

1. V řádku č. 2.1 se vypouští položka:

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

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

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

3. V řádku č. 5.2 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>96283</b>	<b>Ulcosan</b>	<b>tab obd</b>	<b>30x150 mg.“.</b>

4. V řádku č. 6.2 se doplňuje položka:

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

5. V řádku č.18.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>10154</b>	<b>Buscolysin</b>	<b>drg</b>	<b>20x10 mg.“.</b>

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
<b>21363</b>	<b>Pangrol 400</b>	<b>tab obd</b>	<b>96 tab</b>
<b>21362</b>	<b>Pangrol 400</b>	<b>tab obd</b>	<b>48 tab</b>
<b>67418</b>	<b>Pancrease HL</b>	<b>cap</b>	<b>100 cap.“.</b>

8. V řádku 43.3 se doplňují položky:

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

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
<b>89133</b>	<b>Humalog 40 IU</b>	<b>inj</b>	<b>10 ml/400 IU.“.</b>

11. V řádku č. 46.1 se doplňuje položka:

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

12. V řádku č. 47.1 se doplňují položky:

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

13. V řádku č. 47.2 se doplňují položky:

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

14. V řádku č. 48.1 se doplňují položky:

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

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
<b>96988</b>	<b>Fraxiparine</b>	<b>inj</b>	<b>10x1 ml/25 kU</b>
<b>62402</b>	<b>Fraxiparine</b>	<b>inj</b>	<b>10x0,8 ml/20 kU</b>
<b>96986</b>	<b>Fraxiparine</b>	<b>inj</b>	<b>10x0,6 ml/15 kU.“.</b>

17. V řádku č. 75.1 se doplňují položky:

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

18. V řádku č. 75.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>94397</b>	<b>lbustrin</b>	<b>inj</b>	<b>6x200 mg.“.</b>

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
<b>69793</b>	<b>Pamba</b>	<b>inj</b>	<b>5x5 ml/50 mg.“.</b>

20. V řádku č. 85.3 se vypouštějí položky:

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

21. V řádku č. 85.4 se vypouští položka:

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

22. V řádku č. 89.6 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>99890</b>	<b>Makrofer</b>	<b>tab eff</b>	<b>20 tab.“.</b>

23. V řádku č. 92.1 se

a) vypouštějí položky:

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

b) doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>85528</b>	<b>Eprex</b>	<b>inj</b>	<b>6x1 kU</b>
<b>85529</b>	<b>Eprex</b>	<b>inj</b>	<b>6x2 kU</b>
<b>85530</b>	<b>Eprex</b>	<b>inj</b>	<b>6x3 kU</b>
<b>85531</b>	<b>Eprex</b>	<b>inj</b>	<b>6x4 kU</b>
<b>93579</b>	<b>Eprex</b>	<b>inj</b>	<b>6x2 kU</b>
<b>94345</b>	<b>Eprex</b>	<b>inj</b>	<b>6x4 kU.“.</b>

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
<b>90703</b>	<b>Stabilní roztok lud. plasm. bielk.</b>	<b>inf</b>	<b>100 ml</b>
<b>62467</b>	<b>Plasma protein losung 5 %</b>	<b>inf</b>	<b>250 ml.“.</b>

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

26. V řádku č. 96.4 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>75390</b>	<b>Aminomix 1</b>	<b>inf</b>	<b>2000 ml.“.</b>

27. V řádku č. 96.6 se

a) vypouští položka:

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

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

28. V řádku č. 96.7 se vypouštějí položky:

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

29. V řádku č. 96.8 se vypouštějí položky:

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

30. V řádku č. 96.18 se doplňují položky:

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

31. V řádku č. 98.1 se vypouští položka:

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

32. V řádku č. 98.2 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>83702</b>	<b>Compound Sodium lactat B.P.Core</b>	<b>inf</b>	<b>1x100 ml</b>

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
<b>61461</b>	<b>Isotenase 40</b>	<b>cap</b>	<b>100x40 mg</b>
<b>61463</b>	<b>Isotenase 60</b>	<b>cap</b>	<b>100x60 mg</b>
<b>61462</b>	<b>Isotenase 60</b>	<b>cap</b>	<b>50x40 mg</b>
<b>61460</b>	<b>Isotenase 40</b>	<b>cap</b>	<b>50x40 mg</b>
<b>99303</b>	<b>Iso Mack retard</b>	<b>cap</b>	<b>20x60 mg.“.</b>

38. V řádku č. 122.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>76154</b>	<b>Corvaton</b>	<b>tab</b>	<b>30x2 mg.“.</b>

39. V řádku č. 122.4 se

a) vypouští položka:

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

b) doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>76156</b>	<b>Corvaton retard</b>	<b>tab</b>	<b>30x8 mg.“.</b>

40. V řádku č. 125.1 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>01328</b>	<b>Dopegyt</b>	<b>tab</b>	<b>50x250 mg.“.</b>

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
<b>03983</b>	<b>Nipride</b>	<b>inj</b>	<b>50x50 mg.“.</b>

42. V řádku č. 133.1 se

a) vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>96375</b>	<b>Furosemid</b>	<b>tab</b>	<b>100x40 mg.“,</b>

b) doplňuje položka:

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

96375 Furomex

tab

100x40 mg.“.

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
<b>31216</b>	<b>Tensiomín 50 MG</b>	<b>tab</b>	<b>20x50 mg.“.</b>

51. V řádku č. 164.5 se doplňuje položka:

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

52. V řádku č. 164.8 se doplňují položky:

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

53. V řádku č. 168.6 se vypouští položka:

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

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
<b>00799</b>	<b>Nitrofungin</b>	<b>liq</b>	<b>1x25 ml</b>
<b>02772</b>	<b>Myco-decidin</b>	<b>liq</b>	<b>25 ml.“.</b>

56. V řádku č. 173.3 se doplňují položky:

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

57. V řádku č. 174.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>62387</b>	<b>Lamisil</b>	<b>tbl</b>	<b>14x125 mg .“.</b>

58. V řádku č. 176.2 se vypouštějí položky:

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

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
<b>90618</b>	<b>Oxoralen</b>	<b>liq</b>	<b>50 ml/0,15 %.“.</b>

62. V řádku č. 185.4 se  
a) vypouštějí položky:

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

b) doplňují položky:

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

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
<b>66746</b>	<b>Dostinex</b>	<b>tab</b>	<b>8x0,5 mg.“.</b>

66. V řádku č. 208.3 se doplňují položky:

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

67. V řádku č. 208.6 se vypouští položka:

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

68. V řádku č. 210.5 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>96226</b>	<b>Livial</b>	<b>tab</b>	<b>28 mg.“.</b>

69. V řádku č. 213.1 se doplňují položky:

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

70. V řádku č. 215.1 se

a) vypouštějí položky:

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

b) doplňují položky:

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

71. V řádku č. 217.1 se doplňuje položka:

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

72. V řádku č. 217.2 se doplňují položky:

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

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
<b>75843</b>	<b>Capistan</b>	<b>tab</b>	<b>60x160 mg.“.</b>

74. V řádku č. 225.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>56362</b>	<b>Zomacton 12</b>	<b>inj</b>	<b>5x12 U.“.</b>

75. V řádku č. 226.3 se vypouští položka:

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

76. V řádku č. 233.5 se

a) vypouštějí položky:

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

b) doplňuje položka:

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

77. V řádku č. 233.7 se vypouštějí položky:

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

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
<b>83038</b>	<b>Fortum</b>	<b>inj</b>	<b>0,5 g</b>
<b>83039</b>	<b>Fortum</b>	<b>inj</b>	<b>1 g</b>
<b>99372</b>	<b>Fortum</b>	<b>inj</b>	<b>0,5 g</b>
<b>76355</b>	<b>Fortum</b>	<b>inj</b>	<b>0,5 g.“.</b>

87. V řádku č. 255.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>86412</b>	<b>Azactam</b>	<b>inj</b>	<b>1 g .“.</b>

88. V řádku č. 256.1 se

a) údaj „2367,60“ nahrazuje údajem „2492,60“,

b) vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>83487</b>	<b>Meronem 500</b>	<b>inj</b>	<b>10x500 mg.“.</b>

89. V řádku č. 256.2 se

a) údaj „2367,60“ nahrazuje údajem „2492,60“ ,

b) doplňují položky:

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

90. V řádku č. 265.4 se doplňuje položka:

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

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
<b>03952</b>	<b>Amikin</b>	<b>inj</b>	<b>1x2 ml/500 mg.“.</b>

93. V řádku č. 266.5 se doplňují položky:

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

94. V řádku č. 268.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>76214</b>	<b>Lyphocin</b>	<b>inf</b>	<b>10x1 g.“.</b>

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
<b>66733</b>	<b>Hivid 0,375 MG</b>	<b>tab</b>	<b>100x0,375 mg.“.</b>

98. V řádku č. 281.7 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>87205</b>	<b>Valtrex</b>	<b>tab</b>	<b>42x500 mg.“.</b>

99. V řádku č. 283.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>01199</b>	<b>Stasea SEVAC</b>	<b>inj</b>	<b>1x5000 U.“.</b>

100. V řádku č. 283.3 se doplňuje položka:

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

101. V řádku č. 283.4 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>01190</b>	<b>Bosen SEVAC</b>	<b>inj</b>	<b>1x35 ml.“.</b>

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
<b>94269</b>	<b>Polystafana SEVAC</b>	<b>inj</b>	<b>10x0,5 ml.“.</b>

109. V řádku č. 289.1 se doplňují položky:

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

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
<b>83369</b>	<b>Leustatin</b>	<b>inj</b>	<b>7x10 ml/10 mg.“.</b>

112. V řádku č. 309.1 se vypouštějí položky:

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

113. V řádku č. 312.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>94058</b>	<b>Erwinase</b>	<b>inj</b>	<b>20x10 kU.“.</b>

114. V řádku č. 312.4 se doplňuje položka:

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

115. V řádku č. 320.2 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>80088</b>	<b>Flucinom</b>	<b>tab</b>	<b>100x250 mg.“.</b>

116. V řádku č. 323.2 se doplňuje položka:

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

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
<b>55681</b>	<b>Cellcept</b>	<b>cap</b>	<b>100x250 mg.“.</b>

119. V řádku č. 332.5 se

a) vypouští položka:

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

b) doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>97599</b>	<b>Diclorem</b>	<b>tab obd</b>	<b>30x50 mg</b>
<b>97596</b>	<b>Diclorem</b>	<b>tab ret</b>	<b>20x100 mg.“.</b>

120. V řádku č. 333.3 se doplňují položky:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>97631</b>	<b>Diclorem</b>	<b>sup</b>	<b>10x50 mg</b>
<b>97632</b>	<b>Diclorem</b>	<b>sup</b>	<b>10x100 mg.“.</b>

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
<b>76911</b>	<b>Flector EP gel</b>	<b>gel</b>	<b>100 g.“.</b>

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
<b>02755</b>	<b>Mydocalm</b>	<b>inj</b>	<b>5x1 ml/100 mg.“.</b>

124. V řádku č. 357.1 se doplňuje položka:

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

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
<b>80406</b>	<b>Vendal retard</b>	<b>tah fc</b>	<b>30x30 mg.“.</b>

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
<b>83094</b>	<b>Tramal</b>	<b>cap</b>	<b>20x50 mg.“.</b>

130. V řádku č. 375.4 se doplňuje položka:

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

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
<b>03029</b>	<b>Rivotril</b>	<b>gtt</b>	<b>10 ml/25 mg.“.</b>

133. V řádku č. 392.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>98080</b>	<b>Neurotop</b>	<b>tab</b>	<b>50x200 mg.“.</b>

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) vypouští 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
<b>92346</b>	<b>Deprex</b>	<b>cap</b>	<b>30x20 mg.“.</b>

142. V řádku č. 430.7 se vypouští položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>03797</b>	<b>Vivalan</b>	<b>tab obd</b>	<b>100x50 mg.“.</b>

143. V řádku č. 432.3 se doplňuje položka:

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

144. V řádku č. 436.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>88529</b>	<b>Betaserc</b>	<b>tab</b>	<b>100x8 mg.“.</b>

145. V řádku č. 440.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>83737</b>	<b>Fansidar</b>	<b>tab</b>	<b>9 tab.“.</b>

146. V řádku č. 451.3 se doplňují položky:

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

147. V řádku č. 453.1 se doplňují položky:

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

148. V řádku č. 455.1 se doplňují položky:

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

149. V řádku č. 462.1 se doplňuje položka:

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

150. V řádku č. 463.8 se doplňuje položka:

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

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
<b>03565</b>	<b>Guajacuran</b>	<b>inj</b>	<b>5x20 ml/1 g</b>
<b>92347</b>	<b>Guajacuran 5 %</b>	<b>inj</b>	<b>6x20 ml/1 g.“.</b>

152. V řádku č. 473.12 se doplňuje položka:

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

153. V řádku č. 475.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>94841</b>	<b>Exosurf Neonatal</b>	<b>inj</b>	<b>1x108 mg.“.</b>

154. V řádku č. 477.1 se doplňuje položka:

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

155. V řádku č. 479.1 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>00800</b>	<b>Ophtal</b>	<b>liq oph</b>	<b>1x100 ml.“.</b>

156. V řádku č. 486.1 se doplňuje položka:

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

157. V řádku č. 495.3 se

a) vypouští položka:

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

b) doplňuje položka:

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

158. V řádku č. 495.17 se vypouští položka:

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

159. V řádku č. 495.19 se doplňují položky:

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

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
<b>68662</b>	<b>Echovist 300</b>	<b>inj</b>	<b>2x3 g.“.</b>

163. V řádku č. 516.6 se doplňují položky:

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

164. V řádku č. 517.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>04337</b>	<b>Omnipaque 240</b>	<b>inj</b>	<b>25x20 ml.“.</b>

165. V řádku č. 517.3 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>94219</b>	<b>Omnipaque 240</b>	<b>inj</b>	<b>10x10 ml.“.</b>

166. V řádku č. 517.4 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>04338</b>	<b>Omnipaque 240</b>	<b>inj</b>	<b>10x50 ml.“.</b>

167. V řádku č. 517.6 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>94220</b>	<b>Omnipaque 300</b>	<b>inj</b>	<b>10x10 ml.“.</b>

168. V řádku č. 517.7 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>62466</b>	<b>Omnipaque 300</b>	<b>inj</b>	<b>10x50 ml.“.</b>

169. V řádku č. 517.9 se doplňují položky:

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

170. V řádku č. 517.23 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>96349</b>	<b>Isovist 240</b>	<b>inj</b>	<b>1x10 ml.“.</b>

171. V řádku č. 517.24 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>96351</b>	<b>Isovist 300</b>	<b>inj</b>	<b>1x10 ml.“.</b>

172. V řádku č. 517.25 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>68772</b>	<b>Optiray 160</b>	<b>inj</b>	<b>10x50 ml.“.</b>

173. V řádku č. 517.26 se doplňují položky:

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



174. V řádku č. 517.27 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>92365</b>	<b>Optiray 300</b>	<b>inj</b>	<b>10x10 ml.“.</b>

175. V řádku č. 517.28 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>68923</b>	<b>Optiray 300</b>	<b>inj</b>	<b>10x20 ml.“.</b>

176. V řádku č. 517.29 se doplňují položky:

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

177. V řádku č. 517.30 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>68773</b>	<b>Optiray 320</b>	<b>inj</b>	<b>10x50 ml.“.</b>

178. V řádku č. 517.32 se doplňují položky:

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

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
<b>62533</b>	<b>Prontobario 60 %</b>	<b>sus</b>	<b>24x200 ml.“.</b>

181. V řádku č. 520.5 se vypouští položka:

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

182. V řádku č. 521.1 se doplňují položky:

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

183. V řádku č. 521.2 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>96352</b>	<b>Magnevist</b>	<b>inj</b>	<b>1x20 ml.“.</b>

184. V řádku č. 521.3 se doplňuje položka:

„kód	název	lék. forma	balení
<b>55822</b>	<b>Omniscan</b>	<b>inj</b>	<b>10x5 ml.“.</b>