

1. V řádku č. 2.1 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
78243	Bykomycin oral	plv por	10x1,3 MU.“.

2. V řádku č. 2.2 se vypouští symbol „H“ a řádek se doplňuje o novou položku, která zní:

„kód	název	lék. forma	balení
88317	Pimafucin	gtt	20 ml/2,5 %.“.

3. V řádku č. 5.2 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
96283	Ulcosan	tab obd	30x150 mg.“.

4. V řádku č. 6.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
93969	Ranital	inj	5x2 ml/50 mg.“.

5. V řádku č.18.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
10154	Buscolysin	drg	20x10 mg.“.

6. V řádku č. 37.2 se kód „6263“ nahrazuje kódem „62563“.

7. V řádku č. 43.2 se vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
21363	Pangrol 400	tab obd	96 tab
21362	Pangrol 400	tab obd	48 tab
67418	Pancrease HL	cap	100 cap.“.

8. V řádku 43.3 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
08758	Combizym compositum	drg	20
08760	Combizym compositum	drg	100
93662	Combizym compositum	drg	50
21362	Pangrol 400	tab obd	48 tab
21363	Pangrol 400	tab obd	96 tab
67418	Pancrease HL	cap	100 cap.“.

9. Za řádek č. 43.3 se doplňuje nový řádek č. 43.4, který zní:

,43.4	A09AA	multienzymy (Wobenzym)	p.o.	6	DF	22,50	P
-------	-------	------------------------	------	---	----	-------	---

Léčbu Wobenzymem indikuje onkolog, chirurg nebo lymfolog po radikálních operacích pro malignitu.“.

10. V řádku č. 45.3 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
89133	Humalog 40 IU	inj	10 ml/400 IU.“.

11. V řádku č. 46.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
04092	Actrapid MC	inj	1x10 ml/400 IU.“.

12. V řádku č. 47.1 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
92608	Humulin R cartridge	inj	5x3 ml/300 IU
61166	Mixtard 50 Penfill	inj	5x3 ml/300 IU
61167	Mixtard 40 Penfill	inj	5x3 ml/300 IU
61168	Mixtard 20 Penfill	inj	5x3 ml/300 IU
61169	Mixtard 10 Penfill	inj	5x3 ml/300 IU.“.

13. V řádku č. 47.2 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
62967	Insulatard HM	inj	1x10 ml/400 IU
62968	Mixtard 30	inj	1x10 ml/400 IU.“.

14. V řádku č. 48.1 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
03990	Pur-insulin-DEP	inj	1x10 ml/400 IU
03991	Pur-isulin-INTERDEP	inj	1x10 ml/400 IU
04128	Pur-insulin-SUPERDEP	inj	1x10 ml/400 IU
03992	Pur-insulin-NEUTRAL	inj	1x10 ml/400 IU
04085	Monotard MC	inj	1x10 ml/400 IU.“.

15. V řádku č. 69.1 se údaj „320,00“ nahrazuje údajem „385,30“.

16. V řádku č. 73.3 se vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
96988	Fraxiparine	inj	10x1 ml/25 kU
62402	Fraxiparine	inj	10x0,8 ml/20 kU
96986	Fraxiparine	inj	10x0,6 ml/15 kU.“.

17. V řádku č. 75.1 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
01500	Persantin	inj	5x2 ml/10 mg
98377	Persantin	inj	5x2 ml/10 mg
98378	Persantin	inj	5x2 ml/10 mg.“.

18. V řádku č. 75.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
94397	Ibustrin	inj	6x200 mg.“.

19. Za řádek č. 78.2 se doplňuje nový řádek č. 78.3, který zní:

„78.3	B02AA03	kyselina aminomethylbenzoová	parent.	0,25	GM	202,00
-------	---------	------------------------------	---------	------	----	--------

kód	název	lék. forma	balení
69793	Pamba	inj	5x5 ml/50 mg.“.

20. V řádku č. 85.3 se vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
85677	Feiba TIM 4	inj	1 kU
85676	Feiba TIM 4	inj	500 U.“.

21. V řádku č. 85.4 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
90099	Factor VII conc. TIM 4	inj	500 U.“.

22. V řádku č. 89.6 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
99890	Makrofer	tab eff	20 tab.“.

23. V řádku č. 92.1 se

a) vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
96355	Recormon	inj	10x2 kU
96356	Recormon	inj	5x5 kU
56527	Recormon S 2000	inj	10x2 kU
56528	Recormon S 5000	inj	10x5 kU
56529	Recormon S 10000	inj	10x10 kU.“,

b) doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
85528	Erex	inj	6x1 kU
85529	Erex	inj	6x2 kU
85530	Erex	inj	6x3 kU
85531	Erex	inj	6x4 kU
93579	Erex	inj	6x2 kU
94345	Erex	inj	6x4 kU.“.

24. Za řádek č. 93.2 se doplňuje nový řádek č. 93.3, který zní:

„93.3	B05AA02	ostatní bílkoviny plazmy užívané jako její náhrady	parent.	100	ML	974,00	B
-------	---------	--	---------	-----	----	--------	---

kód	název	lék. forma	balení
90703	Stabilní roztok lud. plasm. bielk.	inf	100 ml
62467	Plasma protein losung 5 %	inf	250 ml.“.

25. V řádku č. 95.13 se slovo „Ardeamutrisol“ nahrazuje slovem „Ardeanutrisol“.

26. V řádku č. 96.4 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
75390	Aminomix 1	inf	2000 ml.“.

27. V řádku č. 96.6 se

a) vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
96318	Lipofundin MCT/LCT 20 %	inf	10x100 ml.“,

b) slovo „Mutralipid“ nahrazuje slovem „Nutralipid“,

28. V řádku č. 96.7 se vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
96323	Lipofundin MCT/LCT 10 %	inf	10x500 ml
96322	Lipofundin MCT/LCT 10 %	inf	10x250 ml.“.

29. V řádku č. 96.8 se vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
96320	Lipofundin MCT/LCT 20 %	inf	10x500 ml
96319	Lipofundin MCT/LCT 20 %	inf	10x250 ml.“.

30. V řádku č. 96.18 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
40178	Aminoplasmal 10 % E	inf	1x1000 ml
67225	Aminomel 10 E Salvia	inf	1000 ml
60868	Salviamin 3 X-E	inf	10x500 ml
72163	Amino-mel 5 % G	inf	10x500 ml.“.

31. V řádku č. 98.1 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
75366	Elo-mel OP	inf	6x1000 ml.“.

32. V řádku č. 98.2 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
83702	Compoud Sodium lactat B.P.Core	inf	1x100 ml

66833	Plasma-lyte 148, Elektrolyt sol.	inf	1x1000 ml
91841	Plasma-lyte 148, Elektrolyt sol	inf	10x1000 ml (vak)
92802	Infusio Ringeri MEDIECOS R1/1	inf	1x2000 ml (vak)
55617	Infusio Ringeri IMUNA	inf	1x3000 ml (vak)
96889	Ringerlactat DAB 7 BRAUN	inf	1x1000 ml (pe)
97013	Infusio Darrowi Institute Human	inf	1x500 ml
83701	Compoud Sodium lactat B.P.Core	inf	1x500 ml
69440	Ringer-Losung Salvia	inf	1x1000 ml
92581	Infusio Haftmanni IMUNA	inf	1x3000 ml (vak)
84545	Infusio Ringer C.Nat. lactat IMinf		1x3000 ml (vak)
69438	Ringer-Lactat Salvia	inf	1x1000 ml (plast)
92600	Infusio Darrowi IMUNA	inf	1x3000 ml (vak)
69442	Ringer-Losung Salvia (sklo)	inf	1x1000 ml.“.

33. V řádku č. 98.3 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
69583	Ardealytosol D1/2	inf	1x500 ml.“.

34. V řádku č. 104.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
71738	Infusio Maxwelli	inf	1x500 ml.“.

35. V řádku č. 104.2 se :

a) vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
80432	Bicarbonatovy HDK G02	sol	8 l
80431	Bikarbonatovy HDK F08	sol	10 l.“,

b) se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
75653	Bicarbonatovy HDK F08	sol	10 l.“.

36. V řádku č. 116.1 se

a) vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
31300	Isuprel	inj	50x1 ml/0,2 mg.“,

b) doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
01946	Isoprenalin Spofa	inj	10x1 ml/0,2 mg.“.

37. V řádku č. 118.6 se vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
61461	Isotenase 40	cap	100x40 mg
61463	Isotenase 60	cap	100x60 mg
61462	Isotenase 60	cap	50x40 mg
61460	Isotenase 40	cap	50x40 mg
99303	Iso Mack retard	cap	20x60 mg.“.

38. V řádku č. 122.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
76154	Corvaton	tab	30x2 mg.“.

39. V řádku č. 122.4 se

a) vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
60446	Corvaton retard	tab	30x6 mg.“,

b) doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
76156	Corvaton retard	tab	30x8 mg.“.

40. V řádku č. 125.1 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
01328	Dopegyt	tab	50x250 mg.“.

41. Za řádek č. 130.2 se doplňuje nový řádek č. 130.3, který zní:

„130.3	C02DD01	nitroprusid sodný	parent.	50	MG	286,70	H
--------	---------	-------------------	---------	----	----	--------	---

kód	název	lék. forma	balení
03983	Nipride	inj	50x50 mg.“.

42. V řádku č. 133.1 se

a) vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
96375	Furosemid	tab	100x40 mg.“,

b) doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
------	-------	------------	--------

43. V řádku č. 134.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
02133	Furosemid Biotika	inj	5x2 ml/20 mg.“.

44. V řádku č. 136.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
70515	Apo-Amilzide 5/50MG	tab	100x5 mg.“.

45. V řádku č. 151.4 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
96778	Humatin	sir	60 ml
66776	Humatin	cap	16x250 mg.“.

46. V řádku č. 151.6 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
66329	Darbelan	tab	30x10 mg
66330	Darbelan	tab	90x10 mg.“.

47. V řádku č. 153.3 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
75939	Acecor 400 MG	tab	30x400 mg
80058	Sectral 400	tab	30x400 mg.“.

48. V řádku č. 158.5 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
93460	Cordipin retard	tab ret	30x20 mg.“.

49. V řádku č. 164.1 se vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
31215	Tensiomin retard	tab	30x25 mg
31385	Tensiomin 12,5 MG	tab	30x12,5 mg.“.

50. V řádku č. 164.2 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
31216	Tensiomin 50 MG	tab	20x50 mg.“.

51. V řádku č. 164.5 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
55639	Enalapril Lachema 20	tab	100x20 mg.“.

52. V řádku č. 164.8 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
62431	Tritace 1,25	cap	20x1,25 mg
62432	Tritace 2,5	cap	20x2,5 mg
62433	Tritace 5	cap	20x5 mg
62643	Tritace 1,25	cap	50x1,25 mg
62646	Tritace 2,5	cap	50x2,5 mg
62649	Tritace 5	cap	50x5 mg.“.

53. V řádku č. 168.6 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
86040	Lipostat 20 MG	tab	30x20 mg.“.

54. V řádku č. 169.7 se údaj „GM“ nahrazuje údajem „MG“.

55. V řádku č. 173.1 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
00799	Nitrofugin	liq	1x25 ml
02772	Myco-decidin	liq	25 ml.“.

56. V řádku č. 173.3 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
76150	Batrafen	crm	1x20 gm
76152	Batrafen	liq	1x20 ml.“.

57. V řádku č. 174.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
62387	Lamisil	tbl	14x125 mg .“.

58. V řádku č. 176.2 se vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
60410	Balneum Hermal F	liq	1000 ml
60414	Blaneum Hermal plus	liq	1000 ml.“.

59. Za řádek č.176.2 se doplňují nové řádky č. 176.3, 176.4 a 176.5, které znějí:

„176.3	D02AC01	měkký parafin a tukové produkty do 500 GM v 1 balení včetně	lok.	1	GM	0,80	L/DER, PDD,
176.4	D02AC01	měkký parafin a tukové produkty nad 500 GM v 1 balení	lok.	1	GM	0,50	L/DER, PDD
176.5	D02AE01	měkký parafin a tukové produkty s obsahem močoviny	lok.	1	ML	0,50	L/DER, PDD.“.

60. V řádku č. 179.2 se slovo „Pytiol“ nahrazuje slovem „Pityol“.

61. Za řádek č. 179.3 se doplňuje nový řádek č. 179.3a, který zní:

„179.3a	D05AD02	methoxalen (0,15 % koncentrace)	lok.	1	GM	4,20	
---------	---------	---------------------------------	------	---	----	------	--

„kód	název	lék. forma	balení
90618	Oxoralen	liq	50 ml/0,15 %.“.

62. V řádku č. 185.4 se

a) vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
55722	Synalar	ung	30 g
55726	Synalar	crm	30 g
55731	Synalar	gel	30 g.“,

b) doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
97900	Synalar	gel	30 g
97901	Synalar	ung	30 g
97902	Synalar	crm	30 g.“.

63. Za řádek č. 189.9 se doplňují nové řádky č. 189.10 a 189.11, které znějí:

„189.10	D07X	hydrokortison /natamycin/neomycin	lok.	1	GM	2,00	
189.11	D07X	hydrokortison /natamycin/neomycin	lok.	1	ML	2,00	..“.

64. V řádku č. 196.11 se kód „99258“ nahrazuje kódem „99250“.

65. V řádku č. 205.4 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
66746	Dostinex	tab	8x0,5 mg.“.

66. V řádku č. 208.3 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
56204	Estrofem	tab	3x28x2 mg
96491	Estrofem	tab	28x2 mg.“.

67. V řádku č. 208.6 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
91716	Dermestril 50	emp tts	8x4 mg.“.

68. V řádku č. 210.5 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
96226	Livial	tab	28 mg.“.

69. V řádku č. 213.1 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
56203	Kliogest	tab	3x28
96490	Kliogest	tab obd	1x28.“.

70. V řádku č. 215.1 se

a) vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
96324	Humegon 75 UT	inj	10x75 U
97398	Humegon 75 UT	inj	3x75 U.“,

b) doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
83166	Pergogreen 75	inj	10x75 U
83167	Pergogreen 75	inj	10x75 U.“.

71. V řádku č. 217.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
77006	Androcur 10 MG	tab	15x10 mg.“.

72. V řádku č. 217.2 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
03783	Androcur	tab	50x50 mg
97862	Androcur	tab	20x50 mg.“.

73. V řádku č. 224.10 se

a) údaj „4“ nahrazuje údajem „320“ a údaj „DF“ se nahrazuje údajem „MG“,

b) doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
75843	Capistan	tab	60x160 mg.“.

74. V řádku č. 225.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
56362	Zomacton 12	inj	5x12 U.“.

75. V řádku č. 226.3 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
02500	POR-8 Sandoz	inj	50x1 ml/5 U.“.

76. V řádku č. 233.5 se

a) vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
08834	Depo-Medrol	inj	2 ml/80 mg
90043	Depo-Medrol	inj	2 ml/80 mg.“,

b) doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
40536	Depo-Medrol	inj	5 ml/40 mg.“.

77. V řádku č. 233.7 se vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
94882	Solu-Medrol	inj	250 mg
67193	Promedrol sterile	inj	2,5 ml/250 mg.“.

78. V řádku č. 234.3 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
03785	Eltroxin	tab	100x0,1 mg
77587	L-Thyroxin 100	tab	100x100 RG
93747	L-Thyroxin 100	tab	30x100 RG
77585	L-Thyroxin 100	tab	50x100 RG
96146	L-Thyroxine 100	tab	100x100 RG
77586	L-Thyroxin 100	tab	84x100 RG.“.

79. V řádku č. 237.1 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
97534	Glucagon	inj	1x10 mg
90511	Glucagon	inj	1x10 mg
97533	Glucagon	inj	1x1 mg.“.

80. V řádku č. 238.1 se slovo „balené“ nahrazuje slovem „balení“.

81. V řádku č. 244.2 se v položce s kódovým číslem 84508 údaj „1 x5mg/100 ml“ nahrazuje údajem „1x5gm/100 ml“.

82. V řádku č. 247.1 se

a) vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
66359	Ospen 1000	tab obd	12x1000 kU“,

b) doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
69468	Penicilin V	tab obd	30x1MU.“.

83. V řádku č. 248.7 se kód „76213“ nahrazuje kódem „02723“.

84. V řádku č. 253.2 se vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
91993	Cefaclen	sus	80 ml
66355	Ospexin 375 MG/5 ML	sus	60 ml
66354	Ospexin 250 MG/5 ML	sus	60 ml.“.

85. V řádku č. 253.5 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
56962	Ceclor	cap	21x250 mg
59963	Ceclor	cap	21x500 mg.“.

86. V řádku č. 254.7 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
83038	Fortum	inj	0,5 g
83039	Fortum	inj	1 g
99372	Fortum	inj	0,5 g
76355	Fortum	inj	0,5 g.“.

87. V řádku č. 255.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
86412	Azactam	inj	1 g .“.

88. V řádku č. 256.1 se

- a) údaj „2367,60“ nahrazuje údajem „2492,60“,
- b) vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
83487	Meronem 500	inj	10x500 mg.“.

89. V řádku č. 256.2 se

- a) údaj „2367,60“ nahrazuje údajem „2492,60“ ,
- b) doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
12091	Tienam I.M.	inj	1x500 mg
91091	Tienam-Zienam I.V.	inj	10x500 mg.“.

90. V řádku č. 265.4 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
96462	Gentamycin KRKA	inj	10x2 ml/80 mg.“.

91. Za řádek č. 265.4 se doplňují řádky č. 265.4a a 265.4b, které znějí:

„265.4a	J01GB03	gentamycin (lékové formy pěny)	lok.	130	MG	2467,30	U/ATB
---------	---------	--------------------------------	------	-----	----	---------	-------

265.4b	J01GB03	gentamycin (lékové formy kuliček k implantaci)	imp.	1	DF	156,40	U/ATB ..
--------	---------	--	------	---	----	--------	----------

92. V řádku č. 265.7 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
03952	Amikin	inj	1x2 ml/500 mg.“.

93. V řádku č. 266.5 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
44089	Gyrablock 400	tab	100x400 mg
44088	Gyrablock 400	tab	50x400 mg
44087	Gyrablock 400	tab	30x400 mg.“.

94. V řádku č. 268.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
76214	Lyphocin	inf	10x1 g.“.

95. Za řádek č. 274.5 se doplňuje nový řádek č. 274.6, který zní:

„274.6	J02AX01	flucytosin	p.o.	10	GM	877,90	P ..“.
--------	---------	------------	------	----	----	--------	--------

96. Za řádek č. 275.1 se doplňuje nový řádek č. 275.2, který zní:

„275.2	J02AX01	flucytosin	parent.	10	GM	2773,00	U/P..“.
--------	---------	------------	---------	----	----	---------	---------

97. V řádku č. 281.5 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
66733	Hivid 0,375 MG	tab	100x0,375 mg.“.

98. V řádku č. 281.7 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
87205	Valtrex	tab	42x500 mg.“.

99. V řádku č. 283.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
01199	Stasea SEVAC	inj	1x5000 U.“.

100. V řádku č. 283.3 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
01206	Venise SEVAC	inj	1x10 ml/10 kU.“.

101. V řádku č. 283.4 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
01190	Bosen SEVAC	inj	1x35 ml.“.

102. V řádku č. 283.5 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
01195	Gasea SEVAC	inj	1x20 ml/25 kU.“.

103. V řádku č. 283.6 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
94015	Serum antirab. 1000	inj	1x5 ml/200 U.“.

104. V řádku č. 285.4 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
80531	Human antitetanus immunoglobulin	inj	1x500 U
88069	Tega IMUNA	inj	1x2 ml/250 U
80530	Human antitetanus immunoglobulin	inj	1x250 U
83607	Tetabulin	inj	250 U.“.

105. V řádku č. 285.6 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
94265	Aunatif	inj	1x5 ml
97897	Hepatect ®	inj	1x2 ml
97898	Hepatect ®	inj	1x10 ml.“.

106. V řádku č. 286.1 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
69799	Alteana S IMUNA	inj	50x1 ml
69796	Alteana S IMUNA	inj	10x1 ml
69798	Alteana S IMUNA	inj	50x0,5 ml
69795	Alteana S IMUNA	inj	10x0,5 ml
83622	Alteana SEVAC	inj	10x0,5 ml
69797	Alteana S IMUNA	inj	10x5 ml
83525	Tetavax	inj	20x0,5 ml - amp
83444	Tetavax	inj	20x0,5 ml - strik
83526	Tetavax	inj	10x10 ml
83447	Tetavax	inj	10x20 ml
83445	Tetavax	inj	1x10 ml
83443	Tetavax	inj	1x0,5 ml - strik.“.

107. V řádku č. 287.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
76028	Lyophilised BCG Vaccine	inj	10x20 dávek.“.

108. V řádku č. 288.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
94269	Polystafana SEVAC	inj	10x0,5 ml.“.

109. V řádku č. 289.1 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
90997	Rabipur	inj	30x2,5 U
93706	Verorab	inj	1 dáv.
75379	Rabipur	inj	1x2,5 U
90996	Rabipur	inj	5x2,5 U
66854	Merieux inactiv. rabies	lyo	1 dávka.“.

110. Za řádek č. 291.5 se doplňuje nový řádek č. 291.6, který zní:

„291.6	L01AC01	thiotepa	parent.	1	MG	21,80	B/ONK, HEM ..
--------	---------	----------	---------	---	----	-------	------------------

111. V řádku č. 298.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
83369	Leustatin	inj	7x10 ml/10 mg.“.

112. V řádku č. 309.1 se vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
65333	Platinex	inj	1x50 ml/25 mg
65334	Platinex	inj	1x100 ml/50 mg.“.

113. V řádku č. 312.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
94058	Erwinase	inj	20x10 kU.“.

114. V řádku č. 312.4 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
88440	Dacarbazin Lachema 100	inj	10x100 mg.“.

115. V řádku č. 320.2 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
80088	Flucinom	tab	100x250 mg.“.

116. V řádku č. 323.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
98297	Neupogen	inj	5x1,6 ml.“.

117. V řádku č. 325.5 se název „Satava“ nahrazuje názvem „Stava“.

118. V řádku č. 326.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
55681	Cellcept	cap	100x250 mg.“.

119. V řádku č. 332.5 se

a) vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
89136	Diclofenac Duo 75	cap	30x75 mg“,

b) doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
97599	Dicloreum	tab obd	30x50 mg
97596	Dicloreum	tab ret	20x100 mg.“.

120. V řádku č. 333.3 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
97631	Dicloreum	sup	10x50 mg
97632	Dicloreum	sup	10x100 mg.“.

121. V řádku č. 343.3 se doplňuje nový řádek č. 343.4, který zní:

„343.4	M09AX02	chondroitin sulfat	p.o.	1,6	GM	20,00	.
--------	---------	--------------------	------	-----	----	-------	---

122. V řádku č. 344.8 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
76911	Flector EP gel	gel	100 g.“.

123. Za řádek č. 351.6 se doplňuje nový řádek č. 351.7, který zní:

„351.7	M03BX04	tolperison	parent.	200	MG	8,40	.
--------	---------	------------	---------	-----	----	------	---

kód	název	lék. forma	balení
02755	Mydocalm	inj	5x1 ml/100 mg.“.

124. V řádku č. 357.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
94548	Bonefos	inj	5x5 ml/60 mg.“.

125. V řádku č. 362.1 se v položce s kódem 87721 název „Repifen“ nahrazuje názvem „Rapifen“.

126. V řádku č. 368.1 se kód „943390“ nahrazuje kódem „94309“.

127. V řádku č. 368.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
80406	Vendal retard	tah fc	30x30 mg.“.

128. V řádku č. 371.2 se kód „02516“ nahrazuje kódem „02716“.

129. V řádku č. 375.3 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
83094	Tramal	cap	20x50 mg.“.

130. V řádku č. 375.4 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
43711	Tramal retard 100	tab obd	10x100 mg.“.

131. Za řádek č. 376.7 se doplňuje nový řádek č. 376.8, který zní:

„376.8	N02AC03	piritramid	parent.	45	MG	22,45	O. “.
--------	---------	------------	---------	----	----	-------	-------

132. V řádku č. 390.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
03029	Rivotril	gtt	10 ml/25 mg.“.

133. V řádku č. 392.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
98080	Neurotop	tab	50x200 mg.“.

134. V řádku č. 392.2 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
71954	Timonil retard	tab	50x150 mg
60164	Timonil retard	tab	50x300 mg
60165	Timonil retard	tab	100x300 mg
60166	Timonil retard	tab	50x600 mg
75293	Timonil retard	tab	100x150 mg
96305	Neurotop retard 300	tab	50x300 mg
96306	Neurotop retard 600	tab	50x600 mg.“.

135. V řádku č. 393.2 se

- a) kód „75297“ nahrazuje kódem „75296“,
- b) vypouštějí položky:

„kód	název	lék. forma	balení
93334	Everiden	tab	100x300 mg
61184	Orfiril 300	drg	50x300 mg
61185	Orfiril 600	drg	50x600 mg.“.

136. V řádku č. 397.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
20054	Akineton	tab	50x2 mg.“.

137. V řádku č. 398.1 se kód „20057“ nahrazuje kódem „20056“.

138. V řádku č. 400.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
88498	Nakom Mite	tab	100x125 mg.“.

139. V řádku č. 402.1 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
92501	Sepatrem 10	tab	50x10 mg
92500	Sepatrem 5	tab	50x5 mg.“.

140. V řádku č. 425.3 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
62486	Dormicum	inj	25x3 ml/15 mg.“.

141. V řádku č. 428.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
92346	Deprex	cap	30x20 mg.“.

142. V řádku č. 430.7 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
03797	Vivalan	tab obd	100x50 mg.“.

143. V řádku č. 432.3 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
56779	Geratam 800 MG	tab obd	60x800 mg.“.

144. V řádku č. 436.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
88529	Betaserc	tab	100x8 mg.“.

145. V řádku č. 440.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
83737	Fansidar	tab	9 tab.“.

146. V řádku č. 451.3 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
83046	Ventodisks	inh plv	15x8x200 RG
94724	Ventodisks	inh plv	15x8x200 RG
94725	Ventodisks	inh plv	15x8x400 RG.“.

147. V řádku č. 453.1 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
12829	Beclazone	aer dos	200x250 RG
12827	Beclazone	aer dos	200x50 RG
12828	Beclazone	aer dos	200x100 RG.“.

148. V řádku č. 455.1 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
76564	Intal Inhaler	inh dos	112x5 mg
92439	Cromogen 5 MG	inh aer dos	122x5 mg
92438	Cromogen 1 MG	inh aer dos	200x1 mg.“.

149. V řádku č. 462.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
00610	Syntophyllin	inj	5x10 ml/240 mg.“.

150. V řádku č. 463.8 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
97394	Mucosolvan 15 MG	sol	1x50 ml.“.

151. Za řádek č. 465.3 se doplňuje nový řádek č. 465.4, který zní:

„465.4	R05CA03	guaifenesin	parent.	0,9	GM	16,95	
--------	---------	-------------	---------	-----	----	-------	--

kód	název	lék. forma	balení
03565	Guajacuran	inj	5x20 ml/1 g
92347	Guajacuran 5 %	inj	6x20 ml/1 g.“.

152. V řádku č. 473.12 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
87119	Terfenadin 60 Stada	tab	100x60 mg.“.

153. V řádku č. 475.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
94841	Exosurf Neonatal	inj	1x108 mg.“.

154. V řádku č. 477.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
00901	Ophthalmo-sulfathiazol Léčiva	ung oph	1x5 gm.“.

155. V řádku č. 479.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
00800	Ophtal	liq oph	1x100 ml.“.

156. V řádku č. 486.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
98210	Timoptol (lahv PE)	gtt oph	5 ml 0,25 %.“.

157. V řádku č. 495.3 se

a) vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
99673	H-AL SM.PL.Domov SEVAC	inj	6x10 ml“,

b) doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
99734	H-AL MYCO SEVAC SM.KANDIDA	inj	6x10 ml.“.

158. V řádku č. 495.17 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
60133	H-AL INDIVID. SEVAC	inj	6x10 ml.“.

159. V řádku č. 495.19 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
99817	H-AL JAR.SM.CAS SEVAC	inj	5 ml
99835	H-AL BETULA PEND SEVAC	inj	5 ml
99841	H-AL SAMBUL NIGRA SEVAC	inj	5 ml
99847	H-AL ARTEMIS VULG. SEVAC	inj	5 ml.“.

160. V řádku č. 503.1 se kód „85309“ nahrazuje kódem „84309“.

161. V řádku č. 505 se údaj „C04CX“ nahrazuje údajem „V04CX“.

162. Za řádek č. 506.9 se doplňuje nový řádek č. 506.10, který zní:

„506.10	V04CE01	galaktóza	parent.	1	DF	906,25	O.“.
---------	---------	-----------	---------	---	----	--------	------

„kód	název	lék. forma	balení
68662	Echovist 300	inj	2x3 g.“.

163. V řádku č. 516.6 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
92350	Telebrix N 380	inj	6x20 ml
96587	Telebrix N 380	inj	10x20 ml.“.

164. V řádku č. 517.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
04337	Omnipaque 240	inj	25x20 ml.“.

165. V řádku č. 517.3 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
94219	Omnipaque 240	inj	10x10 ml.“.

166. V řádku č. 517.4 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
04338	Omnipaque 240	inj	10x50 ml.“.

167. V řádku č. 517.6 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
94220	Omnipaque 300	inj	10x10 ml.“.

168. V řádku č. 517.7 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
62466	Omnipaque 300	inj	10x50 ml.“.

169. V řádku č. 517.9 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
62467	Omnipaque 350	inj	10x50 ml
75261	Omnipaque 350	inj	6x200 ml.“

170. V řádku č. 517.23 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
96349	Isovist 240	inj	1x10 ml.“.

171. V řádku č. 517.24 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
96351	Isovist 300	inj	1x10 ml.“.

172. V řádku č. 517.25 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
68772	Optiray 160	inj	10x50 ml.“.

173. V řádku č. 517.26 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
98298	Optiray 240	inj	10x50 ml
68922	Optiray 240	inj	10x100 ml.“.

174. V řádku č. 517.27 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
92365	Optiray 300	inj	10x10 ml.“.

175. V řádku č. 517.28 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
68923	Optiray 300	inj	10x20 ml.“.

176. V řádku č. 517.29 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
68850	Optiray 300	inj	10x50 ml
92366	Optiray 300	inj	10x75 ml
92367	Optiray 300	inj	10x100 ml
92368	Optiray 300	inj	10x150 ml
92369	Optiray 300	inj	10x200 ml.“.

177. V řádku č. 517.30 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
68773	Optiray 320	inj	10x50 ml.“.

178. V řádku č. 517.32 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
68851	Optiray 350	inj	10x50 ml
68925	Optiray 350	inj	10x100 ml
92371	Optiray 350	inj	10x200 ml.“.

179. Za řádek č. 517.32 se doplňují nové řádky č. 517.33 až 517.41, které znějí:

„517.33	V08AB10	iomeprol (koncentrace 150 mg l/ml, nad 50 ml v ampuli)	parent.	10	ML	124,80	K
517.34	V08AB10	iomeprol (koncentrace 200 mg l/ml, nad 50 ml v ampuli)	parent.	10	ML	147,65	K
517.35	V08AB10	iomeprol (koncentrace 250 mg l/ml, nad 50 ml v ampuli)	parent.	10	ML	169,55	K
517.36	V08AB10	omeprol (koncentrace 300 mg l/ml, do 30 ml v ampuli včetně)	parent.	10	ML	249,60	K
517.37	V08AB10	iomeprol (koncentrace 300 mg l/ml, nad 50 ml v ampuli)	parent.	10	ML	192,00	K

517.38	V08AB10	iomeprol (koncentrace 350 mg l/ml, do 30 ml v ampuli včetně)	parent.	10	ML	278,85	K
517.39	V08AB10	iomeprol (koncentrace 350 mg l/ml, nad 50 ml v ampuli)	parent.	10	ML	214,50	K
517.40	V08AB10	iomeprol (koncentrace 400 mg l/ml, do 30 ml v ampuli včetně)	parent.	10	ML	307,80	K
517.41	V08AB10	iomeprol (koncentrace 400 mg l/ml, nad 50 ml v ampuli)	parent.	10	ML	236,75	K.“.

180. V řádku č. 520.1 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
62533	Prontobario 60 %	sus	24x200 ml.“.

181. V řádku č. 520.5 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
56578	Prontobario H.D.	plv	24x340 g.“.

182. V řádku č. 521.1 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
75659	Magnevist	inj	1x5 ml
75660	Magnevist	inj	1x10 ml.“.

183. V řádku č. 521.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
96352	Magnevist	inj	1x20 ml.“.

184. V řádku č. 521.3 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
55822	Omniscan	inj	10x5 ml.“.