tabletě. FS: Bisfosfonát. I: Léčba postmenopauzální osteoporózy, ke snížení rizika vertebrálních fraktur. Léčba potvrzené postmenopauzální osteoporózy, ke snížení rizika fraktur proximálního femuru... Léčba osteoporózy u mužů s vysokým rizikem vzniku fraktur. KI: Přecitlivělost na složky přípravku, hypokalémie, závažná porucha renálních funkcí (clearance kreatininu pod 30 ml/min), těhotenství a kojení. D: Doporučená dávka u dospělých je 1 tableta 35 mg jednou týdně, vždy ve stejný den. PE: 24  
0177297 POR:TBL FLM 4 L/P/INT,ORT,REV,END,GYN (U) 215.92 ø 215.89  
0177298 POR:TBL FLM 12 L/P/INT,ORT,REV,END,GYN (U) 647.77 ø 647.76

**MELIPRAMIN por. tbl. flm. Rp. N06AA02**

DR: Egis Pharmaceuticals Public Ltd.Co., Budapest, Maďarsko. S: Imipramini hydrochloridum 25 mg v 1 potahované tabletě. FS: Psychofarmakum, antidepressivum, thymoleptikum. I: Depresivní syndrom různé etiologie; některé chronické algické stavy; enuresis nocturna. KI: Přecitlivělost na složky přípravku, těžká nedostatečnost jater nebo ledvin; současná léčba inhibitory MAO; těžší onemocnění srdce, 1. trimestr těhotenství, kojení, děti do 3 let. Relativně: epilepsie, hypertrofie prostaty. D: Dospělí: počáteční dávka 75 mg denně se postupně zvyšuje na 150-200 mg denně. Adolescenti a pacienti starší než 60 let: počáteční dávka 25 mg denně se postupně zvyšuje na 50-150 mg/den. U dětí 3-6 let nemá denní dávka přesáhnout 25 mg; 7-12 let 50 mg denně. PE: 36  
0176807 POR:TBL FLM 50X25MG ø 142.15

**MELOBAX 15 por. tbl. nob. Rp. M01AC06**  
tablety

DR: Ranbaxy (UK) Ltd., London, Velká Británie. S: Meloxicamum 15 mg v 1 tabletě. FS: Antirevmatikum, antillogistikum. 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  
0021275 POR:TBL NOB 30X15MG (U) 193.26 ø 193.27

**MELOCOX 15 mg por. tbl. nob. Rp. M01AC06**

DR: PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Praha, ČR. S: Meloxicamum 15 mg v 1 tabletě. FS: Antirevmatikum, antillogistikum. 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;

**MERTENIL 10 mg por. tbl. flm.** Rp. C10AA07  
**MERTENIL 20 mg por. tbl. flm.**  
**MERTENIL 40 mg por. tbl. flm.**  
**potahované tablety**

**DR:** Gedeon Richter Plc., Budapest, Maďarsko. **S:** Rosuvastatinum calcicum 10;4 mg (odp. Rosuvastatinum 10 mg), 20;8 mg (20 mg) nebo 41,6 mg (40 mg) v 1 potahované tabletě. **FS:** Hypolipidemikum. **I:** Léčba primární hypercholesterolemie nebo smíšené dyslipidemie, jako přídatná léčba k dietě u pacientů, u nichž dieta a nefarmakologická opatření nejsou dostatečná. Prevence závažných kardiovaskulárních příhod u rizikových pacientů. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku; aktivní onemocnění jater, včetně neobjasněného přetrvávajícího zvýšení sérových transamináz a jakéhokoli zvýšení transamináz nad trojnásobek horní hranice normálních hodnot, závažné poškození funkce ledvin (clearance kreatininu < 30 ml/min), myopatie, souběžná léčba cyklosporinem; těhotenství, kojení, podávání ženám ve fertilním věku bez účinné kontracepce. **D:** Doporučená počáteční dávka je 5-10 mg jednou denně; v případě potřeby může být po 4 týdnech léčby dávka zvýšena: 40 mg se může podávat pouze pacientům s těžkou hypercholesterolemií a s vysokým kardiovaskulárním rizikem, u kterých se při podávání dávky 20 mg nedosáhlo požadovaného efektu. Podává se jednou denně, nezávisle na jídle. **PE:** 24

0145845	POR TBL FLM 30X10MG	/P	(U)	130.59	ø 150.69
0145847	POR TBL FLM 30X20MG	/P	(U)	201.88	ø 225.68
0145849	POR TBL FLM 30X40MG	/P	(U)	312.54	ø 331.68
0176998	POR TBL FLM 90X10MG	/P	(U)	391.77	ø 434.09
0176999	POR TBL FLM 90X20MG	/P	(U)	605.65	ø 675.93
0177000	POR TBL FLM 90X40MG	/P	(U)	937.62	ø 943.04

**MESOCAIN urt. gel** Rp. N01BB

**DR:** Zentiva a.s., Bratislava, SR. **S:** Trimecaini hydrochloridum 10 mg (1%), Carbethopendecini bromidum 2 mg (0,2%) v 1 g lubrikačního gelu. **FS:** Lokální anestetikum a antiseptikum. **I:** Zlepšení klouzavosti zaváděných cévek, prevence bolesti při instrumentálním urologickém vyšetření (anestezie sliznice močové trubice před dilatací cévkováním) apod. Pro dospělé, děti a mladistvé. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku, primární poranění a hnisavé procesy v močové trubici a jejím okolí. **D:** Gel se instiluje aplikátorem přímo z tuby do močové trubice. **PE:** 24

0002684	URT GEL 20GM	A/P	(0)	35.38	ø 66.06
---------	--------------	-----	-----	-------	---------

**MESOCAIN 1% inj. sol.** Rp. N01BB

**DR:** Zentiva k.s., Praha, ČR. **S:** Trimecaini hydrochloridum 10 mg (1%) v 1 ml injekčního roztoku. **FS:** Lokální anestetikum. **I:** Topická, infiltrační, regionální, povrchová slizniční a inhalační, spinální a Bierova nitrožilní anestezie; profylaxe sympatické reakce při tracheální intubaci; profylaxe a terapie komorových arytmií u akutního infarktu myokardu a v kardiologii. **KI:** Přecitlivělost na složky přípravku a amidová anestetika, maligní hypertermie v anamnéze, porfyrie, hypovolemie, hypotenze, poruchy srdečního vedení, asystolie, kardiogenní šok. **D:** Povrchová anestezie: používá se 1% roztok. Infiltrační anestezie: používá se 0,5-1% roztok. Svodná anestezie: používá se 1% roztok s případnou přísadou adrenalinu 1:200 tis. K profylaxi a terapii komorových arytmií se úvodem podá 50-100 mg (5-10 ml 1% roztoku) pomalu (2-5 minut) i.v., následuje dlouhodobá infuze 0,1% roztoku (500 mg trimecainu v 500 ml nosné infuze) rychlostí 1-4 mg (1-4 ml)/min: podle reakce pacienta. Maximální dávka je 300 mg/hod. **PE:** 48

0000502	INJ SOL 10X10ML	O/	(0)	157.94	ø 226.56
---------	-----------------	----	-----	--------	----------

**MESOPRAL 20 mg por. cps. etd.** Rp. A02BC05  
**MESOPRAL 40 mg por. cps. etd.**  
**enterosolventní tvrdé tobolky**

**DR:** Zakłady Farmaceutyczne Polpharma S.A., Starogard Gdański, Polsko. **S:** Esomeprazolom magnesicum dihydricum 21;69 mg (odp. Esomeprazolom 20 mg) nebo 43;37 mg (40 mg) v 1 tvrdé enterosolventní tobolce. **FS:** Antiulcerózum, inhibitor protonové pumpy. **I:** Refluxní choroba jícnu; eradikace Helicobacter pylori v kombinaci s vhodnými antibakteriálními režimy a prevence relapsu peptických vředů u pacientů s Hp pozitivní vředovou chorobou; žaludeční vředy v souvislosti

**METFORMIN MYLAN 500 mg por. tbl. flm.** Rp. A10BA02  
**METFORMIN MYLAN 850 mg por. tbl. flm.**  
**METFORMIN MYLAN 1000 mg por. tbl. flm.**

**DR:** Generics (UK) Ltd., Potters Bar, Herts, Velká Británie. **S:** Metformini hydrochloridum 500 mg (odp. Metforminum 390 mg), 850 mg (663 mg) nebo 1000 mg (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:** 36

0169512	POR TBL FLM 60X500MG	(U)	53.16	ø 86.24
0169516	POR TBL FLM 120X500MG	(U)	106.31	ø 172.80
0169530	POR TBL FLM 60X850MG	(U)	90.35	ø 107.50
0169534	POR TBL FLM 120X850MG	(U)	180.71	ø 215.34
0169548	POR TBL FLM 60X1000MG	(U)	106.30	ø 115.05
0169552	POR TBL FLM 120X1000MG	(U)	212.60	ø 230.35

**METFORMIN-TEVA 500 mg por. tbl. flm.** Rp. A10BA02  
**METFORMIN-TEVA 850 mg por. tbl. flm.**

**DR:** Teva Pharmaceuticals CR 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:** 36

0011114	POR TBL FLM 30X850MG	(U)	45.17	ø 53.83
0096087	POR TBL FLM 60X500MG	(U)	53.16	ø 86.39
0112628	POR TBL FLM 60X850MG	(U)	90.35	ø 107.66

**METFORMIN-TEVA 1000 mg por. tbl. flm.** Rp. A10BA02  
**potahované tablety**

**DR:** Teva Pharmaceuticals CR s.r.o., Praha, ČR. **S:** Metformini hydrochloridum 1000 mg (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. doporu-